

A. LACROIX

Professeur de minéralogie au Muséum d'histoire naturelle

MINÉRALOGIE
DE LA FRANCE
ET
DE SES COLONIES

DESCRIPTION PHYSIQUE ET CHIMIQUE DES MINÉRAUX
ÉTUDE DES CONDITIONS GÉOLOGIQUES
DE LEURS GISEMENTS

TOME PREMIER

(2^e PARTIE)

PARIS

LIBRAIRIE POLYTECHNIQUE, BAUDRY ET C^o, ÉDITEURS

15, RUE DES SAINTS-PÈRES, 15

MAISON A LIÈGE, 21, RUE DE LA RÉGENCE

1895

Tous droits réservés

AVIS AU LECTEUR

Des circonstances indépendantes de la volonté de l'auteur ont retardé la publication du présent fascicule.

Les documents recueillis depuis 1893 ayant pris des proportions très considérables, la fin des Silicates n'a pu être contenue dans le premier volume. *Elle formera la première partie du tome II, actuellement à l'impression* : ce fascicule paraîtra incessamment.

MINÉRALOGIE

DE

LA FRANCE

Le présent volume a été publié en deux fascicules, parus le premier (pages 1 à 304) en janvier 1893, le second en décembre 1895.

MACON, PROTAT FRÈRES, IMPRIMEURS

A. LACROIX

Professeur de minéralogie au Muséum d'histoire naturelle

MINÉRALOGIE
DE LA FRANCE
ET
DE SES COLONIES

DESCRIPTION PHYSIQUE ET CHIMIQUE DES MINÉRAUX
ÉTUDE DES CONDITIONS GÉOLOGIQUES
DE LEURS GISEMENTS

TOME PREMIER

PARIS

LIBRAIRIE POLYTECHNIQUE, BAUDRY ET C^{ie}, ÉDITEURS

15, RUE DES SAINTS-PÈRES, 15

~~PARIS~~ A LIÈGE, 21, RUE DE LA RÉGENCE

—
1893-95

Tous droits réservés

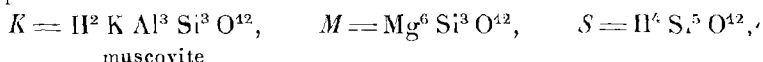
GROUPE DES MICAS

Le groupe des micas est constitué par un grand nombre de types, qui peuvent être classés de la façon suivante :

Micas	}	a) peu ou pas ferrifères.....	<i>Phlogopite.</i>											
magnésiens		b) riches en fer	<table style="border-collapse: collapse; margin-left: 1em;"> <tr> <td style="padding-right: 1em;">{ potassiques....</td> <td style="padding-left: 1em;"><i>Biotite.</i></td> </tr> <tr> <td style="padding-right: 1em;">{ potassiques</td> <td></td> </tr> <tr> <td style="padding-right: 1em;">{ et lithiques...</td> <td style="padding-left: 1em;"><i>Zinnwaldite.</i></td> </tr> <tr> <td style="padding-right: 1em;">{ lithiques.....</td> <td style="padding-left: 1em;"><i>Lépidolite.</i></td> </tr> <tr> <td style="padding-right: 1em;">{ potassiques..</td> <td style="padding-left: 1em;"><i>Muscovite.</i></td> </tr> <tr> <td style="padding-right: 1em;">{ sodiques.....</td> <td style="padding-left: 1em;"><i>Paragonite.</i></td> </tr> </table>	{ potassiques....	<i>Biotite.</i>	{ potassiques		{ et lithiques...	<i>Zinnwaldite.</i>	{ lithiques.....	<i>Lépidolite.</i>	{ potassiques..	<i>Muscovite.</i>	{ sodiques.....
{ potassiques....	<i>Biotite.</i>													
{ potassiques														
{ et lithiques...	<i>Zinnwaldite.</i>													
{ lithiques.....	<i>Lépidolite.</i>													
{ potassiques..	<i>Muscovite.</i>													
{ sodiques.....	<i>Paragonite.</i>													
Micas peu ou pas magnésiens	}													

Composition chimique. — Au point de vue chimique, les micas sont des silicates (pour la plupart, des orthosilicates) d'aluminium, avec potassium, hydrogène. Ceux de la première série établie plus haut renferment, en outre, et en grande quantité, du magnésium et du fer à l'état d'oxyde ferreux, qui, au contraire, ne se trouve qu'en très faible proportion dans les micas du second groupe. Le potassium est parfois en partie remplacé par du lithium (*zinnwaldite, lépidolite*), par du sodium (*paragonite*), par des traces de cæsium et de rubidium (*lépidolite*). Une petite quantité de l' Al^2O^3 peut être remplacée par du Fe^2O^3 ou du Cr^2O^3 ; enfin, quelques micas contiennent une faible proportion de baryum ou de manganèse. Le fluor est souvent abondant, le titane est parfois présent.

La constitution rationnelle des micas est des plus complexes et ne peut être représentée par aucune formule générale. Elle a fait l'objet de nombreux travaux de M. Tschermak (*Ber. Akad. Wien. LXXVIII. 5 1878*), de M. Rammelsberg (*Mineral. Chem. 1886 etc.*) et de M. Clarke (*Amer. J. of Sc. XXXVIII. 384. 1889 et XL. 410. 1890*), qui ont proposé diverses hypothèses pour l'expliquer. Je renvoie à leurs mémoires pour les détails concernant cette question : on les trouvera résumés dans le *Syst. of Mineralogy* de M. Dana (1893). Je rappellerai seulement que M. Tschermak considère les micas comme des mélanges isomorphes des molécules fondamentales suivantes :



dans lesquelles H, K, Na et Li, d'une part, Mg, Fe, Mn, d'une autre, et enfin Al^{III}, Fe^{III} et Cr^{III} peuvent se remplacer.

Les formules données plus loin pour chaque mica sont celles qui ont été adoptées par M. Tschermak.

Au point de vue des caractères physiques, les micas constituent une famille très homogène.

Propriétés cristallographiques. — Les micas sont monocliniques, mais possèdent une symétrie pseudorhombodrique ou pseudorhombique. Dans tous, l'angle ph^A est très voisin de 90° . Les angles plans de la base sont de 60° et de 120° . Les valeurs des paramètres sont presque les mêmes, les faces dominantes généralement les mêmes, dans les divers micas. La propriété caractéristique de ces minéraux consiste dans une structure spéciale (*structure micacée*) due à l'existence d'un clivage très facile suivant la base, clivage permettant d'obtenir des lames extrêmement minces, flexibles et plus ou moins élastiques. Cette élasticité disparaît dans les micas altérés.

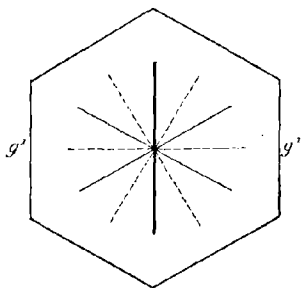


Fig. 1.

Lame de clivage de mica montrant les étoilements dus aux figures de choc (traits pleins, dont le plus marqué est parallèle à $g^A(010)$) et aux figures de pression (traits en pointillé).

Lorsqu'on frappe une lame de mica avec une pointe mousse, on y détermine un système de fentes, respectivement parallèles à $g^A(010)$ [fente la plus distincte] et à la trace de $m(110)$: ces fentes font, par suite, entre elles des angles de 60° et de 120° . L'étoilement à six branches qui en résulte (fig. 1, traits pleins) est désigné sous le nom de *figure de choc*. Cette propriété des micas est précieuse, car elle permet d'orienter une lame de clivage dépourvue de contours géométriques, et on verra plus loin que la position du plan des axes optiques par rapport à $g^A(010)$ n'est pas la même dans tous les micas. Les fentes de choc sont dues à la production de plans de séparation parallèles à $g^A(010)$ et à des protopyramides (b^{A1z} , d^{A1z}) de caractéristiques variables, mais dont naturellement la trace sur p est toujours la même.

Quand, au lieu de frapper la lame, on la presse seulement avec la pointe mousse, on détermine la production d'un nouvel étoilement

(figure de pression), dont les branches sont respectivement perpendiculaires aux traces de m (110) et de g^1 (010) (fig. 1, lignes en pointillé). Elles correspondent à des plans de séparation (plans de glissement) parallèles à $a^{5/2}$ ($\bar{2}05$)¹ et à la pyramide $\zeta = (a^{1/2} b^{1/4} g^{1/5})$ (135).

Les solides formés par les clivages p (001) et les plans de séparation $a^{5/2}$ et ζ ont un aspect rhomboédrique (fig. 9), car $pa^{5/2}$ et $p\zeta =$ sensiblement 114° .

Ces divers plans de glissement s'observent fréquemment dans les échantillons de mica et ils déterminent, sur leurs lames de clivage, des stries qui seront étudiées plus loin (voir à *muscovite*, page 335, fig. 2 et 3).

Macles. Tous les micas présentent fréquemment des macles suivant m (110), qui peuvent se produire (Tschermak. *Sitzungsb. Akad. Wien.* LXXVI. 97. 1877) :

1° par *accolement* suivant cette face (fig. 2, d'après M. Tschermak);

2° par *superposition*, parallèlement à p (001). Les figures 3 et 4, empruntées au mémoire précité de M. Tschermak, font voir les divers aspects de ces macles.

Elles sont loin, du reste, d'avoir tou-

jours cette régularité théorique; la ligne de jonction des individus maclés est généralement irrégulière et l'on trouve fréquemment un très grand nombre d'individus empilés suivant p ou enchevêtrés, les deux modes qui viennent d'être indiqués pouvant être réalisés dans un même groupement.

Propriétés optiques. — Dans tous les micas, la bissectrice aiguë négative est peu inclinée sur la normale à p (001), de telle sorte que les lames de clivage basique permettent d'observer en lumière convergente les images caractéristiques des minéraux taillés perpendiculairement à

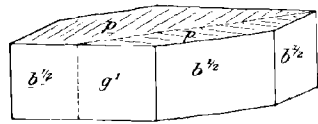


Fig. 2.

Figure théorique de la macle des micas produite par *accolement*.

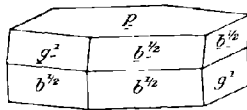


Fig. 3.

Figures théoriques de la macle des micas produite par *superposition* parallèlement à p (001).

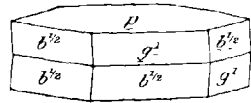


Fig. 4.

1. Et plus rarement (biotite) a^4 ($10\bar{4}$) et a^4 ($\bar{1}04$). pa^4 et $po^4 =$ environ 125° .

une bissectrice. Le plan des axes optiques est, suivant les types, parallèle (fig. 5) ou perpendiculaire à g^1 (010) (fig. 6).

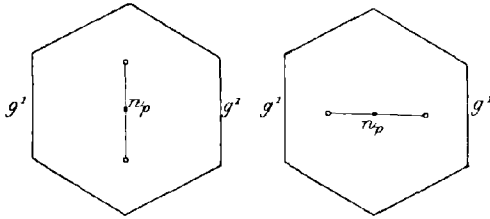


Fig. 5.

Fig. 6.

Position du plan des axes optiques dans les micas, *parallèle* à g^1 (010) dans les *biotites* et la *zinnwaldite*, *perpendiculaire* à g^1 dans les *micas blancs* et dans l'*anomite*.

Les figures de choc permettent de déterminer la position du plan des axes optiques par rapport à g^1 (010) en l'absence de formes géométriques.

Les biotites et les phlogopites sont souvent presque uniaxes. L'écartement des

micas blancs est généralement plus grand que celui des biotites, bien qu'il y ait des muscovites à axes rapprochés (damourite) et des biotites (anomite) à axes écartés. Le tableau suivant donne, d'après M. Tschermak, la position du plan des axes, la dispersion et l'influence de la teneur en fer sur l'augmentation (+ f) ou la diminution (— f) de l'écartement des axes optiques dans les divers micas.

Plan des axes perpendiculaire à g^1 .			Plan des axes parallèle à g^1 .		
	Dispersion	Influence de la teneur en fer		Dispersion	Influence de la teneur en fer
<i>anomite</i>	$\rho > \nu$	— f	<i>biotite</i>	$\rho < \nu$	+ f
<i>lépidolite</i>	$\rho > \nu$		<i>phlogopite</i>	$\rho < \nu$	+ f
<i>muscovite</i>	$\rho > \nu$	— f			
<i>paragonite</i>	$\rho > \nu$		<i>zinnwaldite</i>	$\rho < \nu$	— f

On voit par ce tableau que l'anomite fait exception parmi les micas ferromagnésiens au point de vue de la position du plan des axes optiques, de la dispersion, etc.

La biréfringence des micas est toujours très élevée, variant de 0,04 à 0,05. Ce caractère est différentiel des chlorites et des clintonites, qui possèdent une biréfringence plus faible. C'est lui qui m'a conduit à rattacher la vermiculite à la biotite et la margarite aux clintonites.

Les micas riches en alcalis sont de couleur claire et le plus souvent blancs (*muscovite*, *paragonite*), jaunes (*muscovite*) ou rosés (*lépidolite*), rarement d'un vert émeraude (*fuchsite*). La *zinnwaldite* est d'un blanc plus

ou moins gris. Quelques variétés de *phlogopite* sont absolument incolores, mais le plus souvent ce minéral est jaune d'or. Quant aux micas ferromagnésiens (*biotites*), leur couleur est plus ou moins foncée (jaune, brune, verte, noire, etc.), son intensité étant en rapport avec la teneur en fer.

Les micas colorés sont tous très pléochroïques, le maximum de l'absorption ayant toujours lieu suivant n .

Essais pyrognostiques. — Le tableau suivant donne les caractères pyrognostiques des divers micas, qui, combinés aux données fournies plus haut, permettent aisément d'établir le diagnostic différentiel de chacun d'eux¹.

	<i>Biotite</i>	<i>Zinnwaldite</i>	<i>Lépidolite</i>	<i>Muscovite</i>	<i>Paragonite</i>
<i>Dans le tube.</i>	Donne de l'eau et quelquefois du fluor.	Donne de l'eau et du fluor.	Donne de l'eau et du fluor.	Donne de l'eau et quelquefois du fluor.	Donne peu d'eau.
<i>Au chalumeau.</i>	Blanchit et fond sur les bords en un verre noir d'autant plus foncé que la couleur (te- neur en fer) est plus intense ² .	Très facilement fusible en verre faiblement magnétique et enflammant la flamme en rouge pourpre (Li).	Facilement fusible avec gonflement en verre gris ou blanc en colorant la flamme en rouge pourpre (Li).	De vient blanc opaque à éclat nacré et fond seulement sur les bords minces en verre blanc, gris ou jaune.	Peu fusible. Quelques variétés (<i>pregrattite</i>) s'exfolient comme les <i>vermiculites</i> et deviennent blanc de lait sur les bords.
<i>Avec les flux.</i>	Réaction du fer nette.	Réaction du fer.	Quelquefois réaction du fer ou du manganèse.	Réaction du fer, parfois du manganèse, du chrome (<i>fuchs site</i>) faible.	

1. Les réactions indiquées ici peuvent être obtenues sans le secours du chalumeau, en plaçant la lame de clivage dans la partie extérieure d'un bec Buusen. Je me sers, pour cela, d'un très petit bec coudé (bec Berthelot), dans la flamme duquel, seule, la paragonite ne fond pas; pour obtenir sa fusion, il faut employer le chalumeau.

2. Certaines biotites altérées (*vermiculites*) à partir de 500 à 600° s'exfolient en se tordant, gonflent et occupent alors un volume considérable. Quand l'essai est fait dans un tube étroit, l'expansion des lames est suffisamment violente pour mettre celui-ci en pièces.

	<i>Biotite</i>	<i>Zinnwaldite</i>	<i>Lépidolite</i>	<i>Muscovite</i>	<i>Paragonite</i>
<i>Action des acides.</i>	Attaqué par l'acide sulfurique et même par l'acide chlorhydrique, en laissant un squelette siliceux ¹ .	En poudre fine, complètement attaqué par les acides.	A peine attaquable, mais fait gelée après fusion.	Presque inattaquée par l'acide chlorhydrique et l'ac. sulfurique.	Inattaquable

BIOTITE et PHLOGOPITE²

Monoclinique. Pseudorhomboédrique.

$$b : h = 1000 : 2835,64 \quad D = 866,025 \quad d = 500,00$$

$$\text{angle plan de } p l = 20^\circ$$

$$\text{angle plan de } m = 90^\circ$$

$$[a : b : c = 0,57735 : 1 : 3,27432 \text{ v. Rath}]$$

$$zx = 90^\circ$$

Formes observées. — p (001); g^1 (010); a^1 ($\bar{1}01$); d^1 (112); $d^{1/4}$ (221); $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$); $x = (d^{1/2} b^{1/4} g^{1/2})$ ($\bar{1}32$) et les formes suivantes comme plans de glissement : $a^{5/2}$ ($\bar{2}05$), a^4 ($\bar{1}04$), $\zeta = (d^{1/2} b^{1/4} g^{1/5})$ (135).

La forme employée ici est celle adoptée par M. des Cloizeaux (*op. cit.*, I. 485), qui toutefois considérait le minéral comme rigoureusement orthorhombique et offrant l'hémiédrie à faces parallèles. Les faces d^1 (111), $d^{1/4}$ (221), etc., correspondent aux faces b^1 , $b^{1/4}$ (en avant) de M. des Cloizeaux; les faces $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$) à ses faces $b^{1/2}$ (en arrière), etc.

Dans son *Lehrb. d. Mineral.*, M. Tschermak prend $d^{1/4}$ (221) pour $[m$ (110)]. M. Hintze a choisi une autre forme, dans laquelle

$$\begin{array}{ll} d^1 (112) & \text{devient } b^{1/2} (\bar{1}11) \text{ (Hintze)} \\ a^1 (\bar{1}01) & o^{1/2} (201) \\ b^{1/2} (\bar{1}11) & d^{1/4} (221), \text{ etc.} \end{array}$$

1. Quand l'attaque n'est poussée que jusqu'à la décoloration, le minéral continue à agir sur la lumière polarisée, mais perd beaucoup de sa biréfringence (Fouqué *B. S. M.* XV. 196. 1892).

2. Je n'ai pas séparé la biotite de la phlogopite, dans l'impossibilité où l'on se trouve de distinguer pratiquement ces minéraux dans quelques-uns de leurs gisements français où ils passent fréquemment de l'un à l'autre : de même l'*anomite* sera étudiée dans ce même paragraphe.

Macles. — Macles suivant la loi énoncée plus haut. Les macles par superposition sont les plus fréquentes; elles sont parfois très répétées donnant un grand nombre de lames hémitropes. Celles-ci, en l'absence de faces nettes, sont seulement visibles dans les lames minces des biotites à deux axes écartés dont les teintes de pléochroïsme sont différentes suivant n_m et n_g .

	Angles calculés		Angles calculés		Angles calculés
<i>mm</i>	120°	pd^4	106°59'	$d^{1/4} d^{1/4}$	120°12'
pa^4	125°12'	$pd^{4/4}$	94°62'	$b^{1/2} b^{1/2}$	120°45'
$pa^{5/2}$	113°47'	pm	90°	$b^{1/2} a^1$	150°23'
pa^1	100°	$pb^{1/2}$ sur <i>m</i>	81°19'	$p \zeta$	113°47'
ph^4	90°	$d^4 d^4$ en av.	122°52'	px	100°

Facies des cristaux. — Dans les gisements français, les biotites ne possèdent que rarement des formes distinctes; ils sont toujours extrêmement aplatis suivant p (001), se présentant sous la forme de lamelles le plus souvent hexagonales, plus rarement triangulaires.

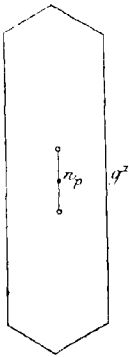


Fig. 7.
Lame de biotite allongée suivant l'arête pg^1 (001) (010).

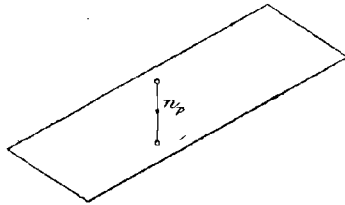


Fig. 8.
Lame de biotite allongée suivant une arête $pd^{4/2}$ (001) (111).

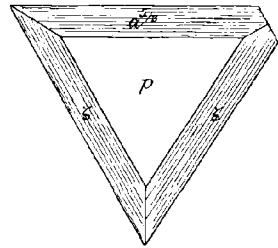


Fig. 9.
Forme pseudorhombic de biotite produite par la coexistence de plans de glissement suivant $a^{5/2}$ (205) et ζ (135).

La biotite est fréquemment allongée suivant l'arête de zone pg^4 (001) (010) (fig. 7), quelquefois suivant une arête $pd^{4/2}$ (001) (111) (fig. 8).

Clivages. — Clivage parfait, lamelleux suivant p (001); plans de séparation suivant g^1 (010), $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$) et divers autres hémipyramides de la zone pm (001) (110) [$d^{3/2}$ (114), b^1 ($\bar{1}12$) etc.] correspondant aux figures de choc et suivant $a^{5/2}$ ($\bar{2}05$), a^4 ($\bar{1}04$), ζ (135) correspondant aux figures de pression. La coexistence de $a^{5/2}$ et de ζ donne des formes pseudorhombicques (fig. 9, d'après M. Tschermak).

Déformations mécaniques. — Les phénomènes de torsion, de plissement sont fréquents dans les micas de toutes les roches des régions disloquées. Dans les plaques minces de ces roches, les micas se présentent sous la forme de lames extrêmement froissées.

Dureté. — 2,5 à 3. La dureté diminue quand le minéral s'altère.

Densité. — 2,7 à 3,2; 2,749 p. blanche du Moun caon, 2,762 p. blonde d'Arignac, 2,789 p. de Pouzac, 2,842 b. de Servance (Delesse), 2,902 anomite du Riveau grand, 2,928 bastonite (Klement), 2,940 anomite de Ramburtet (Fouqué), 2,969 p. verte de Saint-Béat, 3,04 b. de Chanteloube, 3,127 b. de Chamonix (Delesse).

Coloration et éclat. — Noire, verte, brune, jaune brun (biotite), jaune d'or, blanche, incolore (phlogopite), vert émeraude (phlogopite chromifère). La coloration n'est souvent pas identique dans toutes les parties d'un même cristal, parfois plus coloré à la périphérie qu'au centre.

Éclat brillant, plus ou moins nacré, sur le clivage p (001). Éclat vitreux sur les faces verticales.

Transparente ou opaque en lames épaisses, toujours transparente en lames minces. Poussière blanche ou grisâtre.

Inclusions. — La biotite est parfois riche en inclusions de nature diverse : celles-ci sont primaires ou secondaires. Le rutile s'y présente le plus souvent en longues aiguilles, orientées parallèlement ou perpendiculairement aux contours hexagonaux des lames ; leur abondance donne lieu parfois au phénomène de l'astérisme (phlogopite). Suivant les mêmes directions, on voit souvent se développer des produits ferrugineux (magnétite, oligiste, voir fig. 12, p. 332). Les inclusions de zircon, d'apatite, de sphène (entourées d'auréoles pléochroïques), de brookite, d'anatase sont également fréquentes.

Propriétés optiques. — Le plan des axes optiques est parallèle à g^A (010) dans la phlogopite et dans la biotite normale ; il lui est perpendiculaire dans l'anomite. Les deux dispositions coexistent fréquemment dans les micas d'une même roche volcanique (Mont-Dore), sans qu'aucun autre caractère constant puisse permettre de distinguer les uns des autres les échantillons présentant ces deux dispositions.

La bissectrice aiguë est *négative* (n_v) et à peu près normale à p (001). L'angle $2V$ est sensiblement nul dans la plupart des biotites des

granites, des gneiss, des roches grenues basiques de contact des granites et des lherzolites, de beaucoup d'andésites et de trachytes, etc., dans les phlogopites des cipolins et des calcaires modifiés au contact des roches éruptives.

Cet écartement d'axes peut cependant être notable et atteindre 45° (2 V).

Les écartements d'axes suivants ont été mesurés (2 E) :

	Na	Lumière blanche
Phlogopite des cipolins de St-Philippe, de l'Ariège.	0° à 30°	»
Bastonite des filons de quartz de Bastogne.	»	10°45' à 12°54' Klement
Biotite des pegmatites de Montmort.	20°	»
Biotite verte des serpentines de Saint-Préjet.	25°	»
Biotite des trachyandésites du Puy Ferrand, de la vallée de Latour (P.-de-D.)	»	30° Fq.
Biotite de l'andésite de Peyre Arse, de Chastel près Murat (Cantal), des trachyandésites du sommet du Sancy, de Lusclade.	»	35° Fq.
Vermiculite des serpentines de l'Autunois.	35°	»
Biotite de couleur claire des enclaves des trachytes du Mont-Dore.	20° à 50°	»
Biotite (anomite) des trachytes du Mont-Dore	»	68° Fq.

L'indice moyen (n_g) de la phlogopite de Templeton (Canada) est 1,606 (Na).

La biréfringence des biotites est élevée surtout dans les variétés très ferrifères.

$$n_g - n_p = 0,045 \text{ à } 0,06 ; \\ = 0,06 \text{ (biotite de Pranal) (M. L.)}$$

Pléochroïsme. — Le pléochroïsme de la biotite est intense dans toutes les variétés colorées. Le minimum d'absorption a toujours lieu suivant n_p . Dans beaucoup de micas, les teintes de pléochroïsme sont les mêmes suivant n_g et n_m ; dans les biotites (anomites, etc.) à axes écartés, elles sont, au contraire, très distinctes.

Dans les micas des gisements français, j'ai observé les teintes suivantes dans des plaques de 0^{mm} 02 environ d'épaisseur.

	n_g	n_m	n_p
<i>Biotite</i> : granites, gneiss.		brun rouge.	jaune clair.
syénites néphéliniques de Pouzac,		vert d'herbe et noir.	jaune pâle.
diorites de Segré.		noir.	jaune foncé
porphyrites micacées.	jaune brun	plus ou moins foncé.	jaune pâle.
domites du Puy Chopine.		brun noir souvent opaque.	jaune clair.
trachytes du Mont-Dore et cavités des roches volca- niques (anomite).	jaune d'or.	brun rouge clair.	incolore.
enclaves homogènes des tra- chytes du Mont-Dore.	brun rouge.	brun clair.	jaune clair.
<i>Phlogopite</i> : calcaires métamorphiques des Pyrénées et des Vosges.		jaune brunâtre	incolore.

La biotite est de tous les minéraux des roches celui qui renferme le plus souvent des *auréoles pléochroïques* autour des inclusions de zircon (fig. 10), parfois d'apatite, de sphène, d'allanite. L'auréole consiste en une sorte d'atmosphère arrondie entourant l'inclusion; les directions de pléochroïsme sont celles du mica, mais le pléochroïsme y est renforcé. Dans la biotite, il y a opacité souvent complète suivant n_g et n_m . Les auréoles pléochroïques ne disparaissent que sous l'action

d'une chaleur élevée, mais inférieure à la décomposition du minéral. A cet égard, il y a lieu de faire remarquer que des auréoles pléochroïques ne s'observent pas dans la biotite des roches volcaniques du Plateau Central de la France, pas plus que dans celle de leurs enclaves énallogènes, alors même que ces auréoles existent normale-ment dans le mica de ces dernières roches en place. Il faut mettre la disparition des auréoles des micas de ces enclaves sur le compte des

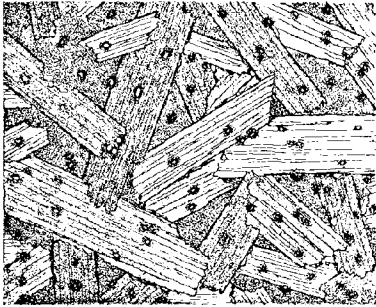


Fig. 10

Lame mince de la roche de biotite de Lativelet (Saône-et-Loire) montrant de nombreuses auréoles pléochroïques autour des inclusions de zircon et d'apatite.

phénomènes calorifiques subis par celles-ci pendant leur englobement dans le magma volcanique. M. Michel Lévy a fait voir (*C.R.* IX. 873. 1889 et 1894) que la biréfringence et la réfringence du mica augmentent dans les auréoles pléochroïques.

Groupements réguliers de biotite et d'autres minéraux. — Biotite et muscovite. — La biotite accompagne fréquemment la muscovite. Souvent les deux minéraux s'empilent d'une façon quelconque, mais, souvent aussi, ils s'associent d'une façon régulière, la muscovite englobant la biotite; ce fait s'observe surtout dans les granulites et les pegmatites à deux micas. Il n'est pas rare alors de constater que les deux minéraux qui possèdent la même orientation ont des formes différentes, la muscovite se présentant par exemple sous forme de lames losangiques alors que la biotite est allongée suivant une arête $pg^1(001)(010)$ (fig. 11), $p\xi$ ou pd .

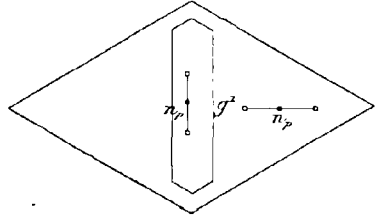


Fig. 11

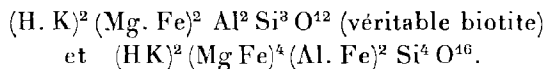
Lamelle de biotite allongée suivant $pg^1(001)(010)$ incluse dans une lame losangique de muscovite

Biotite et chlorite. — La biotite s'associe parfois avec la chlorite (pennine, clinochlore) de la même façon qu'avec la muscovite; il ne s'agit pas ici, bien entendu, des chlorites formées par épigénie de la biotite.

Biotite, amphibole ou pyroxène. — La biotite s'associe fréquemment aux amphiboles et aussi aux pyroxènes. Sa face $p(001)$ s'accole sur leurs clivages, soit que sa production soit contemporaine de celle de ces minéraux, soit qu'elle ait lieu à leurs dépens.

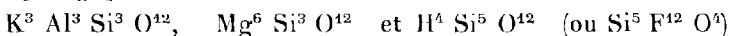
Biotite, oligiste et magnétite. — Voir page 326 les groupements réguliers de ces divers minéraux dans les sanidinites du Cantal.

Composition chimique. — Beaucoup de biotites ont la formule d'un orthosilicate; d'après M. Tschermak, elle serait intermédiaire entre



Dans la variété plus ferrifère, la lépidomélane, une grande partie de l'alumine est remplacée par du sesquioxyde de fer.

Les phlogopites renfermeraient les molécules



dans le rapport 3 : 4 : 1. La proportion de fer remplaçant le magnésium est très variable et peut même être nulle,

Analyses : *a*) de la phlogopite de Saint-Philippe par Delesse (*B.S.G.* IX. 121. 1851);

b) de la biotite de l'obsidienne de Ramburtet par M. Fouqué (*B.S.M.* XVII. 522. 1894);

c) de la biotite de la minette de Servance par Delesse (*A.M.* X. 521. 1856);

d) de la biotite de la minette de Weiler par M. Linck (*Z. K.* XI. 65. 1886);

e) de la biotite (*bastonite*) de Libramont par M. Klement (*Tscherm. Mith.* 21. 1886);

f) de la biotite de la protogine de Chamonix par Delesse (*A.P.C.* VIII. XXV. 114. 1849).

	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>	<i>f</i>
SiO ₂	37,54	43,4	41,20	36,61	36,91	41,22
Al ² O	19,80	20,4	12,37	15,26	20,04	13,92
Fe ² O	»	9,1	6,03	5,41	20,01	21,31
Mn ² O ³	»	»	1,67	»	»	»
MgO	30,32	17,1	19,03	16,81	7,96	4,70
FeO	1,61	»	3,48	8,32	3,73	5,03
MnO	»	»	»	»	»	1,09
CaO	0,70	1,7	1,63	2,71	0,95	2,58
K ² O	7,17	8,6	7,94	7,00	3,07	6,05
Na ² O	1,00	0,2	1,28	0,20	0,22	1,40
Li ² O	»	»	0,22	TiO ² 3,16	»	»
H ² O	1,51	»	2,90	4,95	6,98	0,90
F	0,22	»	1,06	0,20	»	1,58
	99,97	100,5	98,81	100,13	100,34	99,78
Densité	»	2,948	2,842	»	2,928	3,127

Essais pyrognostiques. — Voir page 309. M. Fouqué, en attaquant par l'acide chlorhydrique bouillant la biotite (anomite) du Mont-Dore (*B.S.M.* XV. 196. 1892), a constaté que le minéral se décolore peu à peu sans perdre son action sur la lumière polarisée. Toutefois sa biréfringence diminue graduellement, pour tomber à 0,003 quand le minéral est devenu complètement incolore et uniaxe après une attaque prolongée. Cette observation est fort intéressante en montrant comment peuvent se produire quelques-uns des phénomènes d'altération naturels dont il va être question.

Altérations. — Altérations atmosphériques. — La biotite s'altère facilement sous l'action des agents atmosphériques. Le premier

stade consiste dans la transformation de la couleur, qui de brune devient verte. Le minéral perd en même temps son élasticité, prend un éclat gras; il se transforme ensuite peu à peu en chlorite (surtout pennine), souvent accompagnée ou remplacée par de l'épidote, de la calcite, de la magnétite, du quartz, etc. Les micas chloritisés renferment souvent, en outre, des inclusions microscopiques (d'origine secondaire) de rutile, de brookite, d'anatase. (Voir à ces espèces, t. II).

Le nom de *vermiculite* a été donné à des produits d'altération de la biotite, ayant encore conservé la haute biréfringence de ce minéral, tout en ayant perdu la presque totalité des alcalis et fixé de l'eau. Ces minéraux n'ont plus l'élasticité des micas : leurs lames sont molles, tendres, d'un jaune ou d'un brun à éclat bronzé. A 100° ils perdent de l'eau; chauffés dans le tube, ils s'exfolient, augmentent considérablement de volume en prenant des formes vermiculées : c'est de cette particularité qu'a été tiré leur nom. Leur composition est trop variable pour qu'il me paraisse possible d'en faire des espèces distinctes. Leur haute biréfringence les éloigne nettement des chlorites.

Altérations dues à la chaleur ou à l'action des magmas volcaniques. — L'étude *microscopique* montre que la biotite des roches volcaniques présente souvent d'intéressants phénomènes de résorption tout à fait analogues à ceux de la hornblende. Sans perdre sa forme, elle s'entoure d'une zone opaque de magnétite continue ou constituée par de petits octaèdres accolés les uns aux autres. Ils peuvent faire disparaître complètement le mica ou se développer localement au milieu de lui. De l'augite vient souvent aussi accompagner la magnétite et il n'est pas rare de voir se reformer de la biotite à la place de l'ancien cristal.

Les mêmes phénomènes se produisent aux dépens de la biotite des enclaves homogènes du basalte de Montaudou. L'augite néogène accompagne des produits ferrugineux formés au milieu du mica corrodé; elle constitue des squelettes de grands cristaux par le groupement à axes parallèles d'un grand nombre de petites baguettes allongées suivant l'axe vertical.

Dans les enclaves énallogènes des roches volcaniques, la biotite subit de nombreuses modifications. Sous l'action de la chaleur seule (bombes des tufs basaltiques), elle prend une couleur rouge foncé (rubellane), avec un éclat cuivré. Elle devient ensuite opaque par pro-

duction d'hématite; plus tard, elle fond, donnant naissance à des spinellides (magnétite, spinelles verts ou jaunes), à de l'hypersthène, rarement à de la sillimanite et parfois à des recristallisations de biotite. Ce dernier stade d'altération ne peut être étudié qu'au microscope. (Pour plus de détails, voir *Les encl. des roches volc.*, 1893).

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La biotite et la phlogopite sont très abondantes. Je les considérerai successivement :

- 1° Dans les roches éruptives (biotite);
- 2° Dans les roches métamorphosées au contact des roches éruptives (biotite et phlogopite);
- 3° Dans les schistes cristallins (biotite et phlogopite);
- 4° Dans les roches détritiques provenant de la décomposition des roches précédentes.

Je ne citerai que ceux des gisements qui présentent quelque particularité intéressante. On pourrait allonger cette liste à l'infini, si l'on voulait citer tous les gisements français de biotite.

1° *Dans les roches éruptives.*

a) *Dans les granites, granulites et pegmatites.*

La biotite plus ou moins ferrugineuse est un élément constitutif du *granite*; elle se rencontre dans les *granulites* (granulite à deux micas) et enfin dans beaucoup de *pegmatites*.

Dans les granites et les granulites, elle forme des paillettes hexagonales à contours géométriques nets, qui, sauf de rares exceptions, sont de petite taille. La biotite est un des éléments anciens de ces roches; elle renferme le zircon, l'apatite, la magnétite à l'état d'inclusions. Elle y est souvent altérée, prend alors une teinte verte et un éclat gras qui autrefois l'ont fait confondre avec le talc (notamment dans la protogine du massif du mont Blanc).

Les granites renferment en abondance des nodules de grosseur variable constituant, soit des enclaves homœogènes, soit des enclaves énallogènes, qui sont en général extrêmement riches en biotite accompagnée de hornblende, de feldspaths tricliniques basiques et de quartz.

Dans les pegmatites, c'est en grandes lames que se présente la biotite, avec une tendance à s'allonger suivant une arête pg^A ou pd .

Les plans de séparation y sont très fréquents. Tantôt cette biotite est seule, tantôt elle est intimement associée à la muscovite.

La biotite des granites et des granulites est très ferrugineuse (biotite ou lépidomélane); sa couleur est noire ou d'un brun foncé, en lames minces. Ses axes optiques sont presque réunis. Dans celle des pegmatites, la dislocation de la croix noire est souvent très notable.

Parmi les innombrables gisements français de biotite de roches granitiques, je me contenterai de citer ceux qui, à ma connaissance, se recommandent par leur richesse ou qui présentent quelque particularité spéciale.

Normandie. — *Calvados.* — Les pegmatites de la carrière de Bellière, près Vire, renferment de belles lames de biotite.

Orne. — Les granulites et pegmatites à muscovite du Pont-Percé, près Condé-sur-Sarthe, aux environs d'Alençon, sont à signaler pour la netteté des lamelles de biotite qui s'y rencontrent parfois associées à la muscovite.

Bretagne. — *Finistère.* — On trouve la biotite en grandes lames associées à la muscovite dans la pegmatite de Keranbleis en Plomelin, de Kerhat en Pluguffan; dans ce dernier gisement, la muscovite forme des lames losangiques, tandis que la biotite qu'elle englobe est allongée suivant l'arête pg^1 (001) (010) (fig. 11).

La biotite forme de grandes lames plissées et gondolées, constituant parfois des blocs de plusieurs décimètres de longueur dans les pegmatites à l'est de Plouguin; par altération, ce mica prend l'aspect de la vermiculite. Les mêmes minéraux abondent dans les pegmatites de Kerobistin en Combrit, etc.

Morbihan. — Les pegmatites et granulites du Morbihan renferment souvent de grandes lames de biotite. A signaler à ce point de vue, près de Vannes, la butte de Kerino, Kertanguy, Kerhelio, la pointe entre Kervoyer et Roguédas (petites lames très allongées titanifères), la baie de Salins dans le golfe du Morbihan (avec rutile) (de Limur, *op. cit.*, 81) Hervezenec en Lignol (grandes lames allongées suivant l'arête pg^1 (001) (010) et prenant par altération l'aspect de la vermiculite).

Loire-Inférieure. — La biotite se rencontre en grands cristaux hexagonaux de 5^{mm} sur 7^{mm} à aspect de vermiculite allongées suivant pg^1 dans un filon de granulite traversant les gneiss au Champ-Neuf, à 4 kilomètres de Frossay. M. Baret a signalé ce minéral associé

à la muscovite dans les pegmatites et granulites de Saint-Clair et à Grillaud, près Nantes, à Batz, au Pouliguen, etc. Elles atteignent 7 ou 8^{cm} de longueur sur quelques millimètres de largeur; les lames sont alors allongées suivant l'arête $pg^1(001)(010)$ et s'entrecroisent souvent sous des angles de 60° et 120°. Je dois à M. L. Bureau la communication d'un échantillon de quartz à grandes lames de biotite altérée recueilli près de l'église Saint-Clair, à Chantenay-sur-Loire.

Pyrénées. — La biotite se trouve dans quelques pegmatites pyrénéennes; je citerai les gisements suivants, comme particulièrement intéressants à ce point de vue :

Haute-Garonne. — M. Gourdon m'a signalé de grandes lames de biotite dans la pegmatite de Castel-Vieil, ainsi qu'à Beauregard (avec muscovite palmée) près Bagnères-de-Luchon.

Ariège. — Au sud-ouest d'Ax, entre les ravins de Gnoles et de Paraou (près de Bèdeilla), des masses importantes de picrite à hornblende sont traversées par des pegmatites qui, par endomorphisme, se chargent de lames de biotite atteignant plusieurs centimètres de plus grande dimension. Dans le massif du pic Saint-Barthélemy, au pic de Soularac, j'ai également recueilli de très grandes lames du même minéral dans les pegmatites, ainsi que dans celles de la haute vallée d'Auzat, du massif du pic des Trois-Seigneurs, etc.

Pyrénées-Orientales. — Elle abonde dans les pegmatites à muscovite de Saint-Martin de Fenouillet, etc.

Plateau Central. — *Lozère.* — La granulite de l'ancien bocard de Bluech en Saint-André-de-Lancize renferme de nombreuses lames de biotite verdie par les actions secondaires et associée à de la pyrite. Elles sont allongées suivant $pg^1(001)(010)$ et généralement groupées de façon à constituer des étoiles dont les branches se coupent sous des angles de 60° et de 120° (M. Fabre).

Cantal. — Les filons de pegmatite qui traversent les gneiss amphiboliques de Molompize renferment, associées à divers feldspaths tricliniques qui seront étudiés plus loin, de grandes lames de biotite souvent altérées et présentant alors l'apparence de la vermiculite.

Corrèze. — De larges lames de biotite ayant 15^{cm} de diamètre ont été trouvées dans les pegmatites de Sainte-Féréole, près Brive.

Haute-Vienne. — La biotite est très abondante dans les pegmatites des environs de Chanteloube, des Hureaux en Saint-Silvestre et no-

tamment à la carrière de la Vilate (voir à *orthose*), où elle constitue, au milieu des pegmatites, soit seule, soit associée à de la muscovite, d'énormes masses dont les lames micacées dépassent 10^{cm} de plus grande dimension. Elles sont souvent imprégnées d'oligiste secondaire et deviennent alors d'un rouge de rouille plus ou moins foncé (rubellane). C'est aussi à la biotite qu'il y a lieu de rapporter la soi-disant astrophyllite du Limousin.

Dans les carrières de granite à pavé de l'Ozete près Limoges, M. Michel Lévy a observé, au contact immédiat des micaschistes et du granite, une pegmatite granitique à grands éléments, riche en larges lames de biotite, qui présentent la particularité d'être remplies de larmes de quartz ayant la forme du quartz de corrosion et produisant ainsi une sorte de pegmatite graphique.

Puy-de-Dôme. — La biotite en grandes lames accompagne la muscovite dans beaucoup de pegmatites du Puy-de-Dôme, et, en particulier, dans celles des environs d'Ambert et d'Aranc, de Berzet, des environs de Saint-Amand Tallende, etc.

Rhône. — La biotite en lames hexagonales allongées se rencontre dans beaucoup de pegmatites du Lyonnais.

Fournet a décrit en 1836 sous le nom de *vauugnérîte* une roche très micacée découverte près de Vaugneray et retrouvée par M. Gonnard (*C. R.* XCVII. 1135. 1883) à la carrière du Diable, à Irigny. Nous avons montré, M. Michel Lévy et moi (*B. S. M. X.* 28. 1887), que cette roche, qui constitue, près de Vaugneray et de Messimy (ancien moulin des Pinets), un large dyke au milieu des gneiss, n'est qu'un granite amphibolique très riche en biotite. Celle-ci forme de larges lames atteignant parfois plusieurs centimètres de longueur sur 4 ou 5^{mm} de large.

À Irigny, les lames de mica, dont l'allongement suivant pg^1 (001) (010) est très net, peuvent être détachées de la roche, qui est très altérée; celle-ci forme un filon dans la granulite, d'après M. Gonnard. Ces diverses roches sont très riches en apatite.

Morvan. — *Saône-et-Loire.* — La biotite est assez abondante dans les pegmatites à muscovite de l'Autunois (vallée de Marmagne, etc.).

M. Berthier m'a communiqué des échantillons de biotite qu'il a recueillis à Montortu en Montmort; ils proviennent de masses atteignant 10 kgr., associées à des lits de quartz. Cette biotite est en voie

d'altération ; elle possède les propriétés de la vermiculite. Les pegmatites de la Tagnière renferment de la biotite en lames allongées suivant $pd^{1/2}$ [avec plans de glissement suivant ζ (135)] et croisées suivant des angles de 60° et 120° .

M. Michel Lévy a étudié un accident intéressant de la granulite de cette région (*B. S. M.* V. 133. 1882). Sur la route de Mesvre à Autun, un peu au-dessus du hameau de Lativelet et à 100 mètres au-dessus de Champ-Rond, la masse de granulite et de pegmatite formant les montagnes de Montjeu est percée par des veines d'une roche noire essentiellement constituée par des lames de biotite très ferrifère atteignant 4^{mm} de diamètre. Elles sont associées à fort peu de muscovite et à beaucoup d'apatite verdâtre et de zircon. Ce mica est remarquable par la beauté des auréoles pléochroïques qu'il renferme (fig. 10).

Yonne. — Les pegmatites qui abondent entre Chastellux-sur-Cure et Avallon renferment de belles lames de biotite associées à de la muscovite.

Vosges. — Les pegmatites à grands éléments des Vosges contiennent fréquemment de grandes lames de biotite. M. Kampmann m'a signalé au musée d'Épinal un bloc de pegmatite du Raenthal [Alsace] renfermant des lames de ce minéral allongées suivant l'arête $pg^1(001)(010)$ et mesurant 25^{cm} de plus grande dimension.

Madagascar. — Les pegmatites du massif d'Ankaratra paraissent riches en biotite ; de grandes lames atteignant un décimètre de plus grande dimension ont été rapportées par divers voyageurs.

Guyane française. — La collection du Muséum renferme des échantillons de biotite un peu altérée à apparence de vermiculite, provenant des granulites de la crique Boulanger.

b) *Dans les microgranulites et les rhyolites (porphyres à quartz globulaire et pétrosiliceux).*

Dans les microgranulites, les rhyolites anciennes (porphyres pétrosiliceux, plus rarement porphyres à quartz globulaire), la biotite forme de petites paillettes hexagonales, à contours nets, souvent verdies par altération. Dans les roches françaises, ces lames dépassent rarement 1^{mm} de diamètre.

c) *Dans les diorites, les diabases, les gabbros, les norites.*

Dans les diorites, les diabases, les gabbros et norites français, la biotite brune ne joue qu'un rôle accessoire ; elle présente les caractères de la biotite des roches granitiques.

Elle est souvent associée à la hornblende brune et s'est fréquemment formée à ses dépens. Elle se développe souvent aussi autour de la magnétite.

Ce genre de gisement ne fournit que des échantillons presque microscopiques de biotite. Il faut toutefois en excepter des roches curieuses que j'ai trouvées au milieu des schistes cristallins du sud d'Ax (Ariège), dans lesquels la biotite en grandes lames d'un blond foncé interpénètre et même remplace la hornblende.

A côté de ces gisements, il y a lieu de placer une curieuse biotite noire, ayant l'aspect extérieur de la stilpnomélane, mais présentant la biréfringence et la richesse en alcalis d'une biotite. Elle forme des masses à grandes lames plissées dans les gisements de magnétite de Minguet (concession d'Oudon près de Segré (*Maine-et-Loire*) (grès armoricains). Les échantillons que j'ai étudiés m'ont été remis par M. L. Davy, qui a publié une étude sur les minerais de fer de cette région (*Bull. Soc. industrie minér.* IX. 1880). D'après les renseignements que je dois à M. Davy, ce mica formait, avec sidérose, quartz et quelques mouches de galène, un petit filon de quelques centimètres d'épaisseur au contact des couches de magnétite et d'une diorite altérée : la diorite a certainement fourni au moins une partie des éléments nécessaires à la production de cette biotite.

d) *Dans les péridotites et les hornblendites.*

Pyrénées. — *Ariège.* — La lherzolite des Pyrénées ne renferme pas de mica primaire, mais la biotite d'un brun foncé abonde dans les hornblendites, en filons dans cette roche à l'étang de Lherz ; elle possède des teintes de pléochroïsme analogues à celles de la hornblende qu'elle accompagne. Il est possible qu'une portion au moins de cette biotite soit d'origine secondaire et formée aux dépens de la hornblende de cette roche, qui porte l'empreinte de puissantes actions mécaniques.

Les picrites à hornblende que j'ai découvertes dans les schistes cristallins du pic Saint-Barthélemy et du sud d'Ax (pic de Bèdeilla et

Petches, Ariège) renferment une biotite d'un blond pâle presque incolore, en lames minces, associée à du clinocllore (fig. 15, p. 186). La structure de cette roche est pœcilitique.

Plateau Central. — *Haute-Loire.* — Je dois à l'obligeance de M. Bouchard de belles masses lamellaires de biotite verte qui, dans la serpentine de Coureuges en Saint-Préjet-Armandon, accompagne des filonnets d'asbeste.

Morvan. — *Saône-et-Loire.* — MM. de Charmasse et Michel Lévy ont trouvé aux Descloyes, près Marmagne, une vermiculite en lames de plusieurs centimètres de diamètre, à éclat gras, d'un jaune bronzé verdâtre. Elle se coupe aisément au couteau et possède la biréfringence de la biotite.

Vosges. — Dans un échantillon de lherzolite à kélyphite en voie de serpentisation provenant de Noyeumont, j'ai observé une biotite d'un vert de cuivre qui est probablement d'origine secondaire. De grandes lames de biotite noire se trouvent dans la serpentine des Xettes, etc.

e) *Dans les roches du groupe des porphyrites micacées (kersantites, minettes, orthophyres et porphyrites micacées).*

La biotite constitue un des éléments essentiels et caractéristiques des kersantites, des minettes et de toute une série de roches à microlites d'orthose ou de feldspath triclinique. L'ensemble de ces roches constitue une famille géologique désignée par M. Michel Lévy sous le nom de *porphyrites micacées* (lamprophyres de M. Rosenbusch *pro parte*). Ces roches sont le plus généralement filoniennes. La biotite s'y observe en lames microscopiques pouvant atteindre plusieurs millimètres de diamètre et présentant, au point de vue de leur taille, tous les passages avec les microlites microscopiques qui abondent dans les types microlitiques de ces roches. Ces lames sont hexagonales ou losangiques. Elles sont fréquemment constituées par le groupement à axes parallèles d'un grand nombre de petites lamelles de même forme.

Au microscope, on constate que le minéral est généralement d'une couleur plus pâle que celle de la biotite du granite. Le bord des cristaux est souvent plus foncé que leur centre.

Les axes optiques sont toujours très peu écartés; souvent même, la croix noire, en lumière convergente, se disloque à peine; le plan des

axes optiques est tantôt parallèle à g^1 (010) (c'est le cas le plus fréquent), tantôt perpendiculaire à g^1 (010) (anomite) [orthophyre de Jersey, etc.]. Les inclusions primaires de magnétite, de zircon, d'apatite, etc., sont fréquentes. Les inclusions secondaires de rutile, d'anatase, de brookite (Cercié, Rhône, etc.), se rencontrent souvent dans les micas en voie d'altération.

En France, les kersantites se trouvent surtout en Bretagne (hôpital Camfron, près Brest, etc.), dans les Vosges (environ de Sainte-Marie-aux-Mines, etc.), les minettes, dans les Vosges (Framont, etc.).

Quant aux orthophyres et aux porphyrites micacées microlitiques, on les rencontre en abondance en Bretagne, dans le Plateau Central (Auvergne, Lyonnais, Morvan), dans les Vosges, etc., formant le plus souvent des filons dans le granite, dans les schistes cristallins ou paléozoïques. On les observe aussi, mais plus rarement, en coulée [Morvan (M. Michel Lévy), en Corse (Sisco, coulées interstratifiées dans les schistes à sérécite, d'après M. Nentien), etc.].

f) *Dans les roches volcaniques et leurs enclaves homœogènes.*

α) Comme élément essentiel.

Trachytes et andésites acides. — Le gisement principal de biotite dans les roches du Plateau Central et de l'Algérie se trouve dans les trachytes et les andésites acides. On y rencontre ce minéral en grands cristaux, qui, dans les coulées, présentent souvent les phénomènes de résorption décrits plus haut; ce n'est que dans quelques roches filoniennes que le mica a été rencontré en microlites (vallée de la Cour au Mont-Dore, etc.).

La biotite de ces roches se présente en petites paillettes hexagonales très minces, souvent allongées suivant l'arête pg^1 (001) (010); de bons exemples de ce minéral peuvent être recueillis dans les dômites de la chaîne des Puys. Sa couleur est noire.

En lames minces, il se présente, suivant les gisements, avec des couleurs et une intensité de pléochroïsme variables. L'angle des axes optiques (2 E) varie de 0° à 68° environ. Le plan des axes est tantôt parallèle à g^1 (010), tantôt perpendiculaire à cette face comme dans l'anomite. Les deux variétés peuvent coexister dans la même roche (Fouqué, *B. S. M.* XV. 196. 1892). Les variétés du type anomite ont en général leurs axes assez écartés; grâce à des teintes de pléochroïsme différentes suivant n_E et n_m , il est possible de constater

facilement les macles polysynthétiques, qui sont plus difficiles à voir dans les micas à deux axes presque réunis. Les bandes hémitropes sont parfois très nombreuses (trachyte quartzifère à biotite des Chazes au Lioran (Cantal)).

D'après M. Fouqué, les anomites sont surtout abondantes dans les trachytes et andésites du Mont-Dore (Cliergue, pic du Sancy, vallée de la Cour, Morange sur le revers sud du Sancy, Lusclade près de la Bourboule, etc.), bien que se rencontrant aussi, mais plus rarement, dans le Cantal (trachyte de l'Escarpement du Croizet près Thiézac, dykes du Lioran, etc.). D'après mes observations, l'anomite est fréquente dans la dômite de la chaîne des Puys.

Les sanidinites de Menet (Cantal) renferment de la biotite en partie altérée par la chaleur et présentant, avec la magnétite et l'oligiste, des associations régulières. Les faces a^1 (111) de la magnétite et a^1 (0001) de l'oligiste s'accolent sur la face p (001) de la biotite; tous ces minéraux ont donc un axe ternaire ou pseudoternaire commun. Les côtés de la face octaédrique de la magnétite ou des lames d'oligiste sont parallèles à celles du mica. J'ai signalé (*Les enclaves des roches volcaniques*, p. 368) la fréquence, dans les andésites du Cantal, de ségrégations granitoïdes, constituées par de la hornblende, de l'apatite, de la magnétite englobées par des feldspaths tricliniques basiques auxquels se joint de la biotite ayant une tendance à l'ophitisme (carrière de Boué au Lioran, Chavaroche, Chairouche et route d'Albepierre à Murat (dans trachyte)). La biotite et la hornblende ont souvent la même couleur.

Je ne me suis occupé jusqu'ici que des roches volcaniques (trachytes et andésites) tertiaires ou posttertiaires. Leurs équivalents anté-tertiaires (orthophyres et porphyrites) renferment aussi de la biotite qui présente les mêmes altérations que dans le granite (Voir page 324 pour les types filoniens). La biotite se rencontre aussi dans toutes ces roches comme élément secondaire généralement microscopique.

Phonolites et Leucotéphrites. — La biotite est peu abondante dans les phonolites d'Auvergne, en grands cristaux toujours plus ou moins résorbés, comme, du reste, la hornblende qu'elle accompagne.

Le même minéral se trouve aussi dans la *leucotéphrite* carbonifère de la Place près Clermain (Saône-et-Loire).

Basaltes et labradorites. — C'est sous la même forme et avec les mêmes particularités que la biotite se rencontre en grands cristaux dans quelques basaltes du Plateau Central.

Elle existe à l'état de fins microlites indépendants dans quelques filons de basalte (Mont-Dore, Cantal) et se trouve parfois associée à la magnétite et à l'ilménite dans la pâte microlitique de certains basaltes épanchés. Ses lamelles sont parfois en très grand nombre enfilées dans des cristallites de magnétite, donnant ainsi des assemblages microscopiques fort intéressants, que M. Michel Lévy a notamment décrits dans le basalte semi-ophitique (basalte demi-deuil) du Mont-Dore (Banne d'Ordenche, Fougères), où ils sont extrêmement abondants (*B. S. G.* XVIII. 830. 1890); M. Boule les a retrouvés dans les labradorites et les basaltes du Velay (*B. C. F.* n° 28. 1892).

J'ai recueilli (*Les enclaves des roches volcaniques*, p. 478) en enclaves dans le basalte de Montaudou, près Royat, des nodules à grands éléments d'augite et de hornblende, renfermant parfois une biotite d'un brun verdâtre et de l'olivine. Cette biotite, de même que la hornblende, présente les curieux phénomènes de fusion et de recristallisation dont j'ai parlé page 317.

β) Dans les fissures, comme élément drusique.

La biotite ne se rencontre pas seulement dans la pâte des roches volcaniques; elle se trouve aussi dans leurs fentes, où elle a été produite sous l'action de fumerolles (voir page 330 au paragraphe des enclaves).

On peut citer à ce point de vue les andésites augitiques de Volvic (Puy-de-Dôme), divers trachytes du Mont-Dore, les laves basaltiques de la chaîne des Puys et particulièrement celles du puy de Pariou. La biotite formée dans ces conditions est transparente, d'un jaune plus ou moins pâle; elle est implantée perpendiculairement ou obliquement à la gangue. Ses lamelles très minces sont losangiques ou hexagonales, souvent maclées par empilement suivant p (001). L'écartement des axes et l'orientation du plan des axes sont souvent ceux de l'anomite des trachytes du Mont-Dore. C'est évidemment à ces lamelles micacées que von Lasaulx a fait allusion quand il a signalé (*N. J.* 1869. 842) des lamelles d'un *mica blanc potassique* dans les cavités des laves du Pariou et de Volvic. Le mica de ces gisements ne peut en aucune façon être assimilé à la muscovite.

2° Dans les roches métamorphisées par les roches éruptives.

a) Contact du granite et de la granulite.

La biotite est un des minéraux métamorphiques se produisant le plus fréquemment dans les schistes et les grès argileux au contact du

granite et de la granulite (*schistes micacés, schistes tachetés, schistes maclifères*). Elle n'y forme généralement que de petites paillettes possédant une structure caractéristique. Comme dans la biotite des schistes cristallins, ces paillettes sont dépourvues de formes géométriques, ce qui les différencie des micas du granite, mais, de plus, au lieu d'être distribuées au milieu des éléments non ferrugineux de la roche comme dans les gneiss et les micaschistes, elles les moulent, les englobent, car elles leur sont postérieures (fig. 20, page 41).

Dans les roches de contact, la biotite forme souvent aussi de très petites paillettes lenticulaires, englobées par d'autres minéraux métamorphiques (cordiérite, andalousite, grenat, feldspath, quartz, etc.). Elle englobe parfois la matière organique opaque de la roche au milieu de laquelle elle se produit (Normandie, Bretagne, Pyrénées, Plateau Central, Vosges, etc.; voir les gisements de l'andalousite, page 40).

Dans les contacts immédiats du granite et des roches sédimentaires, on observe fréquemment des phénomènes de feldspathisation, particulièrement étudiés par M. Michel Lévy à Saint-Léon (Allier), dans le massif du mont Blanc, à Flamanville (Manche) (*B. S. G.* IX, 181, 1881 et *B. C. F.* n° 9 et n° 36, 1894) et par moi-même dans les Pyrénées françaises; dans ces roches de contact feldspathisées, la biotite est englobée par du feldspath et du quartz plus récents : elle possède par suite la même structure que dans les gneiss.

Dans les calcaires des Pyrénées métamorphisés par le granite, le mica est généralement peu abondant. Quand il existe, il est constitué par des paillettes hexagonales de biotite plus ou moins ferrifère.

Les enclaves schisteuses du granite sont modifiées de la même façon que les mêmes roches situées au contact immédiat de cette roche éruptive : la biotite y est donc extrêmement fréquente.

b) *Contact des lherzolites et des ophites.*

Pyrénées. — J'ai fait voir (*B. C. F.* n° 42, 1895) que le mica est un des minéraux les plus constamment formés dans les calcaires sédimentaires secondaires au contact immédiat de la lherzolite ou des ophites. Il s'y rencontre en abondance considérable, constituant, dans les contacts de lherzolite, de véritables schistes micacés à biotite, comparables, au point de vue de l'abondance du mica, aux roches de contact du granite, avec toutefois une cristallinité souvent plus grande. Il s'y

présente, soit en lamelles arrondies microscopiques, incluses dans les autres minéraux, soit en grandes lames présentant la structure du mica des micaschistes ou celle des schistes micacés de contact des granites. Elles sont généralement riches en inclusions de pyroxène, de tourmaline, etc.

J'ai donné, à l'article *dipyre*, une description assez détaillée de ces curieuses roches métamorphiques entièrement silicatées, pour qu'il soit inutile d'insister davantage. On y trouvera l'indication des localités dans lesquelles on les rencontre.

Je me contenterai de parler ici des micas des calcaires imparfaitement silicatés. On y trouve tous les types intermédiaires entre la phlogopite, dépourvue de fer et incolore, et la lépidomélane très foncée; les lames n'ont généralement que quelques millimètres de diamètre; toutefois, dans un gisement aux environs de Prades, elles atteignent 2^{cm}.

Basses-Pyrénées. — Les calcaires en contact avec la lherzolite du Moun caou en Louvie-Juzon sont très riches en albite et en phlogopite, généralement incolore et ressemblant à du talc; ce minéral est parfois associé à de la pyrite et à de la leuchtenbergite d'un blanc vert pâle. Au milieu du calcaire, se trouvent des nodules jaunes, essentiellement constitués par de l'albite et une phlogopite d'un blanc jaune plus ou moins foncé, qui se rencontre aussi distribuée irrégulièrement dans le calcaire.

Les schistes micacés à dipyre du moulin de Libarrenx renferment, au contact des ophites, une phlogopite très peu ferrifère parfois incolore.

Hautes-Pyrénées. — Il en est de même de ceux de Pouzac; la phlogopite forme, sur la route de Pouzac à Bagnères-de-Bigorre, des lits qui ont été souvent pris pour du talc.

Haute-Garonne. — Les calcaires de Saint-Béat (carrière de Rié) renferment de grandes lames de phlogopite blonde associée à une variété d'un beau vert émeraude à axes optiques écartés. On verra, à l'albite, la description de masses vert émeraude se rencontrant dans ce calcaire; elles sont colorées par ce même mica en paillettes microscopiques.

Ariège. — Les calcaires et schistes micacés à dipyre des environs d'Engomer, de Seix et de Sentenac présentent, au point de vue des

micas, les mêmes particularités que ceux de Libarrenx. A Seix (en Bleychen), la phlogopite est souvent d'un beau vert foncé.

J'ai trouvé en abondance la phlogopite en lames brun clair dans les calcaires, les anhydrites et les gypses d'Arnave métamorphisés par l'ophite; le gypse de Betchat contient des lames hexagonales de phlogopite blanche formant parfois des masses de la grosseur du poing.

Les calcaires modifiés par la lherzolite dans la région de Lherz, de Vicdessos, de Lordat, de Caussou et de Prades, sont riches en paillettes hexagonales de phlogopite plus ou moins ferrugineuse. A Prades, au contact immédiat de la lherzolite, j'ai trouvé de très larges lames hexagonales de lépidomélane noire atteignant plusieurs centimètres de diamètre; elles sont associées à du microcline, du dipyre, de la hornblende, etc. Ce mica devient parfois d'un beau vert, par suite d'un commencement d'altération.

c) *Dans les enclaves énallogènes de roches volcaniques acides.*

Les enclaves gneissiques ou granitiques sont très abondantes dans les trachytes et andésites à biotite ou hornblende du Plateau Central; j'ai montré (*Les encl. des roches volc.*, 170-201. 1893) que la biotite néogène s'y forme à côté de la biotite ancienne plus ou moins résorbée qui, dans beaucoup de gisements, se transforme en magnétite et hypersthène très ferrifère. Les gisements les plus dignes d'intérêt à ce point de vue sont: dans le *Puy-de-Dôme*, le rocher du Capucin (Mont-Dore), Fontenille; dans le *Cantal*, Menet, les environs de Lioran (carrère de Boué), etc.; dans la *Haute-Loire*, Monac, etc.

Les trachytes du Mont-Dore (Le Capucin, Riveau Grand) renferment des enclaves de roches volcaniques plus anciennes (trachytes ou andésites) dont j'ai décrit les transformations (*op. cit.*, 241). Leurs cavités sont tapissées de nombreux cristaux d'espèces étudiées dans cet ouvrage (*augite, hypersthène, hornblende, tridymite, orthose, magnétite, oligiste, pseudobrookite, fayalite, etc.*); elles sont très fréquemment associées à des lames hexagonales d'un mica d'un blond clair présentant les macles des micas, surtout par empilement suivant $p(001)$. Elles atteignent rarement 2^{cm} de diamètre.

Ce mica a les propriétés optiques de l'anomite, ses axes (2 E) sont écartés de 20° à 50°. Les macles sont très visibles dans les lames minces, grâce au pléochroïsme très différent dans la direction des

trois indices principaux (voir page 313). La roche du Riveau Grand, la plus riche en mica de ce genre, est un trachyte augitique à olivine et à grands cristaux de sanidine d'un gris clair. Ses cavités sont tapissées de beaux cristaux de hornblende et de mica.

Le mica et la hornblende ne se sont pas seulement produits dans les cavités de la roche : ils l'ont en quelque sorte imprégnée.

La formation de ces minéraux est due à des phénomènes de fumeolles comparables à ceux qui ont accompagné l'éruption du Vésuve en 1872.

3° *Dans les roches de la série des schistes cristallins ou paléozoïques.*

a) *Dans les roches schisteuses.*

La biotite est un des éléments essentiels des gneiss, d'un grand nombre de micaschistes, de chloritoschistes et de schistes micacés. Elle se présente surtout en grande quantité dans les micaschistes. Elle possède généralement les mêmes propriétés que dans le granite, bien qu'elle ait parfois une couleur verte primaire, surtout observée dans les roches où elle est associée à la hornblende ou aux chlorites (Pont-du-Cens, près Nantes, etc.). Par contre, elle se présente rarement dans les gneiss en cristaux distincts; elle constitue d'ordinaire des lames irrégulières dépourvues de formes géométriques, alignées suivant la schistosité ou le rubanement de la roche. Les déformations mécaniques y sont extrêmement fréquentes.

On trouve cependant parfois des lames de biotite à contours géométriques très nets dans les micaschistes, les chloritoschistes et les schistes micacés. Je citerai spécialement à cet égard un chloritoschiste grenatifère de la mine de Balade (Nouvelle-Calédonie), dans lequel de longues lames de biotite d'un noir foncé, très allongées suivant l'arête $pg^1(001)(010)$, sont disposées en faisceaux palmés.

Dans les micaschistes, la biotite est fréquemment associée à la muscovite, soit d'une manière régulière, soit d'une façon quelconque.

Les inclusions sont les mêmes que dans la biotite du granite, les inclusions primaires de rutile sont abondantes dans certains gisements. Dans une biotite noire verdâtre constituant les micaschistes à disthène d'Ivongo (côte N.-E. de Madagascar), les auréoles pléochroïques développées autour du zircon sont tellement abondantes que par places elles se touchent.

La fig. 12 représente une lame de biotite uniaxe des schistes granulitiques des environs du Bourg-d'Oisans, qui a été recueillie par M. de la Durandière. Ce mica, se transformant en vermiculite, possède des inclusions ferrugineuses opaques distribuées suivant trois directions qui se coupent sous des angles de 60° et de 120° . En l'absence de formes extérieures et en raison de l'altération du minéral, qui ne permet d'obtenir aucune figure de choc ou de pression distincte, je ne sais si elles sont distribuées parallèlement ou perpendiculairement au contour hexagonal.

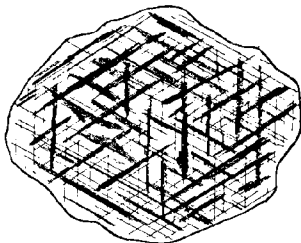


Fig. 12.

Lame de biotite du Bourg-d'Oisans riche en inclusions ferrugineuses.

Il me semble inutile d'énumérer ici des gisements français de schistes cristallins qui ne présentent pas de particularités d'un intérêt spécial.

[**Ardenne belge**]. — Le nom de *bastonite* a été donné par Dumont à une biotite brunâtre en voie d'altération qui se trouve dans les filons quartzifères des environs de Bastogne et peut-être aussi dans les assises gedinniennes qu'ils traversent (analyse *e*).

b. Dans les cipolins.

Le mica qui se trouve le plus fréquemment dans les cipolins des gneiss est la phlogopite, en petites lamelles hexagonales d'un blond plus ou moins clair. Ce mica est cependant parfois assez ferrifère et quelquefois constitué par une véritable biotite.

Bretagne. — *Loire-Inférieure.* — Les calcaires de Ville-ès-Martin, près Saint-Nazaire, renferment de la phlogopite et de la biotite; celle-ci est quelquefois altérée et riche en inclusions de rutilé et de brookite.

Pyrénées. — *Basses-Pyrénées.* — Les cipolins du massif gneissique du Labourd renferment en abondance de la phlogopite en petites paillettes hexagonales d'un brun jaune, ceux du tunnel de Cambo et ceux de toute la bande calcaire que l'on observe entre Itsatsou, Louhossoa et Hélette sont notamment remarquables à ce point de vue. Dans la carrière d'Itsatsou, il existe aussi un beau mica vert émeraude, qui est une muscovite.

Hautes-Pyrénées. — J'ai observé de la phlogopite dans les cipolins

intercalés dans les schistes cristallins de la montée du lac Bleu, au-dessus de Chiroulet (massif du pic du Midi de Bigorre).

Ariège. — Tous les cipolins du massif du pic des Trois-Seigneurs, des environs du lac Naguille au sud d'Ax, du flanc nord du massif du Saint-Barthélemy (Arnave, Cazenave et surtout Mercus), sont riches en mica plus ou moins ferrugineux se présentant en lamelles hexagonales; mais le plus beau gisement à signaler se trouve sur la rive gauche de l'Ariège, vis-à-vis Mercus, à Arignac. J'y ai trouvé (*B. C. F.* n° 11. 1890) comme à Mercus une très grande abondance de minéraux intéressants: humites (voir p. 123), spinelles, amphiboles, etc. La phlogopite, généralement d'un blond clair, forme, dans le calcaire, des lames atteignant parfois 2^{cm} de diamètre. Elle est distribuée d'une façon quelconque dans la roche ou concentrée avec les autres minéraux dans des lits ou nodules parfois entièrement privés de calcite. Ce gisement peut être comparé aux gisements scandinaves ou américains pour sa richesse en minéraux.

Plateau Central. — Les cipolins sont relativement peu nombreux au milieu des schistes cristallins du Plateau Central: Gioux (*Creuse*), Savenne et Saint-Éloy (*Puy-de-Dôme*), Chalvignac (*Cantal*), Sussac (*Haute-Vienne*). La biotite ne s'y trouve qu'en petites paillettes.

Vosges. — [*Alsace*]. — Les cipolins d'Alsace sont riches en phlogopite. A ce point de vue, ceux de la carrière Saint-Philippe, près Sainte-Marie-aux-Mines, méritent une mention spéciale. La phlogopite s'y trouve en lamelles hexagonales d'un blond clair, associée aux spinelles, aux humites, etc. (analyse *a*). Elle s'y trouve aussi en lames d'un brun ou d'un blond plus ou moins foncé servant d'enveloppe aux nodules feldspathiques transformés en pseudophite dont il sera question plus loin (voir à *pennine*). Elle est alors implantée perpendiculairement à la surface du nodule auquel elle forme une enveloppe fibrolamellaire. Il existe aussi des nodules de pyroxène, de spinelle, de pyrrhotine et de calcite ayant une semblable enveloppe.

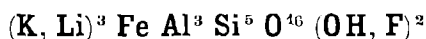
Vosges. — Le même minéral se trouve aussi dans les cipolins du Chival.

4° Dans les roches détritiques.

Les cours d'eau de toutes les régions renfermant des schistes cristallins ou des roches granitiques charrient des paillettes de biotite

provenant de la désagrégation de ceux-ci. On en trouve aussi dans les roches sédimentaires appartenant à toutes les époques géologiques antérieures à la période actuelle; elle y est le plus souvent chloritisée et y a une semblable origine.

ZINNWALDITE



Monoclinique. — Très voisin de forme et d'aspect de la biotite.

La zinnwaldite présente la macle des micas, les clivages indiqués pour la biotite; elle forme souvent des rosettes. Sa dureté est de 2,5 à 3; sa densité de 2,82 à 3,20.

Sa couleur est le violet pâle, le jaune ou le gris noir; le plan des axes est parallèle à $g^4(010)$; $2E(\text{Na}) = 50$ à 65° .

On a vu plus haut que ce mica fond plus facilement encore que la lépidolite mais en un verre noir.

La zinnwaldite se rencontre particulièrement dans les gisements stannifères. Elle est indiquée par M. Rosenbusch comme existant dans les granulites stannifères de la France centrale (*Mikr. physiogr.* I. 587. 1892). Je n'ai pu l'y trouver. En effet, le mica gris de Vaulry (*Haute-Vienne*), le mica jaune (donné dans les collections comme lépidolite jaune) de Chanteloube (*Haute-Vienne*), le mica jaune d'or de Montebas (*Creuse*), qui accompagnent la cassitérite dans ces divers gisements sont constitués par des variétés de muscovite; au chalumeau, ils ne fondent que sur les bords en un verre blanc, sans donner la réaction de la lithine.

MUSCOVITE



Monoclinique. — Forme primitive très voisine de celle de la biotite.

Macles. — Comme la biotite, avec diverses dispositions qui seront décrites plus loin.

Formes observées et faciès des cristaux. — La muscovite se trouve le plus souvent en lames sans contours distincts; les cristaux nets sont plus rares dans les gisements français; ils ont tantôt des formes hexagonales, par suite de l'existence de g^1 (010), associée à des hémipyramides de la zone pm (001) (110), tantôt des formes losangiques quand g^1 (010) fait défaut. L'allongement suivant pg^1 (001) (010) est moins fréquent que dans la biotite. Dans les gisements de pegmatite, on trouve souvent de grandes lames offrant cet allongement, qui est dû à la présence de plans de séparation suivant g^1 (010) qui permettent d'extraire de la roche des lames très allongées. Ces cristaux sont souvent limités aussi par des faces $a^{5/2}$ ($\bar{2}05$) (fig. 1), seules ou associées à ζ (135), etc.,

constituant des plans de glissement. Les lames de muscovite sont parfois allongées suivant une arête $pd^{1/2}$.

Ce sont les plans de glissement dont la trace sur p (001) donne naissance aux formes pennées extrêmement fréquentes dont les fig. 2 et 3 représentent les types les plus communs.

Dans quelques gisements, la muscovite se présente en masses constituées par des lames ayant la forme de calottes sphériques emboîtées les unes dans les autres (*muscovite testacée*, fig. 4). On trouvera page 338 la description de la *muscovite palmée*.

La *damourite* n'a presque jamais de formes distinctes. Elle constitue des écailles souvent microscopiques parfois groupées en rosettes; elle se présente fréquemment en petites écailles microscopiques dont la

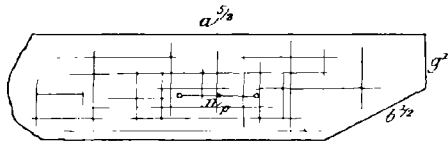


Fig. 1.
Lame de muscovite de St-Etienne.

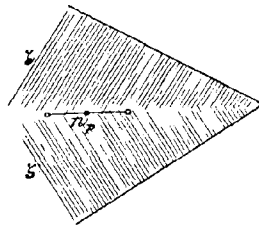


Fig. 2.
Lame de muscovite de St-Jacut-de-la-Mer (Morbihan), montrant les traces de plans de glissement suivant ζ (135).

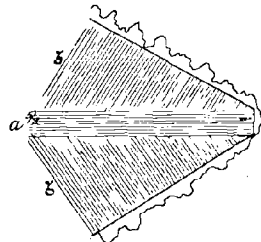


Fig. 3.
Lame de muscovite de Plouguin (Finistère), montrant les traces de plans de glissement suivant $a^{5/2}$ ($\bar{5}02$) et ζ (135). Ses bords sont formés par de la muscovite non pennée qui moulait des grains de quartz.

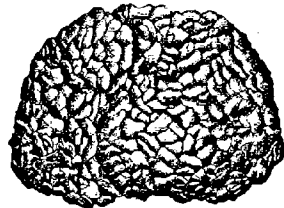


Fig. 4.
Muscovite testacée de Chanteloube.

réunion donne lieu à des masses compactes ou finement grenues.

La *séricite* ne se rencontre qu'en petites paillettes dépourvues de formes géométriques et souvent microscopiques.

La *fuchsite* forme des lames généralement sans contours géométriques.

La *gümbelite* constitue des enduits nacrés.

Déformations mécaniques. — La muscovite présente les mêmes déformations mécaniques que la biotite.

Clivages. — Clivages parfaits et lamelleux suivant p (001); plans de séparation d'origine secondaire suivant g^1 (010) et diverses pyramides de la zone pm (001) (110) correspondant aux *figures de choc*, ainsi que suivant $a^{5/2}$ ($\bar{2}05$) et ζ (135) correspondant aux *figures de pression*. Quand les plans de séparation sont très faciles, il est possible de détacher, des lames de muscovite, des lamelles filiformes suivant pg^1 , $pa^{5/2}$ (fig. 1), $p\zeta$ ou pd (muscovite des pegmatites).

Les lames du clivage micacé sont flexibles et élastiques (muscovite) ou seulement flexibles (damourite).

Dureté. — 2 à 2,5. La muscovite est souvent âpre au toucher; la séricité et la damourite, au contraire, sont onctueuses comme le talc.

Densité. — 2,76 à 3; 2,781 m. de la Villeder, 2,792 damourite de Pontivy (Delesse), 2,803 damourite de Montebras, 2,809 m. du col d'Oncet, 2,824 m. uniaxe de Cambon, 2,836 damourite compacte de La Chèze, 2,832 fuchsite d'Itsatsou, 2,844 m. d'Alger (M. Gentil), 2,855 m. de Fay.

Coloration et éclat. — Incolore, blanche, grise, jaune, verte (*fuchsite*), rosée. Transparente ou translucide.

Éclat vitreux, nacré sur les lames de clivage; soyeux (séricite). Pousière incolore.

Inclusions. — La muscovite renferme parfois en inclusions microscopiques des cristaux de zircon, d'apatite, de quartz, des grenats (aplati parallèlement au clivage du mica), des spinellides, de la tourmaline (fig. 3, p. 88), ainsi que de la magnétite ou de l'oligiste en lames extrêmement minces distribuées le plus souvent parallèlement ou perpendiculairement aux côtés de l'hexagone de base.

Propriétés optiques. — Le plan des axes optiques est perpendiculaire

à g^4 (010). La bissectrice aiguë négative est presque perpendiculaire à ρ (001).

L'écartement des axes (2 E) est, en moyenne, voisin de 70° dans la muscovite. Il est plus faible dans les muscovites très riches en silice ; j'ai même observé des muscovites en grandes lames sensiblement uniaxes (Cambon, Loire-Inférieure) et Plouguin (Finistère). Il est faible dans la damourite.

La dispersion est $\rho > \nu$.

	Na	Lumière blanche	
2 E =	}	» 10° à 12°	damourite de Pontivy
		» 55°	fuchsité de l'île de Groix (v. Lasaulx)
		» 65°	m. de Sainte-Féréole (Corrèze)
		» 68°	» de Bretagne
		» 69°	» de Tarascon (Ariège)
		60°	» de l'île de Groix (v. Lasaulx) (Li)
		71°	» d'Argelès (Pyrénées-Orientales)
		72°	» du Col d'Oncet (Hautes-Pyrénées)
		73°	» d'Alger (M. Gentil)

Ces dernières valeurs sont les plus communes dans la muscovite des pegmatites à grands éléments.

M. des Cloizeaux a fait voir que l'écartement des axes de la muscovite diminue légèrement avec la température (*Mém. Savants étrangers*, 1867. 77). Il a, en effet, observé, sur la muscovite de la pegmatite d'Alger, pour la lumière rouge :

2 E =			
69°44'	à	6°,6 C.	68°38' à 121°
69°32'	»	47°	68°17' » 146°,5
69° 4'	»	71°,5	68°15' » 170°,8
68°56'	»	95°,5	68° 5' » 185°,8

M. Pulfrich a donné pour les indices d'une muscovite (lumière du sodium)

$$\begin{aligned} n_g &= 1,5977 \\ n_m &= 1,5936 \\ n_p &= 1,5601 \\ n_g - n_p &= 0,0376 \end{aligned}$$

Dans beaucoup de gisements, les macles par accolement et surtout par superposition sont si nombreuses qu'il n'est possible d'obtenir

une lame homogène qu'en clivant des feuillettes excessivement minces. On trouve fréquemment dans une même lame hexagonale toutes les orientations possibles de la macle des micas, ainsi que de nombreux phénomènes de superposition d'images en lumière convergente (environs d'Alençon, de Nantes, d'Argelès-sur-mer, etc.).

Pléochroïsme. — Le pléochroïsme est nul dans les lames minces, qui sont incolores ; il est énergique, au contraire, dans les cristaux de muscovite de plusieurs millimètres d'épaisseur, qui possèdent alors une coloration distincte. On observe ainsi :

	<i>muscovite</i>	<i>fuchsité</i>
$n_g =$	} brun plus ou moins foncé	} vert
$n_m =$		
$n_p =$		

La muscovite taillée en lames épaisses perpendiculairement à un axe optique montre le phénomène des houppes.

Les *auréoles pléochroïques* sont moins fréquentes que dans la biotite ; on les observe cependant parfois autour des inclusions de zircon. Les teintes de pléochroïsme observées alors dans les lames minces sont celles qui viennent d'être indiquées pour les plaques épaisses. L'auréole seule est colorée, la plus grande partie du minéral étant incolore.

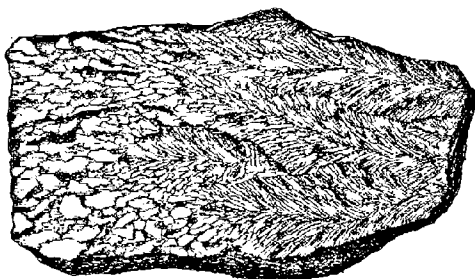
Au rouge naissant, ces auréoles disparaissent. M. Michel Lévy a constaté que la biréfringence et la réfringence augmentent dans l'auréole pléochroïque (*C. R.* CIX. 973. 1889 et 1894).

Groupements réguliers avec d'autres minéraux. — Muscovite et biotite (voir p. 314). Je n'ai pas rencontré, dans les gisements français, les associations avec la lépidolite fréquentes dans d'autres régions.

Muscovite et quartz. — La muscovite forme avec le quartz des associations pegmatoïdes macroscopiques, tellement identiques à celles que ce dernier minéral constitue avec les feldspaths qu'il m'a paru inutile de les faire représenter (voir à *orthose*). C'est la muscovite qui constitue le minéral enveloppant.

La muscovite présente aussi avec le quartz des associations régulières connues sous le nom de *mica palmé*. A l'œil nu, on constate que celui-ci est constitué par de fines écailles de muscovite groupées en

palmes dont la fig. 5 donne une idée. Dans tous les gisements français où cette variété est fréquente, j'ai constaté par l'examen microscopique que le mica ne constitue qu'une partie des échantillons; il est englobé par de grandes plages de quartz au milieu desquelles les paillettes micacées sont distribuées régulièrement. C'est en quelque sorte l'inverse de la pegmatite précédemment étudiée, le quartz étant ici le minéral englobant. A l'extrémité des palmes, le groupement est souvent à plus grands éléments et ses détails peuvent se voir à l'œil nu.



• Fig. 5.
Muscovite palmée d'Ax.

On trouvera plus loin l'énumération des minéraux auxquels la muscovite est régulièrement associée quand elle se forme à leurs dépens.

Composition chimique. — a) Composition théorique correspondant à la formule $(\text{H K}) \text{Al Si O}_4$ avec $\text{H} : \text{K} = 2 : 1$;

b) Analyse de la *muscovite* de la pegmatite de Ceux près Saint-Etienne (Vosges), par Delesse (*A. M.* XVI. 102. 1849);

c et d) Analyse de la *muscovite* des micaschistes de la vallée du Diabot (Nouvelle-Calédonie), par M. Liversidge (*R. Soc. N. S. Wales*, XIV. 243. 1880);

e) Analyse de la *damourite* de la vallée d'Evel, par Delesse (*A. P. C.* XV. 248. 1845);

f) Analyse de la *gümbelïte* de la Tarentaise, par Gümbel (*Tscherm. Mitheil. N. F.* II. 190. 1879) : densité = 2,8;

g) Analyse de la *gümbelïte* de Petitcœur, par M. Terreil (*C. R.* LIII. 120. 1861);

h) Analyse de la *gümbelïte* de Petitcœur, par Marignac (*in Favre Rech. géol. sur la Savoie* III. 192. 1867).

Les analyses f. g. h. ont été faites probablement sur une substance impure, car elles datent d'une époque où les procédés perfectionnés de séparation mécanique n'étaient pas connus : elles ne laissent cependant pas de doute sur la légitimité de la réunion de la *gümbelïte* au groupe de la muscovite. (Voir p. 351.)

	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>	<i>f</i>	<i>g</i>	<i>h</i>
SiO ²	45,2	46,23	50,60	51,23	45,22	49,71	50,00	46,95
TiO ²	»	»	»	»	»	1,04	»	»
Al ² O ³ ...	38,5	33,03	25,28	27,35	37,85	28,62	36,45	} 36,24
Fe ² O ³ ...	»	3,48	»	»	»	2,69	0,37	
FeO.....	»	»	3,47	2,60	»	»	»	
MgO.....	»	2,10	4,86	3,82	»	1,60	0,45	1,52
K ² O.....	11,8	8,87	6,69	6,93	11,20	6,80	5,01	} 9,39
Na ² O.....	»	1,45	2,49	1,27	»	2,21	»	
CaO.....	»	»	1,04	1,25	»	»	»	
MnO.....	»	traces	0,50	0,34	»	»	»	
H ² O....	4,5	4,12	4,31	4,46	5,25	7,38	7,96	5,90
Perte....	»	»	0,76	»	»	»	»	»
	100 »	99,28	100 »	99,25	99,52	100,05	100,24	100 »

Beaucoup de muscovites sont riches en fluor; d'autres renferment une quantité de silice trop grande pour la formule donnée plus haut: c'est notamment le cas des analyses *c. d. g. M.* Tschermak désigne ces micas sous le nom de *phengites*.

Essais pyrognostiques. Voir p. 309.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS.

La muscovite se rencontre dans de multiples gisements comme élément essentiel de roches. Enfin on la trouve très souvent dans les gisements les plus divers comme minéral secondaire formé aux dépens de nombreux minéraux. Je l'étudierai successivement :

- 1° Dans les roches éruptives comme élément normal;
- 2° Dans les roches cristallophylliennes et les schistes granulitisés;
- 3° Dans des filonnets quartzeux en relation avec la lherzolite;
- 4° Dans des roches sédimentaires métamorphiques et dans les roches éruptives, comme produit dynamométamorphique;
- 5° Dans des roches diverses, comme produit secondaire formé par pseudomorphe de leurs minéraux constitutifs;
- 6° Dans les roches élastiques.

1° *Dans les roches éruptives comme élément normal.*

La muscovite est un des éléments caractéristiques de la granulite et de sa variété à grands éléments, la pegmatite. Elle abonde aussi dans certains filons stannifères et dans les filons de quartz en relation

avec les pegmatites qui se rencontrent dans les schistes paléozoïques de beaucoup de régions françaises. Exceptionnellement, elle se forme dans les fissures du granite, comme produit de fumerolles, le plus souvent, du reste, en relation avec des granulites filoniennes (Corrèze). On la trouve aussi à la périphérie des massifs granitiques (Huelgoat) normalement dépourvue de muscovite : elle y a une semblable origine.

La muscovite est donc extrêmement répandue ; je ne m'occuperai ici que des gisements remarquables par la grosseur des lames, ou par quelque autre particularité. Cette liste pourrait être allongée presque à l'infini : la plupart des gisements du paragraphe 1° de l'article *tourmaline* (pages 84 à 105) peuvent notamment être cités comme gisements de muscovite.

Normandie. — *Orne.* — La muscovite est abondante en petites lames souvent losangiques dans les granulites des carrières de Pont-Percé en Condé-sur-Sarthe près Alençon. Elle se présente aussi en lames hexagonales dans des géodes, riches en cristaux d'orthose et de quartz enfumé, des mêmes carrières. Ces lames présentent fréquemment les macles par accollement et par superposition, répétées un grand nombre de fois et avec beaucoup de variété.

Manche. — Elle se rencontre dans les pegmatites des environs de Mortain et d'Avranches.

Bretagne. — *Côtes-du-Nord.* — Les pegmatites de Lancieux, de Saint-Michel-de-Plélan, de Saint-Rieul, de la lande de Trelivan, renferment des lames de muscovite atteignant 6^{cm} de diamètre ; à Cassepot près Dinan, M. Dorlodot d'Arment m'a signalé de la muscovite palmée. La fuchsité verte se rencontre dans les filons de quartz de la butte de Brandfer en Plancoet (de Limur, *op. cit.*, 82).

Finistère. — La muscovite en grandes lames se trouve dans les pegmatites graphiques de Pen-an-veur en Loctudy, du sémaphore Gondoul en Plobannabec, de Roscoff, de Saint-Pol-de-Léon, de Kergoulouarn en Plouvorn, etc. Dans les pegmatites de Keranbleis en Plomelin et de Kerhaten en Pluguffan, elle se trouve en lames losangiques intimement associées à de la biotite : tantôt celle-ci a la même forme que la muscovite qui l'englobe, tantôt, au contraire, elle est allongée suivant une arête pg^1 ou $pd^{1/2}$. A Keranbleis, j'ai observé, à côté de muscovite normale ($2E \approx 70^\circ$ environ), une muscovite identique d'aspect extérieur et cependant sensiblement uniaxe, même en lames

extrêmement minces. La fig. 3 représente une lame de clivage de muscovite provenant des pegmatites de l'E. de Plouguin ; elle montre les traces de plans de glissement suivant $a^{5/2}$ et ζ . Ses bords sont constitués par de la muscovite qui paraît de formation plus récente que la partie pennée : elle est déchiquetée et moule des grains de quartz.

La muscovite palmée est fréquente à Loctudy, à l'île de Siec (Santec), à Roscoff, etc.

Morbihan. — Les granulites de la pointe entre la baie de Kervoyer et Roguédas, près Vannes, sont riches en lamelles hexagonales de muscovite ; les filons de quartz et pegmatite à andalousite de la vallée de l'Evel renferment le même minéral. La fig. 2 représente de grandes lames pennées de muscovite des pegmatites de Saint-Jacut-de-la-Mer atteignant 8^{cm} de plus grande dimension ; des lames de 11^{cm} se trouvent associées à la biotite à Plumélian ; du mica palmé à grands éléments a été trouvé à Meucon.

Les filons stannifères de la Villeder, près Roc-Saint-André, ont fourni, en outre de la muscovite lamellaire engagée dans le quartz, des masses géodiques de muscovite constituées par l'enchevêtrement de lamelles hexagonales d'une muscovite d'un blond pâle, transparente et d'une délicatesse extrême ; les maclés y sont fréquentes ; elle est associée à de beaux cristaux de cassitérite, de béryl, d'apatite, etc. Ces lames sont souvent allongées suivant l'arête $pg^1(001)(010)$. Les échantillons que j'ai étudiés m'ont été communiqués par M. de Limur.

Loire-Inférieure. — Dans les pegmatites des environs de Nantes, Dubuisson, puis M. Baret ont signalé de nombreux gisements de muscovite. On peut citer particulièrement les localités suivantes : Saint-Clair (carrière de la Salle Verte), grands cristaux losangiques souvent maclés avec enchevêtrement de deux individus à la façon des feuillets d'un livre (fig. 6) ; Orvault, superbes lames losangiques, d'un jaune doré, de plusieurs centimètres de diamètre, accompagnant les tourmalines roses, bleues, etc. ; La Trémisnière et Grillaud

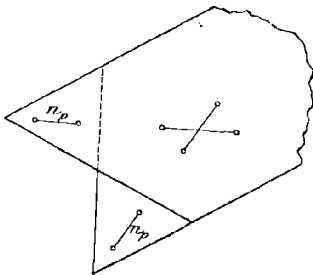


Fig. 6.

Maclé de muscovite par emboîtement.
Saint-Clair.

près Nantes (lames losangiques) ; Couëron, Batz, etc. A Guérande,

on a observé d'énormes masses formées par des lames enchevêtrées atteignant 1^{cm} de diamètre. De la muscovite testacée a été trouvée au Haut-Cormier, près Orvault; du mica palmé à Sautron (carrière à 1 kilomètre du bourg), à Basse-Indre, etc.

Le musée de Nantes possède une lame hexagonale de muscovite d'un jaune verdâtre de Cambon : elle a environ 6^{cm} de diamètre; elle est sensiblement uniaxe. Ce mica provient probablement d'un filon de pegmatite des micaschistes. — La collection du Muséum renferme un échantillon recueilli en 1853 dans le bassin de Saint-Nazaire. C'est une granulite extrêmement riche en lames hexagonales de muscovite, ayant en moyenne 1^{cm} de diamètre : elles englobent un très grand nombre de petites lamelles de biotite de même forme, présentant l'orientation de leur hôte et souvent maclées avec lui suivant la loi des micas. La muscovite présente elle-même de très nombreuses macles par accollement et superpositions. Les plans de séparation suivant ζ (135) et des pyramides de la zone pd sont très distinctes.

Dans les filons à andalousite décrits page 33, on trouve en abondance une *muscovite* en grandes lames présentant des macles par superposition suivant p (001) extrêmement fréquentes.

Pyrénées. — *Basses-Pyrénées.* — Les pegmatites du Labourd sont riches en muscovite, en particulier à Cambo (tunnel), à Itsatsou, à Louhossoa, à Mendione, à Macaye, au Mont d'Ursoulia. Celles qui traversent les cipolins de Louhossoa et d'Itsatsou renferment, non seulement de la muscovite normale, mais une belle variété chromifère en lames d'un vert émeraude (*fuchsité*) qui ne se trouve pas dans le cipolin lui-même.

Hautes-Pyrénées. — Le massif du Pic du Midi de Bigorre est riche en granulites, en pegmatites et en filonnets de quartz à muscovite. Ces derniers abondent dans les schistes de l'entrée du lac Bleu; j'ai notamment recueilli des lames de muscovite ayant plusieurs centimètres de diamètre au Pas du Bouc : elles sont très plissées et les plans de glissement y sont très fréquents. Au cours d'une excursion faite avec M. Goguel, celui-ci a trouvé, près du col d'Oncet, un filonnet de pegmatite renfermant de gros cristaux de tourmaline d'un bleu foncé¹

1. Ce gisement est à ajouter à ceux qui ont été indiqués page 90 : les cristaux trouvés par M. Goguel sont de grande taille et parfois basés.

et de larges lames de muscovite dont quelques-unes offrent la macle représentée par la figure 6.

De la muscovite en grandes lames et la variété palmée se trouvent en beaux échantillons dans la pegmatite qui traverse le petit îlot de schistes cristallins de Loucrup, au nord de Bagnères-de-Bigorre, ainsi qu'à Ordizan.

Haute-Garonne. — La muscovite se trouve en grandes lames dans la pegmatite du val de Burbe, au piton de Géry près l'Estagnon de Marignac, près le pont de Chaum, à Beauregard, à Superbagnères, au Mont de Juzet près Luchon, dans les granulites en filons dans les schistes du Mont du Lys près Luchon : les échantillons que j'ai étudiés m'ont été remis par M. Gourdon.

Le mica palmé de Luchon a été trouvé au-dessus des bains par Picot de Lapeyrouse et cité pour la première fois par Dietrich (*Desc. des gîtes des minéraux des Pyrénées.* 307. 1786). On le trouve au Bosquet des Bains (montagne de Superbagnères), à Beauregard et au Portillon de Burbe sur le versant français, etc. Les gisements de Luchon fournissent la plupart des échantillons de mica palmé que l'on trouve dans les collections avec l'indication « Pyrénées ».

Ariège. — La muscovite abonde dans l'Ariège ; elle se trouve soit dans des pegmatites ou granulites, qui sont fréquentes dans les gneiss et dans les micaschistes, soit dans des filons ou amandes de quartz dépourvus généralement de feldspath, mais riches en gros cristaux d'andalousite accompagnés de tourmaline. Ces filons de quartz se rencontrent surtout dans les schistes du précambrien.

Les gisements à citer sont, pour les pegmatites, le massif du pic des Trois-Seigneurs, les alentours de l'étang de Lherz, la montagne de Suc, les environs de Vicdessos ; la zone de schistes cristallins traversant la feuille de Foix (carte d'état-major) de l'O. à l'E. entre la vallée du Salat et l'Ariège (pont de Kercabanac, environs d'Aleu, de Biert, du Calmil, etc.) et sur les bords de l'Ariège : Montoulieu, Arignac, Mercus, Tarascon ; le massif du pic Saint-Barthélemy et en particulier le Mont-Fourcat ; tous les environs d'Ax (sur la route de Prades et à peu de distance de la ville d'Ax se trouve un beau gisement de mica palmé), la haute vallée d'Orlu, la montée du lac Naguille, la haute vallée d'Auzat, etc.

Les granites des environs d'Ax sont très granulitisés et localement chargés de muscovite. A la montée du Fort, au-dessus d'Ax, sur la

route militaire, se trouve un filon de granulite à muscovite presque entièrement transformée en une masse finement grenue de damourite jaune pâle. C'est M. Nentien qui a appelé mon attention sur ce gisement.

D'une façon générale, la muscovite est très abondante dans les filons quartzeux des gisements où a été signalée l'andalousite (page 34); elle y forme fréquemment des lames de plusieurs centimètres de diamètre.

Aude. — Au sud du département de l'Aude il existe plusieurs îlots de schistes cristallins (Viguer, *Etude géol. sur le département de l'Aude.* 228. 1887) riches en filons de pegmatites à grandes lames de muscovite et à cristaux de tourmaline. On les observe notamment à Salvezines, Bessédes, Rodome, Galinargues.

Pyénées-Orientales. — Les pegmatites de Saint-Martin du Fenouillet, d'Argelès-sur-Mer contiennent en abondance de grandes lames de muscovite remarquablement riches en macles par superposition.

Montagne Noire. — *Tarn.* — Les granulites et pegmatites de la Montagne Noire sont localement riches en muscovite.

Plateau Central. — *Aveyron. Lozère.* — Il en est de même de celles du Rouergue et de la Lozère.

Haute-Loire. — La collection du Muséum renferme un nodule de la grosseur du poing formé par des lames losangiques de muscovite atteignant 2^{cm} et des prismes hexagonaux d'apatite vert clair; cet échantillon provient de Saint-Privat d'Allier (coll. Pascal). Le même minéral se rencontre en très belles lames dans une pegmatite au sud de Brioude entre Blesles et Ardes (P.-de-D.), etc., etc.

Cantal. — Dans les filons de pegmatite des micaschistes des environs de Carlat, des Pendants, on trouve des lames de muscovite atteignant 5^{cm}: on peut citer aussi la pegmatite tourmalinifère du Sal-Bas en Saint-Poncy, les pegmatites et les filons de quartz des environs de Laroquebrou (notamment celles du val de Cère au-dessous de Laroquebrou), les pegmatites à muscovite au sud de Charmensac et des environs de Bonnac, près Sainte-Marie-le-Plain, etc.

Corrèze. — Le granite porphyroïde qui abonde dans la Corrèze présente (particulièrement entre Egletons, Meymac et Bonnefond) des fissures irrégulières tapissées de grandes lames de muscovite, associées parfois à de la biotite, du quartz, des feldspaths. La production de ces

minéraux doit être attribuée à des fumerolles granitiques. La muscovite est fréquente dans la pegmatite de Sainte-Féréole et dans toutes celles de la Corrèze.

Haute-Vienne. — La muscovite abonde dans la granulite de la chaîne de Blond, et on la trouve en très grandes lames dans les pegmatites qui la coupent.

Près d'Ambazac, à la Chèze, cette granulite est traversée par des pegmatites à muscovite, mais aussi par des granulites à lépidolite, dont il sera question plus loin; la muscovite abonde en grandes lames dans les anciennes carrières des Hureaux en Saint-Sylvestre.

A Ambazac, on trouve aussi, dans ces pegmatites, de la damourite en masses translucides d'un jaune verdâtre à cassure finement grenue, dont la structure réelle ne peut guère être décelée qu'au microscope.

Les gisements les plus remarquables de la Haute-Vienne au point de vue minéralogique se trouvent dans la commune de Bessines (Voir à *orthose*), à Chanteloube et à la Vilate. Au-dessous de la carrière de la Vilate, qui a fourni tant de minéraux rares (niobite, tantalite, wolfram, spessartine, triplite, triphylline, et leurs produits d'altération : huréaulite, dufrénite, alluaudite, etc.) et qui occupait encore quelques ouvriers en 1889, se trouve une petite carrière abandonnée dans laquelle la muscovite, soit seule, soit associée à de la biotite, forme des masses énormes dont on peut extraire des lames de plus d'un décimètre de largeur; elles sont rarement planes et généralement plus ou moins tordues et gondolées.

C'est dans les mêmes conditions que se trouve la muscovite testacée formée par des calottes sphériques emboîtées les unes dans les autres et se détachant facilement par clivage (fig. 5) (Les Hureaux, la Vilate, etc.). On rencontre, dans ces gisements, des masses de mica palmé.

Les échantillons de mica jaune citron en masses finement lamelleuses, renfermant de la cassitérite, que j'ai trouvés dans diverses collections sous le nom de lépidolite jaune de Chanteloube, sont constitués par une variété de muscovite.

Creuse. — Les filons stannifères de Montebas en Soumans renferment parfois, comme gangue de la cassitérite et de l'apatite bleue, un mica jaune d'or finement lamelleux, souvent groupé en masses testacées, fibrolamelleuses, et constitué par une variété de muscovite (damourite). Ce mica

se trouve souvent dans les collections sous les noms de tale, gilbertite, etc., de Montebras.

Puy-de-Dôme. — La muscovite est très abondante dans le Puy-de-Dôme. En voici quelques gisements particulièrement intéressants : pegmatite du bois du Peyrou en Ambert, du chemin conduisant à Valcivières (canton d'Arlanc) et particulièrement au voisinage de la Chaise-Dieu (lames losangiques), de la montagne de Pierre-sur-Haute près du pont du Chavarron (commune de Bourg-Lastic), du ravin de la côte granitique de Ceyrat à Theix (Bouillet, *Topogr. minér. du P.-de-D.* 1854. 146); pegmatites de Berzet près de Saint-Genès Champanelle, de Chagourdat près Saint-Amand Tallende. Dans la pegmatite à béryl et tourmaline de Bianchaud au nord de Saint-Pierre-la-Bourlhonne, on trouve des masses de muscovite en lames de 15 à 20^{cm} de diamètre atteignant plus d'un demi-mètre cube; elles sont associées à une variété palmée (Gonnard et Adelphe : *B. S. M.* XVII. 614. 1894). Cette même variété a été observée à Chabrespine (canton de Combronde), etc.

Des lamelles hexagonales de muscovite, accompagnant des cristaux de grenat rouge grosseille (a^2) dans les fissures des pegmatites (filons dans le gneiss) de Chassoles en Achat, m'ont été signalées par M. Gonnard.

Loire. — Dans les pegmatites à cordiérite des bords du Vizezy, près Montbrison, etc.

Rhône. — De grandes lames pm atteignant 4^{cm} souvent groupées en gerbes se trouvent dans les pegmatites à tourmaline de Montagny. Drian (*op. cit.*, p. 278) signale la muscovite en grandes lames dans les pegmatites de Charbonnières, du Poteau près l'Arbresle, du Four à Chaux entre le logis du Cerf, Lozanne et Dommartin, des environs de l'Echallas près Givors, de Maltaverne sur la route de Chessy à Lyon, etc.

Saône-et-Loire et Côte-d'Or. — La muscovite se présente en belles lames dans les pegmatites du Morvan. Aux environs d'Autun, on peut citer notamment Marmagne, Saint-Symphorien de Marmagne, Broye, Brion, etc., comme particulièrement riches à ce point de vue; les lames losangiques de grande taille ne sont pas rares, souvent accompagnées par de la biotite. M. Berthier m'a communiqué de beaux échantillons lamelleux et palmés de muscovite provenant d'Ozon près Toulon-sur-Arroux, ainsi qu'un cristal de quartz de la Tagnière qui, à l'une de

ses extrémités, est associé à de la muscovite sous forme de pegmatite graphique. La muscovite palmée existe aussi à Brion.

Vosges. — *Vosges.* — La muscovite en belles lames se trouve dans des filons de pegmatite de Lusse, des Xettes et de la Haie-Griselle, de Gérardmër, de Ranfaing, des Arrentées de Corcieux, de Ceux, près Saint-Étienne, et d'autres gisements de pegmatite (Voir à *orthose*) cités par Delesse.

La muscovite palmée à grands éléments se trouve notamment à Saint-Nabord près Remiremont dans une pegmatite à feldspath rose.

[*Alsace.*] — On la trouve dans des agrégats pegmatoïdes des gneiss des environs d'Urbeis (Champs d'Yvrée, près bas d'Urbeis, Schnarupt, la Hingrie, Rouyer); la muscovite y est souvent groupée à axes parallèles avec de la biotite (Cohen, *Abhandl. geol. Specialkarte Elsass-Lothringen*, III. 155. 1889), aux Phaunoux près Sainte-Marie-aux-Mines, etc.

Alpes. — *Massif du Mont Blanc et Haute-Savoie.* — La muscovite se trouve en grandes lames dans une pegmatite à orthose et microcline en bancs intercalés dans les schistes cristallins de la cheminée de Trient. Les blocs de cette roche abondent dans la moraine droite du glacier des Grands (haute vallée de Trient), ainsi que dans la moraine gauche du glacier du Tour, à l'arête des Pissoirs près de l'aiguille du Tour (M. Brun). Elle existe aux Jeurs au-dessus de la Tête-Noire, etc. On trouve aussi ces pegmatites au milieu des schistes de l'arête des Rognes; elle est tourmalinifère (L. Mrazec, *la Protogine du Mont Blanc*. Genève. 1892. 68).

Isère. — On trouve la muscovite dans les pegmatites de Saint-Symphorien d'Ozon et dans les granulites du Dauphiné, en petites lames.

Alpes-Maritimes. — M. Léon Bertrand m'a communiqué de très larges lames de muscovite provenant des pegmatites du quartier du Pilier à Saint-Vallier de Thiey et de celles du Pra près Saint-Etienne-du-Mont (San Stephano). Ces dernières présentent parfois les formes hexagonales et ont jusqu'à 15^{cm} suivant l'arête d'allongement $pa^{5/2}$ (fig. 1).

Maures et Esterel. — *Var.* — La muscovite abonde dans les pegmatites traversant les micaschistes de l'Esterel; la variété palmée m'a été signalée par M. Segond à Saint-Martin, près Le Plan de la Tour.

Corse. — Dans les pegmatites de Pruno près Ajaccio, on trouve la muscovite en grandes lames de 8^{cm} de diamètre.

Algérie. — *Alger.* — De très grandes lames de muscovite se rencontrent dans les pegmatites à tourmaline d'Alger (boulevard Bon-Accueil, Mustapha).

Grand-Bassam. — La collection du Muséum possède des échantillons de muscovite en grandes lames provenant du Grand-Bassam.

Gabon. — L'Exposition des Colonies (1878) renfermait de grandes lames de muscovite du Gabon, sans indication précise de localité.

Madagascar. — De larges lames de muscovite ont été signalées dans le quartz hyalin et dans les pegmatites de Madagascar et de l'île Sainte-Marie, sans indication plus précise. Il semble qu'à Madagascar les roches à biotite soient de beaucoup plus abondantes que les roches à muscovite. De grandes lames de muscovite ont été envoyées de Mayotte à l'Exposition universelle de 1878.

Cochinchine. — La muscovite en grandes lames se trouve dans des pegmatites rapportées de la Cochinchine sans indication de gisement plus précise.

Guyane française. — Dans les schistes cristallins de la Guyane française, les pegmatites sont abondantes et renferment de grandes lames de muscovite.

2° *Dans les schistes cristallins et les schistes granulitisés.*

La muscovite existe en abondance comme élément essentiel des gneiss granulitiques, de beaucoup de micaschistes et de la plupart des schistes, grès, etc., modifiés par action de contact de la granulite. Elle s'y présente sous forme de lamelles de taille très variable, tantôt dépourvues de formes cristallines, tantôt, au contraire, possédant des formes très nettes.

Il me paraît inutile de citer des gisements de ce genre qui seront trouvés en consultant une carte géologique. Je me contenterai de signaler quelques gisements présentant des particularités spéciales.

Bretagne. — *Morbihan.* — La fuchsité d'un vert émeraude se rencontre dans les micaschistes de la côte de Biléry (N.-O. de l'île de

Groix) (de Limur. *op. cit.*, 52; v. Lasaulx. *Verh. naturh. Vereins Bonn.* XL. 269. 1883). La muscovite des schistes à glaucophane est sodique, d'après ce dernier savant, et établit un passage à la paragonite.

Loire-Inférieure. — M. Baret m'a communiqué de jolies lames vert émeraude de fuchsité qu'il a recueillies dans les éclogites de Bouvron.

Le même minéralogiste a récemment trouvé, dans les éclogites de la Gagnerie de Brignan en Bouvron (*B. S. M.* XVIII. 123. 1895), de très belles masses de damourite lamello-compactes d'un vert émeraude clair. Ce minéral épigénise aussi de grands cristaux de disthène dans un filon de quartz qui coupe les mêmes éclogites. La damourite s'implante perpendiculairement à la face h^4 (100) du disthène.

Nouvelle Calédonie. — La muscovite abonde dans les micaschistes et en particulier dans ceux qui sont associés à la glaucophane dans la vallée du Diahot et aux alentours de la mine de la Balade.

Une fuchsité d'un magnifique vert émeraude se trouve en grandes lames dans une amphibolite de la vallée du Diahot. M. Filhol a rapporté de Kanala un schiste onctueux ayant l'apparence d'une stéatite; il est constitué par un mica cryptocristallin très riche en potasse.

3° Dans les filons quartzeux au voisinage de la lherzolite.

Pyénées. — *Ariège* — J'ai signalé (*B. C. F.* n° 42. 78. 1895) au port de Saleix l'existence de petits filonnets quartzeux traversant les schistes et quartzites liasiques métamorphisés par la lherzolite. Ils renferment du dipyre, de l'actinote et souvent, à leurs salbandes, des lames de muscovite atteignant jusqu'à 1^{cm} 5 de diamètre; elles présentent des macles par pénétration très fréquentes. La formation de la muscovite dans de semblables conditions est des plus remarquables; je ne l'ai observée que dans ce seul gisement.

4° Dans les roches sédimentaires et dans les roches éruptives transformées par métamorphisme général ou dynamique.

La muscovite forme un des éléments les plus fréquents des schistes paléozoïques et même de ceux du début de la période secondaire (Alpes) rendus cristallins par le métamorphisme général ou dynamique. Elle s'y présente parfois en grandes lames rappelant celles de la muscovite des schistes cristallins, mais le plus souvent elle constitue de très fines

lamelles parfois microscopiques appartenant à la variété *séricite*. Les schistes à *séricite* et surtout ceux qui sont à éléments très fins ont souvent le toucher gras des roches talqueuses et beaucoup d'entre eux ont été improprement appelés par les anciens auteurs « talcites, talcschistes, schistes talqueux ».

Ces petites lamelles, orientées dans le sens de la schistosité, présentent le plus souvent l'écartement des axes de la muscovite normale, mais parfois elles ont des axes rapprochés et doivent être rapportées à la *damourite*. L'examen microchimique est alors nécessaire pour distinguer le minéral du talc (Recherche de l'alumine par le procédé Behrens). Dans le cas d'un écartement d'axes assez grand, il est bon de faire des essais Boricky pour chercher s'il existe des alcalis (diagnostic différentiel de la *pyrophyllite*) et, dans l'affirmative, pour voir si le mica n'est pas de la *paragonite* (présence de la soude au lieu de la potasse).

Les schistes à *séricite* sont extrêmement abondants en France et notamment dans l'Ardeune, la Bretagne, les Pyrénées, le Plateau Central, les Alpes, la Corse, etc.

Il est probable qu'une partie notable, sinon la totalité, de la *séricite* de ces schistes est due à la décomposition de feldspaths anciens.

Dans toutes les régions énergiquement plissées (Alpes, Pyrénées, etc.) les roches feldspathiques (éruptives ou métamorphiques) ont subi des déformations mécaniques très intenses qui ont souvent donné naissance à une véritable schistosité; il se développe alors dans ces roches, et en très grande abondance, des traînées de fines lamelles de *séricite* identiques à celles des véritables schistes à *séricite*. Cette *séricite* se montre souvent à l'œil nu dans les joints et les plans de fissilité des roches laminées sous forme d'enduits nacrés.

La *séricite* se trouve fréquemment aussi entre les feuillets ou dans les fentes des schistes paléozoïques (environs de Nantes), tenant parfois la place de fossiles animaux [graptolites du silurien des Pyrénées, etc.] ou végétaux [nombreuses feuilles ou tiges du houiller de Petitcœur en Tarentaise (Savoie)]. Ces produits, d'un blanc nacré, à toucher souvent onctueux, ont été souvent considérés comme des variétés de kaolinite (*pholérite*), ceux de Petitcœur ont été assimilés à la *gümbelite* de Kobell. Ce minéral est regardé par tous les auteurs comme une variété de *pyrophyllite*. Les analyses que j'ai citées page 339 (*analyses f. g. h.*) me paraissent ne laisser aucun doute sur la nature de cette substance : du

reste, l'examen microscopique fait voir que ces paillettes blanches nacrées ne possèdent pas le grand écartement d'axes de la pyrophyllite et se rapprochent, au contraire, de la damourite.

5° *Dans des roches diverses, comme produit secondaire.*

Dans le courant de ce volume, j'ai eu souvent à parler des transformations de divers minéraux en produits micacés qui sont à rapporter à la muscovite ou à l'une de ses variétés, la séricite ou la damourite. Certaines de ces pseudomorphoses micacées ont même reçu des noms spéciaux. Sans répéter ce qui a été dit à divers articles, je rappellerai rapidement les minéraux des gisements français qui, par leur transformation, donnent naissance à des muscovites.

Silicates d'alumine. — La production de la muscovite à leurs dépens implique un apport d'alcalis et de magnésie : *dumortière* (p. 18), *andalousite* (p. 30, fig. 10), *disthène* (p. 69, fig. 8), *sillimanite* (p. 52), *topaze* (p. 61). Les pseudomorphoses de ces minéraux ne donnent pas seulement naissance à des micas cryptocristallins; c'est, en effet, aux dépens du disthène, près de Pontivy (*Morbihan*), que se sont produites les larges lames en rosettes que Delesse a décrites pour la première fois sous le nom de *damourite* (*A. P. C.* XV. 248. 1845). Le gisement de Bouvron cité page 350 est dans le même cas. L'altération de l'*andalousite* donne souvent aussi naissance à de grandes lames de muscovite ou de damourite (env. de Nantes, Pyrénées, etc.).

La *stauroïde* subit des altérations du même genre que celles des minéraux précédents (p. 5, fig. 2).

Les divers types de *tourmaline* présentent des altérations micacées, mais ces altérations sont surtout abondantes dans les types peu colorés. J'ai parlé (page 83) des pseudomorphoses de la tourmaline rose d'Orvault (*Loire-Inférieure*) en damourite jaune pâle dont les lamelles très petites produisent, par leur réunion, des masses finement grenues translucides : elles y sont très fréquentes.

Le *chloritoïde* de Groix et probablement aussi celui des Ardennes (*ottrélite*) se transforment en un mélange de muscovite et de chlorite.

La *néphéline* et la *sodalite* des syénites néphéliniques se transforment très fréquemment en mica blanc; il y aurait intérêt à rechercher si celui-ci n'est pas sodique : malheureusement, il n'est guère possible de l'isoler à l'état de pureté dans la roche de Pouzac (*Hautes-Pyrénées*).

La *cordièrite* se rencontre dans les gisements français, bien plus souvent sous forme de pseudomorphoses micacées qu'à l'état intact. Dans certains gisements (microgranulites et porphyres), celles-ci sont toujours absolument complètes. Ces pseudomorphoses sont parfois, *crpytocristallines* (*pinite*), alors que, dans d'autres cas, la muscovite, associée à de la biotite et à des chlorites, se présente en grandes lames clivables suivant la base de la cordièrite (*gigantolite*). Elles seront longuement décrites plus loin.

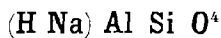
Tous les *feldspaths* et plus particulièrement les types acides (*orthose*, *microcline*, *albite*) se transforment fréquemment en mica. Le résultat ultime de cette transformation est une substance (*pinitoïde*) d'un jaune plus ou moins foncé à éclat cireux, souvent translucide, dont la structure finement lamelleuse n'est visible qu'au microscope. Dans les pegmatites de la Chèze près Ambazac (*H^{te}-Vienna*), on trouve de gros blocs translucides très purs de cette damourite secondaire. La composition chimique des micas blancs secondaires formés aux dépens des feldspaths calcosodiques demanderait de nouvelles études ; ils pourraient bien être constitués par de la paragonite.

Les transformations micacées de *wernerite* rappellent celles des feldspaths.

6° Dans les roches sédimentaires comme élément détritique.

Toutes les roches sédimentaires produites par la destruction des roches renfermant normalement de la muscovite contiennent ce dernier minéral qui peut même parfois devenir assez abondant pour former de véritables roches micacées. A ce point de vue, on peut citer, dans les environs de Paris, comme particulièrement intéressants, certains niveaux des sables de Fontainebleau (*oligocène*) et notamment ceux de Feucherolles, de la butte de Picardie près Versailles, de Saint-Martin-du-Tertre (*Seine-et-Oise*), dans lesquels les sables renferment une quantité considérable de paillettes de muscovite associées à fort peu de biotite généralement altérée.

PARAGONITE



Formes et faciès. — La paragonite ne se trouve qu'en fines écailles à contours irréguliers dont la réunion donne naissance à des masses

schisteuses ou compactes ; leur nature cristalline n'est souvent appréciable que grâce à l'examen microscopique.

Clivages. — Clivage p (001) micacé.

Dureté. — 2,5 à 3.

Densité. — 2,78 à 2,9 ; 3,075 (cossaïte de Bousson, M. Piolti).

Coloration et éclat. — Blanche, blanc grisâtre ou verdâtre, jaune. Éclat nacré. Transparente en lames minces.

Propriétés optiques. — Bissectrice aiguë négative (n_p) plus ou moins normale au clivage facile.

$$2 E = 70^\circ \text{ environ.}$$

Composition chimique. — *a*) Composition correspondant à la formule $(H Na) Al Si O^4$, avec $H : K = 2 : 1$;

b) Analyse de la paragonite de Changé, par M. Jannettaz (*B. S. G. X.* 396. 1880-81) ;

c) Analyse de la paragonite (cossaïte) de Bousson, par M. Piolti (*Accad. Torino XXIII.* 187. 1888).

	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>
SiO ²	47,1	47,2	46,50
Al ² O ³	40,1	37,7	40,68
Fe ² O ³	»	»	2,68
MgO	»	»	»
CaO	»	»	»
Na ² O.	8,1	6,4	4,75
K ² O	»	3,6	1,33
Li ² O	»	»	traces
H ² O	4,7	5,2	4,57
	100,0	100,1	100,51

Essais pyrognostiques. — Voir page 309.

Diagnostic. — Le diagnostic différentiel de la muscovite réside dans la prédominance de la soude sur la potasse.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La paragonite est un minéral de la série des schistes cristallins. On la trouve aussi dans les schistes paléozoïques métamorphiques.

Il est possible que beaucoup de micas blancs microscopiques d'origine secondaire, formés aux dépens de minéraux sodiques (néphéline,

feldspaths tricliniques) et considérés comme séricite appartiennent à la paragonite : les propriétés optiques seules ne permettent pas la distinction de ces deux espèces.

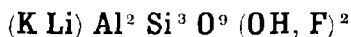
On a vu plus haut que la muscovite des schistes à glaucophane de l'île de Groix et de la Nouvelle-Calédonie est sodique : elle établit le passage de la muscovite à la paragonite.

Bretagne. — *Mayenne.* — M. Jannettaz a étudié une substance blanche fibroschisteuse à éclat cireux provenant de Changé près Laval et désignée autrefois par Blavier sous le nom de *stéatite quartzéuse*. Il l'a d'abord considérée comme une variété de pinité (*B. S. M.* III. 82. 1880); dans un travail plus récent, le même savant a donné l'analyse (*b*) faite sur une matière purifiée qu'il a assimilée à la paragonite (*B. S. G. X.* 396. 1880-81).

Le minéral qui nous occupe ici forme parfois de petits lits où il est presque pur; le plus souvent il constitue une portion importante de roches schisteuses qui ont été appelées parfois *blaviérite* et qui sont des arkoses de microgranulite ou des microgranulites déformées par dynamométamorphisme.

Alpes. — La paragonite n'a pas été jusqu'à présent signalée dans les Alpes françaises, bien que son existence dans les schistes lustrés paraisse probable. Ce minéral a été, en effet, trouvé dans ceux du versant italien au sud du mont Cenis, près de Bousson (district de Suse). Il s'y trouve au milieu de calcschistes sous forme d'un minéral compact vert pomme dont la structure cristalline apparaît au microscope. L'analyse de M. Piolti (*Accad. Torino XXIII.* 187. 1888) a été donnée en (*c*). La composition et les propriétés pyrognostiques de ce minéral sont très voisines de celles de la variété des environs d'Yvrée désignée sous le nom de *coissaite*.

LÉPIDOLITE



Monoclinique : forme voisine de celle de la muscovite.

Formes observées. — Lamelles hexagonales ou losangiques.

Macles. — Macles des micas avec pénétration; une même lame est souvent divisée en plusieurs secteurs à contours non rectilignes.

Faciès des cristaux. — Dans les gisements dont j'ai à m'occuper ici, la lépidolite forme des lamelles enchevêtrées ayant parfois plusieurs millimètres de diamètre, mais ne présentant que rarement des contours géométriques distincts. Souvent aussi, la lépidolite forme des masses cristallines presque compactes, constituées par de très petites paillettes.

Clivages. — Clivage p (001) parfait.

Dureté. — 2,5.

Densité. — 2,8 à 2,9 ; 2,806 lép. de La Chèze.

Coloration et éclat. — Rose, rouge, violacée, lilas, jaune, grise, ou incolore. La coloration rose est due à des traces de manganèse.

Éclat nacré ; les lames de clivage sont transparentes.

Propriétés optiques. — Plan des axes optiques perpendiculaire à g^1 (010), rarement parallèle à cette face (M. Scharizer). Bissectrice aiguë négative (n_v) presque perpendiculaire à p (001). [Elle fait avec la normale à p un angle de $1^\circ 47'$ (rouge) dans la lépidolite de Schüttenhofen (Scharizer)].

$$2E = 57^\circ \text{ à } 83^\circ \text{ environ.}$$

Pléochroïsme. — La lépidolite est incolore en lames minces. En lames épaisses, le pléochroïsme est net. J'ai observé pour le minéral d'Ambazac :

n_g = rose pâle ;
 n_m = rose pâle ;
 n_p = incolore.

Composition chimique. — a) Composition moyenne de la lépidolite d'après M. Tschermak (*Lehrb. der Min.* 514. 1894) : une partie du fluor est remplacée par de l'hydroxyle ;

b) Analyse de la lépidolite d'Échassières faite à l'École des Mines, in de Launay (*B. S. G.* XVI. 1067. 1888). Le minéral était, sans doute, impur.

	<i>a</i>	<i>b</i>
SiO ²	50,2	59,30
Al ² O ³	28,5	27,00
Fe ² O ³	»	0,20
CaO	»	0,35
MgO	»	2,60
K ² O	10,9	1,64
Na ² O	»	3,30
Li ² O	4,2	2,66
Fl	10,4	traces
H ² O	»	2,00
	<hr/>	<hr/>
	104,2	99,05

Essais pyrognostiques. — Voir page 309.

Diagnostic. — La facile fusibilité et la réaction de la lithine constituent un excellent diagnostic de la lépidolite. La couleur des variétés roses est aussi un caractère à considérer.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La lépidolite se rencontre exclusivement dans les granulites et particulièrement dans celles qui sont stannifères.

Plateau Central. — *Creuse.* — J'ai observé de larges lames blanches ou rosées de lépidolite associées à la *morinite* des mines de cassitérite de Montebbras en Soumans.

Haute-Vienne. — La lépidolite forme des masses finement écaillées roses (semblables à celles de Rozena) dans les pegmatites de Chanteloube en Bessines. Elle y a été trouvée par Lelièvre et a été signalée par Alluaud en 1812 (*J. M.* XXXI. 72).

La lépidolite se présente en fort beaux échantillons dans la granulite à cassitérite qui a été exploitée dans des carrières situées sur le bord de la route à la Chèze, près Ambazac. Elle y forme des lames roses ayant 4 ou 5^{mm} de diamètre (exceptionnellement 1^{cm} dans un fragment que m'a communiqué M. de Mauroi). Ce mica est souvent assez abondant pour constituer presque exclusivement de beaux échantillons de collection de la grosseur du poing. J'ai décrit cette roche, p. 62, à l'occasion de la topaze qu'elle renferme. On trouve aussi, dans le même gisement, ainsi qu'à Chanteloube, des masses finement écaillées du même minéral.

La collection du Muséum renferme, sous le nom de lépidolite jaune de Chanteloube, des échantillons formés par des paillettes jaune d'or associées à la cassitérite et ressemblant, au point de vue de la structure, à la lépidolite rose du même gisement : j'ai pu constater que ce minéral est en réalité constitué par de la muscovite.

Allier. — La lépidolite d'un blanc verdâtre forme des nids dans la granulite kaolinisée d'Échassières, traversée par des filons de quartz stannifère (analyse *b*).

ANNEXE AU GROUPE DES MICAS

CHROMOCRE

Monoclinique (par analogie avec les micas).

Faciès. — Le chromocre se présente sous la forme de masses à aspect terreux, parfois grenues, imprégnant le plus souvent des roches quartzieuses ou même du quartz cristallisé. Sa structure cristalline ne peut être décelée qu'au microscope. Aux faibles grossissements, le minéral se présente sous forme de globules, rappelant ceux de glauconie. Avec de plus forts grossissements, on constate que ces globules sont des sphérolites formés par de petites écailles groupées autour d'un centre. Plus rarement, il existe des lamelles de plus grande taille distribuées sans ordre, dans lesquelles les propriétés optiques peuvent être étudiées sans trop de difficultés.

Clivages. — Clivage p (001) micacé.

Dureté. — Très tendre, se coupe au couteau en sortant du gisement. Durcit après exposition à l'air.

Densité. — Les densités de 2,5067, 2,571, 2,612 données par Leschevin ont été prises sur la matière impure dont l'analyse est donnée plus loin. Le nombre 2,47 a été obtenu sur un petit grain d'apparence homogène.

Coloration et éclat. — Vert pomme, vert foncé. Aspect terreux et terne. Transparent en lames minces.

Propriétés optiques. — La bissectrice aiguë négative (n_p) est plus ou moins perpendiculaire au clivage facile. Les axes sont presque réunis. L'extinction des sections perpendiculaires au clivage paraît être parallèle à la trace de clivage; il est donc possible que le minéral soit orthorhombique.

Pléochroïsme. — Le pléochroïsme est faible, variable avec la teinte plus ou moins verte du minéral.

n_g et n_m = vert vif;

n_p = vert jaunâtre à incolore.

Composition chimique. — Je donne comme documents les analyses publiées par Leschevin (*J. P.* LXX. 372. 1810) et exécutées par Drappiez (*a* et *b*) et par Collet Descotils (*c*); elles ont été faites certainement, non sur le chromocre isolé, mais sur la roche qui le renferme.

	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>
SiO ²	64	52	84
Al ² O ³ ...	23	27	4,5
Cr ² O ³ ...	10,5	13	2,5
Fe ² O ³ ...	»	2	1
Ca O.....	} 2,5	4,5	»
MgO.....		»	»
H ² O.....	»	1,5	3,5
	100,0	100,0	95,5
Densité	2,571	2,612	2,5077

Ces analyses sont évidemment inexactes : des essais microchimiques que j'ai faits sur la substance purifiée montrent que le minéral est riche en alumine, en chrome, en magnésie et en potasse. Il ne se modifie pas au rouge naissant : il constitue probablement une variété cryptocristalline très chromifère de muscovite.

Essais pyrognostiques. — Donne avec le borax la réaction du chrome. Dans le tube, ne donne pas d'eau au rouge sombre. Insoluble dans les acides.

Diagnostic. — Le chromocre à aspect terreux présente une grande analogie avec la glauconie, dont il se distingue notamment par sa couleur d'un vert plus vif, ses réactions au chalumeau (chrome) et parfois aussi par la nature de la roche qui le renferme le plus habituellement (arkoses et filons quartzeux).

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Bretagne. — *Loire-Inférieure.* — M. Baret m'a remis, sous le nom de chromocre, des enduits d'un vert de chrome foncé, colorant et imprégnant des calcaires quartzeux paléozoïques de Vieilleville. L'examen microscopique montre que cette substance verte est formée par de petites lamelles micacées possédant les propriétés du chromocre des Écouchets, mais ne formant pas d'agrégats cryptocristallins.

Morvan. — *Saône-et-Loire.* — Le chromocre a été découvert et décrit par Leschevin (*J. P.* LXX. 372. 1810). Il se trouve dans la mon-

tagne des Écouchets près du Creusot, soit en petits lits de quelques millimètres au milieu des arkoses triasiques (sommet de la pente sud de la montagne), soit dans des poudingues à plus gros éléments (pente est). Enfin, il colore en vert, d'une façon plus ou moins régulière, des filons quartzeux (renfermant des géodes) qui traversent les mêmes arkoses. Le chromocère se présente généralement sous forme de globules à structure cryptocristalline, très rarement sous celle de petites lamelles micacées.

DAVREUXITE

Sous le nom de *davreuxite*, M. de Koninck a décrit (*Bull. Acad. Belg.* XLVI. 240. 1878) un minéral en petites écailles fibrolamelleuses d'un blanc un peu rosé avec éclat nacré, qui a été trouvé dans une veine de quartz traversant les schistes salmiens d'Ottré [*Ardenne belge*].

Un échantillon que j'ai examiné (*B. S. M.* IX. 5. 1886) m'a donné des propriétés optiques identiques à celles de la muscovite.

La composition chimique est la suivante :

SiO ²	55,94
Al ² O ³ ...	33,53
MnO	5,25
MgO	1,10
H ² O.....	4,19
	<hr/>
	100,07

d'où il faudrait déduire, d'après M. de Koninck, 16,63 de silice mélangée au minéral sous forme de quartz.

GROUPE DES CLINTONITES

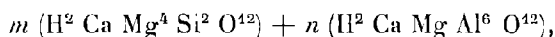
Les minéraux de ce groupe sont voisins des micas ; ils possèdent les formes de ceux-ci, leur clivage facile, leurs propriétés optiques ; les lames de clivage sont fragiles (d'où le nom de « micas fragiles », Spröd-

glimmer, qu'on leur donne parfois); ils sont plus basiques que les micas. Au point de vue chimique, ils établissent une transition entre les micas (par l'intermédiaire de la margarite) et les chlorites (par l'intermédiaire des chloritoïdes).

M. Tschermak, qui a fait une étude approfondie de ce groupe de minéraux, y a établi les divisions suivantes (*Sitzungsber. d. Akad. Wien*, LXXVIII, 555, 1879);

Margarite	
Clintonites	{
	<i>xanthophyllite</i>
	<i>brandisite</i>
	<i>seybertite</i>
Chloritoïdes	

La margarite ($\text{H}^2 \text{Ca Al}^4 \text{Si}^2 \text{O}^{12}$) est souvent rattachée aux micas. D'après M. Tschermak, les clintonites proprement dites seraient très voisines les unes des autres et leur constitution pourrait s'interpréter par la formule générale :



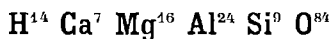
dont les deux termes seraient isomorphes.

La composition chimique des chloritoïdes est moins bien connue et celle de quelques-uns seulement peut être rapportée à la formule $\text{H}^2 \text{Fe}^4 \text{Al}^2 \text{Si O}^4$.

Pour la discussion de ce sujet, voir aussi le mémoire de M. Clarke (*Amer. J. of Sc.* XXXVIII, 392, 1889).

Parmi tous ces minéraux, la brandisite et le chloritoïde ont été seuls trouvés en France.

BRANDISITE



Paramètres très sensiblement les mêmes que ceux de la biotite.

Formes observées. — p (001), g^1 (010), e^2 (012), $e^{2/5}$ (052), $e^{1/9}$ (091), d^4 (112), $b^{7/16}$ ($\bar{3}37$), $b^{7/12}$ ($\bar{6}67$), $b^{1/4}$ ($\bar{2}21$).

Macles. — Macles suivant la loi des micas. L'étude optique montre

que les individus constituant ces macles sont eux-mêmes le résultat de groupements complexes.

	Angles			Angles	
	calculés	obs. (Tsch.)		calculés	obs. (Tsch.)
$p e^2$	121°25'	121°30'	$p d^1$	106°58'	107° env.
$p e^{2/5}$	96°58'	96°51'	$p b^{7/6}$	109°37'	109°52'
$p e^{1/9}$	91°57'	92° env.	$p h^{7/12}$	100° 6'	99°19'
$p g^1$	90°	90° env.	$p b^{1/3}$	94°22'	94°18'

Les angles calculés ci-dessus sont ceux de la biotite ; on voit qu'ils concordent avec les angles mesurés par M. Tschermak sur la brandisite.

Faciès des cristaux. — La brandisite forme des cristaux à contours hexagonaux très aplatis suivant la base, toujours maclés et présentant par suite sur leur pourtour une série d'angles rentrants et saillants plusieurs fois répétés (fig. 1 et 2, d'après M. Tschermak).

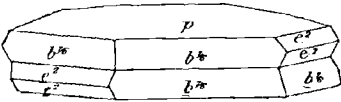


Fig. 1.
Figure théorique représentant la macle de la brandisite.

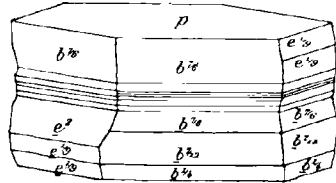


Fig. 2.
Macle complexe de brandisite.

Clivages. — Clivage p (001) parfait, donnant des lames fragiles. Figures de choc et de percussion analogues à celles des micas, mais dont les positions respectives sont renversées. C'est ainsi que les *figures de pression* sont parallèles et les *figures de choc* perpendiculaires aux faces limitant les lames hexagonales.

Dureté. — 5 sur p (001), dépassant 6 sur les autres faces.

Densité. — 3,0 à 3,1.

Coloration et éclat. — Vert poireau à vert noir. Éclat vitreux. Transparent en lames minces.

Propriétés optiques. — Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010)¹. Bissectrice aiguë négative sensiblement perpendiculaire à p (001).

$$2E = 18^\circ \text{ à } 35^\circ \text{ (Tschermak).}$$

Pléochroïsme. — La brandisite est incolore en lames minces ; dans

1. Dans la *seybertite* (clintonite), le plan des axes est perpendiculaire à g^1 (010).

les lames épaisses, elle possède un pléochroïsme analogue (comme direction du maximum) à celui des chlorites.

Composition chimique. — En admettant l'hypothèse de M. Tschermak d'après laquelle la brandisite serait un mélange de $3(\text{H}^2 \text{Ca Mg}^4 \text{Si}^3 \text{O}^{12}) + 4(\text{H}^2 \text{Ca Mg Al}^6 \text{O}^{12})$, la composition est la suivante :

SiO ²	18,40
Al ² O ³	42,13
MgO.....	21,81
CaO.....	13,36
H ² O.....	4,30
	100,00

une petite quantité de Al² O³ étant remplacée par Fe² O³.

Essais pyrognostiques. — Au chalumeau, blanchit sans fondre. Donne de l'eau dans le tube. Réduite en poudre fine, est décomposée par l'acide chlorhydrique.

Diagnostic. — Indépendamment de la composition chimique quantitative, la fragilité des lames de clivage, la position des figures de pression et de choc, l'infusibilité au chalumeau font aisément distinguer la brandisite à la fois de la biotite verte et des chlorites. La biréfringence plus faible est aussi un caractère différentiel de la biotite.

Le signe négatif de la bissectrice et le faible écartement des axes optiques ne permettent pas de confondre la brandisite et le chloritoïde; ce dernier minéral, du reste, ne présente pas les formes nettes fréquentes dans la brandisite géodique. De plus, l'intensité du pléochroïsme et la forte densité sont très caractéristiques du chloritoïde.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Alpes. — *Massif du mont Blanc (Haute-Savoie).* — Le seul gisement connu de brandisite a été pendant longtemps constitué par les roches de contact de la région de Monzoni dans le Tyrol. M. Tschermak a décrit deux échantillons donnés comme biotite dans une collection et indiqués comme provenant, l'un de la vallée de Chamonix, l'autre de Voisette (?) (Savoie). D'après les renseignements que je dois à ce savant, ces échantillons ne présentent aucune gangue permettant de se rendre compte de la nature de leur gisement. Si les indications de provenance sont exactes, il est probable que ce minéral a été trouvé dans les fentes du granite (protogine) ou de schistes cristallins.

CHLORITOÏDE

Les minéraux réunis sous ce nom possèdent tous les mêmes propriétés optiques, ou tout ou moins des propriétés optiques voisines. Leur composition chimique exprimée par les analyses données jusqu'ici paraît différente. Les variétés à grandes lames (*chloritoïde* de l'île de Groix, de l'Oural, *sismondine* de Saint-Marcel) se rapprochent de la formule $\text{H}^2 \text{Fe Al}^2 \text{Si O}^7$, tandis que les variétés en cristaux plus petits (*ottrélite*, *venasquite*) sont beaucoup plus riches en silice (42 à 44 % environ, au lieu de 23,8 exigés par la formule donnée plus haut); quelques-unes d'entre elles sont en outre riches en manganèse (*ottrélite*).

L'exemple des micas, dans lesquels de grandes variations de composition chimique modifient peu les propriétés optiques, pourrait conduire à penser que l'ottrélite est une espèce distincte du chloritoïde. Cependant l'examen microscopique fait voir que les ottrélites et les venasquites, relativement très siliceuses, sont en même temps extrêmement riches en inclusions de quartz. Quelques-uns de leurs cristaux, qui, à l'œil nu, paraissent homogènes, se montrent au microscope constitués par de véritables écumoiros, criblés de grains de quartz. Il paraît difficile de purifier complètement une semblable matière, dont l'histoire, à ce point de vue, rappelle celle de la staurotide (page 10, fig. 8).

La présence d'une quantité variable de manganèse remplaçant dans l'ottrélite une proportion équivalente de fer n'étant pas suffisante pour nécessiter la séparation de l'ottrélite et du chloritoïde, je réunis dans le même paragraphe ces deux substances, en attendant qu'une nouvelle étude chimique vienne trancher cette question. J'emploierai toutefois le mot d'*ottrélite* pour désigner les variétés manganésifères en petites paillettes.

Triclinique ou monoclinique (pseudohexagonal,
pseudorhombique).

$$\left[\begin{array}{l} mt = 120^\circ \text{ env.} \\ mg^A = 122^\circ \text{ env.} \\ tg^A = 118^\circ \text{ env.} \end{array} \right.$$

Formes observées. — La forme des lamelles de chloritoïde peut être comparée à celle des micas; elles sont aplaties suivant $p(001)$, losangiques avec des angles voisins de 60° et de 120° , ou hexagonales.

Macles. — Les macles sont presque constantes, analogues à celles des micas; le type par superpositions plusieurs fois répétées suivant p (001) est souvent combiné au type par accollement suivant une face de la zone prismatique ou par interpénétrations irrégulières. Ces macles sont généralement polysynthétiques: les sections perpendiculaires à la base présentent alors, entre les nicols croisés, des bandes très analogues à celles des feldspaths tricliniques. Rarement ces macles sont seulement binaires (Seviscourt).

Faciès des cristaux. — Le chloritoïde forme parfois des masses lamellaires, constituées par des cristaux empilés, ayant plusieurs centimètres de plus grande dimension. Ils ont généralement des formes peu distinctes. Leur clivage basique donne de larges surfaces le plus souvent courbes (île de Groix); fréquemment (*venasquite*), les lames sont de plus petite taille, très courbes, et constituent, par leur réunion avec du quartz et de la séricite, des masses irrégulières peu ou pas schisteuses. L'*ottrélite*, au contraire, forme des lamelles à contours fort nets, hexagonaux ou losangiques, dépassant rarement 1^{mm}; elles sont distribuées dans des schistes à grains fins. Elles se groupent souvent en rosettes.

Clivages. — Clivage basique moins facile que dans les micas; il est augmenté par l'existence de macles. Clivages difficiles suivant m ($1\bar{1}0$), t (110), presque perpendiculaires à p (001) et faisant entre eux un angle voisin de 120°. Clivage g^1 (010) difficile; M. des Cloizeaux a constaté que ce clivage partage en deux parties inégales (62° et 58° à 58°20' environ) l'angle obtus des clivages prismatiques.

Dureté. — 6,5. Les lames de clivage sont fragiles.

Densité. — 3,52 à 3,57 (chloritoïde), 3,266 (ottrélite), 3,26 (venasquite, M. Damour).

Coloration et éclat. — Vert noir, vert gris. Poussière blanche ou gris verdâtre.

Éclat vitreux, un peu nacré sur les surfaces de clivage.

Inclusions. — Le chloritoïde est généralement très riche en inclusions. Ses cristaux présentent souvent la même structure que le cristal de staurotide figuré page 10 (fig. 8). Ils sont criblés de grains de quartz; on y observe aussi des inclusions de magnétite, d'ilménite, de rutile, de tourmaline et, dans les chloritoïdes des schistes paléozoïques (ottrélite), de la matière carbonneuse, qui est tantôt régulière-

ment distribuée, tantôt non orientée. Souvent elle s'accumule au centre du cristal, dont les bords seuls sont transparents en lames minces.

Propriétés optiques. — Plan des axes optiques parallèle ou presque parallèle à g^4 (010). Bissectrice aiguë positive (n_g) faisant avec l'axe vertical un angle de 3° environ (sismondine de Saint-Marcel) à 12° ou 18° , mais atteignant exceptionnellement 28° (Seviscourt, lame non maclée). Cette obliquité offre son maximum dans les otrérites en petites lames.

M. des Cloizeaux a trouvé que, dans le clivage p (001), l'extinction se fait à 1° ou $1^\circ 30'$ de l'axe a , en se rapprochant de l'arête pt (*B. S. M.* VII. 80. 1884).

$$n_m = 1,741 \text{ (Rosenbusch. Val Chisone, lumière du gaz).}$$

L'angle des axes varie de 120° (rouge) à 65° suivant les localités.

M. des Cloizeaux a donné pour la sismondine du Val de Chisone :

$$\begin{aligned} 2E &= 101^\circ 26' \text{ (verre rouge), } 91^\circ 22' \text{ (verre vert) ;} \\ &= 65^\circ \text{ à } 70^\circ \text{ : île de Groix (v. Lasaulx).} \end{aligned}$$

M. Barrois a indiqué $2V = 45^\circ$ à 55° pour le minéral de l'île de Groix. La dispersion est très forte avec $\rho > \nu$ et dispersion horizontale notable dans les chloritoïdes en grandes lames (île de Groix) ; la dispersion est moins grande dans les chloritoïdes et otrérites des autres gisements étudiés plus loin.

$$n_g - n_p = 0,010 \text{ environ.}$$

Pléochroïsme. — Le pléochroïsme est très caractéristique. Il varie en intensité avec la coloration des échantillons des diverses localités. Le chloritoïde de l'île de Groix est le plus pléochroïque, l'otrélite des environs de Monthermé le moins pléochroïque des chloritoïdes que j'ai eu l'occasion d'examiner. On observe suivant :

$$\begin{aligned} n_g &= \text{jaune verdâtre ;} \\ n_m &= \text{bleu indigo ;} \\ n_p &= \text{vert olive.} \end{aligned}$$

Composition chimique. — J'ai dit plus haut que la composition chimique des chloritoïdes n'est pas établie avec certitude. Les variétés en grandes lames, qui sont souvent pauvres en inclusions, se rappo-

chent de la formule $H^2 Fe Al^2 Si O^7$ avec une partie du fer remplacée par Mg. Les variétés à petites lames (*ottrélite*, *venasquite*) offrent une teneur en silice plus élevée; leur composition se rapproche de la formule $H^2 Fe Al Si^2 O^9$ (*ottrélite*), avec une partie du fer remplacée par du manganèse, ou de $H^2 Fe Al^2 Si^3 O^{11}$ (*venasquite*).

a) Composition correspondant à la formule $H^2 Fe Al^2 Si O^7$;

b) Composition correspondant à la formule $H^2 Fe Al^2 Si^2 O^9$ (*ottrélite*);

c) Composition correspondant à la formule $H^2 Fe Al^2 Si^3 O^{11}$ (*venasquite*);

Analyses: d) du chloritoïde de Grippe (île de Groix) par Renard (*in Barrois, B. S. M. VII. 42. 1882*);

e) de l'ottrélite (salmite) de Viel-Salm (après deduct. de 15,06 % de quartz) par M. de Koninck (*in Prost, Ann. soc. géol. Belg. XI. 93. 1883*);

f et g) de l'ottrélite d'Otré par M. Damour (*A. M. II. 357. 1842*);

h) de l'ottrélite d'Otré par M. Klement (*Z. K. VIII. 420. 1883*);

i) de l'ottrélite de Serpont par M. Klement (*Id.*);

j) de l'ottrélite de Lierneux par M. Renard (*Id.*);

k) de la venasquite de Venasque par M. Damour (*B. S. M. II. 167. 1879*).

	a	b	c	d	e	f	g	h	i	j	k
SiO ₂	23,8	38,5	48,4	24,90	22,52	43,52	43,34	42,48	41,65	40,55	44,79
Al ₂ O ₃	40,5	32,7	27,4	40,36	39,60	23,89	24,63	29,29	29,47	30,80	29,71
Fe ² O ₃	»	»	»	»	3,97	»	»	3,30	4,02	3,82	»
FeO.....	28,5	23,0	19,3	26,17	15,35	16,81	16,72	12,11	17,87	12,46	20,75
MnO.....	»	»	»	»	8,40	8,03	8,18	6,10	0,93	6,51	»
MgO.....	»	»	»	2,54	2,10	»	»	2,05	1,57	0,45	0,62
CaO.....	»	»	»	»	0,35	»	»	»	»	1,29	»
CuO.....	»	»	»	»	0,05	»	»	»	»	»	»
H ² O.....	7,2	5,8	4,9	6,23	7,44	5,63	5,66	5,07	5,84	4,12	4,93
	100,0	100,0	100,0	100,20	99,78	97,88	98,53	100,40	101,35	100,00	100,80

Essais pyrognostiques. — Dans le tube, donne de l'eau. Au chalumeau, à peine fusible sur les bords en une masse noire magnétique. Décomposé par l'acide sulfurique. L'ottrélite est attaquée par l'acide chlorhydrique.

Altérations. — Les grands cristaux de chloritoïde de l'île de Groix sont souvent entourés d'une bordure fibreuse ou lamellaire constituée par de la muscovite et de la pennine qui sont nettement d'origine secondaire et formées à leurs dépens. L'ottrélite de l'Ardenne paraît présenter des pseudomorphoses du même genre.

Diagnostic. — Les propriétés optiques, la coloration et le pléochroïsme sont très caractéristiques des chloritoïdes : ils se distinguent notamment des chlorites par leur indice de réfraction plus élevé, l'écartement de leurs axes optiques et leur dispersion plus grande.

Le défaut d'élasticité de leurs lames de clivage ainsi que leur densité élevée permettent aussi facilement d'établir le diagnostic différentiel de ces deux groupes de minéraux. Voir page 363 pour le diagnostic différentiel de la brandisite.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Les chloritoïdes se rencontrent dans les schistes de la partie supérieure de la série des schistes cristallins et dans des schistes paléozoïques. Ils sont au nombre des minéraux dont l'étude microscopique a montré la grande abondance dans certaines régions.

1° Dans les micaschistes.

Dans les micaschistes, le chloritoïde forme souvent de grandes lames de plusieurs centimètres de diamètre; il y est fréquemment associé à des roches à glaucophane.

Bretagne. — *Morbihan.* — Le chloritoïde abonde dans des schistes cristallins constituant un faisceau long de près de 80^{km} sur 4^{km} de large que M. Barrois a suivi de l'île de Groix à l'embouchure de la Vilaine; ces schistes forment presque entièrement la presqu'île de Rhuï (B. S. M. VII. 37. 1884). Le chloritoïde y présente des lamelles gondolées à diamètre variant de 1^{mm} à 1^{cm}, les dimensions des lames d'une même couche variant fort peu. Quelques-uns de ces schistes ressemblent beaucoup aux schistes à ottrélite de l'Ardenne. Les gisements à citer sont les falaises de Saint-Gildas de Rhuï, les roches de Pen vins et la côte de Damgan.

A l'île de Groix, le chloritoïde abonde aussi dans une roche très riche en épidote qui alterne (anse de Pourmelin) avec les amphibolites à glaucophane ou dans une ripidolite écaillée associée à du quartz. Ce gisement est le plus remarquable de ceux que j'ai à citer : il y a été découvert par M. de Limur (*op. cit.*, 91; voir aussi von Lasaulx, *Niederrh. Gesell. Bonn.* XI. 270. 1883 et Barrois B. S. M. VII. 37. 1884). Dans ces gisements, le chloritoïde se présente souvent en lames

atteignant 4^{cm} de diamètre groupées ensemble pour former des masses dépassant un décimètre de plus grande dimension. La forme hexagonale des lames est très nette quand celles-ci sont moulées par le quartz. Je dois à l'amitié de M. de Limur les échantillons que j'ai étudiés.

Maures. — *Var.* — Le chloritoïde a été rencontré dans un espace très limité au Fenouillet près Hyères, dans des schistes à séricite; il y est parfois très abondant, constituant à lui seul la presque totalité de la roche. Ce minéral est d'un gris vert et se rapproche plus, par son aspect extérieur, de la venasquite que du minéral de l'île de Groix. Ses lames gondolées ne dépassent guère 3 ou 4^{mm}.

2^o Dans les schistes paléozoïques.

Bretagne. — *Finistère.* — Le chloritoïde se rencontre en lames de 3 à 5^{mm} dans les schistes à séricite du précambrien de Taulé; elles ont été rapprochées de la sismondine de Saint-Marcel par M. des Cloizeaux (*op. cit.* I. 465). Ce gisement, que j'ai eu l'occasion de visiter, est fort riche.

M. Barrois m'a signalé l'abondance du chloritoïde comme élément *microscopique* des schistes cambriens des Montagnes Noires; il y est très régulièrement réparti. Ce géologue a attribué avec réserve au même minéral des paillettes disposées en rosettes qui abondent dans les schistes dévoniens du canton de Brieç (*Bull. Soc. géol. du Nord.* XII. 47. 1884), au contact du granite.

Morbihan. — Le chloritoïde se trouve en petites paillettes de 0^{mm}5 de diamètre dans les schistes siluriens (schistes de Montfort) de Saint-Jean-Brevelay (Barrois, *feuille de Vannes*), dans ceux de Poulhars en Cléguerec.

Pyrénées. — *Basses-Pyrénées.* — M. des Cloizeaux a trouvé, dans les schistes paléozoïques d'un noir violacé des environs d'Asté (vallée d'Ossau), de très petites lames de chloritoïde analogues, comme forme, à l'ottrélite de l'Ardenne; elles sont riches en inclusions charbonneuses.

Haute-Garonne. — Dans son livre (*Bains et courses de Luchon*, 1857), Nerée Boubée a signalé au port de Venasque près Luchon l'existence d'un chloritoïde qu'il a nommé *venasquite* et dont M. Damour a donné l'analyse *k* reproduite plus haut. La venasquite forme des lames

gondolées et enchevêtrées les unes dans les autres; elles sont cimentées par des grains de quartz. Je ne crois pas que ce minéral ait été trouvé en place: il provient de blocs éboulés, et son gisement originel doit être vraisemblablement cherché dans les roches paléozoïques du voisinage du port de Venasque. M. Gourdon l'a recueilli en blocs erratiques au Pic de la Mine. L'un des échantillons que j'ai étudiés renferme un nodule d'un quartzite très riche en chlorite et dans lequel ne s'observe aucune lame de chloritoïde.

M. Gourdon m'a communiqué des schistes d'un gris verdâtre avec lamelles losangiques de chloritoïde, provenant de la vallée du Lys: elles sont très analogues comme forme et comme propriétés à l'ottrélite de Seviscourt.

Ardennes. — *Ardennes* et [*Belgique*]. — Le chloritoïde abonde à certains niveaux des assises paléozoïques de l'Ardenne française et belge; il s'y présente exclusivement sous sa variété manganésifère, l'ottrélite.

Les renseignements géologiques et géographiques qui suivent sont extraits du livre de M. Gosselet, « l'Ardenne » (*Mém. C. géol. France*, 1888), auquel je renvoie pour l'historique et l'exposé des travaux antérieurs (Dumont, Renard et Lavallée-Poussin: *Ann. Soc. géol. de Belg.* VI. 64. et *Bull. Mus. roy. Belgique* III. 1884, etc.). Je dois à la bienveillance de M. Gosselet la plupart des échantillons que j'ai personnellement examinés.

L'ottrélite se trouve dans les quatre massifs cambriens de l'Ardenne, ceux de Rocroi et de Givonne (au N.-O. de Sedan)(*Ardennes*), ceux de Serpont près de Recogne [*Luxembourg belge*] et de Stavelot [*Belgique*].

Elle est engagée dans des phyllades essentiellement constitués par de petits grains de quartz accompagnés de lamelles de séricite, de chlorite, d'ilménite, de rutile, etc. (Voir, à ce sujet, Renard « Les phyllades ardennais »: *Bull. Mus. hist. nat. de Belgique*. I. 1882). Les paillettes sont disposées parallèlement ou obliquement à la schistosité de la roche qui les renferme. Elles présentent des traces très évidentes de déformations mécaniques.

Au point de vue géologique, ce minéral se rencontre dans le *cambrien inférieur* (devillo-revinien de Gosselet) des massifs de Rocroi, de

Givonne et de Serpont, dans le *cambrien supérieur* (salmien) du massif de Stavelot et enfin dans le *dévonien inférieur* (gedinnien inférieur) des massifs de Rocroi et de Serpont.

Massif de Rocroi. (*Ardennes*). — Les phyllades noirs de Revin renferment des paillettes d'ottrélite de 0^{mm}25 à 1^{mm} de diamètre, dans les exploitations du pont de Monthermé, près de l'ardoisière de l'Echina aux Voiries, à la Forge Neuve, au moulin de Naux en Thilay et surtout à l'entrée du ravin du Corbeau à Linchamps en Hautes-Rivières. L'ottrélite a été signalée aussi dans les phyllades gris de l'entrée du ravin de la Commune en Revin, mais les lamelles noires de ce gisement sont constituées par de l'ilménite. Elle n'existe pas dans les phyllades de Deville qui surmontent les précédents, mais elle se trouve dans les phyllades noirs dits de Bogny (à Bogny près Château-Regnault) qui leur sont postérieurs.

Au ravin du Corbeau et à Bogny, les poudingues de Fépin, du gedinnien inférieur, sont riches en lamelles d'ottrélite qui n'existent que dans le ciment micacé gris verdâtre moulant des galets de quartzite.

Dans toutes ces roches, les lames d'ottrélite sont disposées d'une façon quelconque par rapport à la schistosité.

Massif de Givonne. (*Ardennes*). — Les phyllades de Givonne formant la partie supérieure de la base du cambrien sont gaufrées et riches en ottrélite à Muno, entre Grand-Haye bas et Grand-Haye haut.

Massif de Serpont. [*Belgique*]. — Près de Recogne se trouve un petit massif cambrien de 5^{km} (E. à O.) sur 2^{km} (N. au S.), ne renfermant guère d'autres habitations que le château de Seviscourt; il est en grande partie formé par des phyllades noirs ottrélifères, analogues d'aspect à ceux du cambrien du massif de Rocroi. Ils sont exploités en divers points et sont, d'après M. Gosselet, de l'âge des phyllades de Givonne. Le même savant a trouvé un paquet de schistes gedinniens d'un vert foncé, pincé entre les schistes noirs ottrélitifères du cambrien, à l'ouest de la route de Libramont à Houffalize (marais du ruisseau de Rifontaine). Ces schistes renferment des lamelles gondolées et brisées d'ottrélite, remarquables par leur grande taille (1^{cm},5 de diamètre), qui les différencie de l'ottrélite des autres gisements ardennais.

A 400^m environ au nord du château de Seviscourt, une carrière a

été ouverte dans des schistes gedinniens d'un blanc verdâtre, très riches en ottrélite, qui, au lieu de se présenter comme dans les autres gisements de l'Ardenne en lamelles arrondies hexagonales, forment des lamelles losangiques qu'il est parfois possible d'isoler de leur gangue.

Au nord-est de Seviscourt, des schistes gedinniens à grands cristaux d'ottrélite de 2 à 3^{mm} de diamètre se rencontrent au moulin de Remogne et surtout dans la colline entre Remogne et Moiricy. Ils ressemblent à ceux de Seviscourt; à Freux, l'ottrélite est peu abondante dans des schistes verts et violacés.

Massif de Stavelot. [*Belgique*]. — Les gisements les plus célèbres de ce massif se trouvent aux environs immédiats de Viel-Salm, au S.-E. d'Ottré et à l'est de cette localité (Liernoux). C'est à Ottré qu'ont été recueillis les premiers échantillons décrits par v. Léonhard (*Oryktognosie*. 1821. 518) comme variété de diallage (*ottrélit*). MM. des Cloizeaux et Damour ont été les premiers à faire connaître (*A. M.* II. 357. 1842) la véritable nature de ce minéral.

L'ottrélite ne se trouve pas dans les assises devillo-revinniennes de la base de ce massif, mais abonde dans la partie supérieure du salmien. Peu abondante et de petite taille dans les phyllades oligistifères verts et rouges et dans le coticule, elle se rencontre en grande quantité dans les schistes gris verdâtre de l'assise des schistes rouges oligistifères. Ces schistes sont, soit durs et peu fissiles (c'est le cas de la roche d'Ottré, que l'on trouve dans toutes les collections), soit tendres et friables.

L'étude plus détaillée des gisements belges sort du cadre de cet ouvrage; des détails circonstanciés sur ce sujet se trouveront dans l'intéressant mémoire de M. Gosselet (*Ann. S. géol. du Nord*. XV. 185. 1888); ces schistes ont été étudiés aussi par M. Van Wervecke (*N. J.* 1885. I. 227).

M. Gosselet considère l'ottrélite de tous les schistes de l'Ardenne comme un produit de dynamométamorphisme; elle s'est formée à une époque très ancienne, car on la trouve déjà (massif de Stavelot) dans des galets du poudingue gedinnien.

M. Prost a décrit sous le nom de *salmite* un échantillon de la collection de Dumont (*Ann. Soc. géol. Belg.* XI. 93. 1883-84) et provenant d'un filon de quartz de Viel-Salm. Ce minéral forme des masses lamellaires ou plus ou moins grenues. Son analyse a été donnée plus haut

(analyse *e*). Si l'on admet l'indépendance de l'ottrelite par rapport au chloritoïde, il faut faire de la salmite une variété manganésifère de chloritoïde.

Alpes. — *Savoie.* — Le chloritoïde a été trouvé par M. Termier (*B. C. F.* n° 20. 1891) comme élément *microscopique* des schistes à séricite des Chalets des Nauts (massif de la Vanoise); ce minéral se rencontre plus abondamment dans la même région au milieu des calcaires marmoréens que ce géologue rapporte au muschelkalk inférieur ainsi que dans les chloritoschistes et schistes ferrugineux qui leur sont associés. A la base de la pointe 3219^m (au N. de la Pointe du Dar), ces cristaux sont visibles à l'œil nu, au milieu de lits de schistes à séricite, intercalés dans les calcaires ainsi que dans le chloritoschiste associé au marbre chloriteux du Col de Mone. Ce chloritoschiste affleure sur le chemin de la Petite Val aux Chalets de Mone, à quelques mètres au N.-O. du col, coté 2535^m.

Les minéraux associés au chloritoïde sont : l'ilménite, l'oligiste, le rutile, la tourmaline, le quartz, la séricite, parfois l'orthose et l'albite.

GROUPE DES CHLORITES

La propriété caractéristique des minéraux du groupe des chlorites réside dans leur couleur verte due à la notable proportion de protoxyde de fer qu'ils contiennent. Elle n'est cependant pas générale, car il existe un petit nombre de chlorites incolores, blanches, roses, brunes ou bleues.

Les chlorites offrent de grandes analogies avec les micas, dont elles possèdent le clivage très facile suivant p (001), donnant des *figures de choc* et de *pression* dirigées suivant la même direction que dans ces minéraux. Toutefois, leurs lames de clivage sont flexibles, sans être élastiques comme celles des micas.

Toutes les chlorites sont pléochroïques; de même que dans les micas, le minimum d'absorption a toujours lieu dans la direction de l'axe perpendiculaire à la base, que ce soit du reste n_g ou n_p qui occupe cette position. Leur biréfringence est faible ou très faible : 0,001 à 0,010,

rarement 0,015; leur dispersion est très forte, comparée à celle des micas. Ces deux derniers caractères me paraissent très importants, et c'est à cause de leur absence que j'ai rattaché au groupe des micas les vermiculites, généralement classées parmi les chlorites.

Les formes extérieures des diverses chlorites présentent entre elles quelque différence; parmi celles qui sont bien cristallisées, les unes sont nettement monocliniques (clinocllore), alors que d'autres (pennine) ont pu être longtemps considérées comme strictement rhomboédriques, d'autant plus que cette symétrie pseudorhomboédrique est accompagnée de l'uniaxialité. Les travaux récents et en particulier ceux de Mallard ont montré que le réseau élémentaire de tous ces minéraux est le même, qu'il est monoclinique et que la symétrie pseudorhomboédrique de la pennine est due à des groupements complexes.

Toutes les chlorites sont, au point de vue chimique, des silicates d'aluminium, de magnésium et de fer, renfermant de l'eau de constitution. Rarement le fer manque à peu près totalement (leuchtenbergite); parfois une petite quantité de l'alumine est remplacée par une proportion équivalente de Fe^2O^3 ou de Cr^2O^3 (chlorites roses: kotschubéite, kämmerérite). Le MnO , dans quelques cas, remplace une petite quantité de FeO . Quant aux alcalis, ils sont à peu près complètement absents, alors qu'ils jouent un rôle important dans la constitution des minéraux du groupe des micas.

Si l'on sort de ces généralités sur la composition chimique des chlorites, on constate que l'interprétation rationnelle de leur constitution présente des difficultés plus grandes encore que celles qui ont été indiquées plus haut au sujet des micas.

C'est à M. Tschermak que l'on est redevable des travaux les plus récents publiés sur ce sujet (*Ber. Ak. Wien.* XCIX. 174-267. 1890. et C. 29-107. 1891)¹. Il a divisé ces minéraux en deux familles, que j'adopte ici: celle des *orthochlorites*, constituée par les chlorites se présentant en cristaux distincts ou en lames de quelque importance; celle des *leptochlorites*, formée surtout par des minéraux rarement cristallisés d'une façon nette: ces dernières sont généralement écailleuses, et leur cristallinité ne peut souvent être décelée que par l'étude microscopique. La seconde famille est peu homogène, et beaucoup de minéraux qui s'y rencontrent ne sont qu'imparfaitement connus.

1. Voir aussi: Clarke (*Amer. J. of. Sc.* XL. 405. 1890 et XLII. 242. 1891).

ORTHOCHLORITES

Parmi les orthochlorites, on peut distinguer les trois types suivants :

Clinochlore,
Pennine,
Ripidolite (prochlorite).

Les deux premiers types seuls présentent des formes géométriques déterminables. Le clinochlore est nettement monoclinique (avec forme limite pseudorhombique), la pennine, pseudorhombôédrique.

Mallard a fait voir comment la forme et les propriétés optiques de la pennine peuvent être ramenées à celles du clinochlore, en admettant que les pseudorhombôèdres de la pennine sont constitués par des lames monocliniques groupées suivant la loi des micas par rotation de 60° ou de 120° autour de l'axe pseudoternaire. Le réseau élémentaire de la pennine et celui du clinochlore sont donc essentiellement le même.

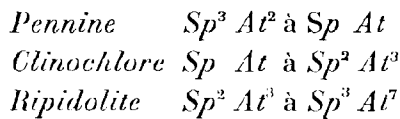
La composition chimique de ces diverses substances est sensiblement semblable; la proportion d'eau est la même dans les deux. Les principales variations s'observent dans la proportion de sesquioxyde, qui croît en sens inverse de celle de la silice et des protoxydes. Il semble donc que *théoriquement* il soit logique de réunir complètement ces deux espèces; toutefois il me paraît *pratiquement* utile de maintenir les distinctions qui correspondent à quelques caractères assez constants: forme extérieure, biréfringence qui, on le verra plus loin, est plus élevée pour le clinochlore ($n_g - n_p = 0,010$) que pour la pennine ($n_g - n_p = 0,001$ à $0,005$). De plus, le signe optique est généralement positif et les macles microscopiques très nettes, l'écartement des angles souvent plus notable dans le clinochlore; le signe optique ordinairement négatif, les macles microscopiques peu distinctes et l'écartement des axes à peine appréciable dans la pennine.

Quant à la ripidolite, par ses caractères optiques, elle se rapproche plutôt de la pennine, avec cette restriction toutefois que son signe

optique est le plus souvent positif. Sa composition chimique l'éloigne un peu des autres orthochlorites; elle est, en effet, généralement plus ferrugineuse.

M. Tschermak suppose que les orthochlorites sont formées par le mélange de deux substances isomorphes dont l'une serait optiquement positive avec une dispersion $\rho < \nu$, et l'autre uniaxe et négative avec dispersion $\rho > \nu$; la première aurait la composition $\text{H}^4\text{Mg}^3\text{Si}^2\text{O}^9$ (*Sp*) du chrysotile (serpentine), la seconde celle d'une chlorite $\text{H}^4\text{Mg}^2\text{Al}^2\text{Si}\text{O}^9$ (*At*) étudiée par Shepard, l'amésite.

Dans cette hypothèse, la composition des trois types énumérés plus haut serait :



Macles. — Les macles si fréquentes dans les chlorites se produisent selon les lois suivantes, étudiées par M. Tschermak.

1° *Maclé des micas.* Le plan de maclé est une face de la zone pm (001)(110) perpendiculaire à p (001), avec rotation de 60° ou d'un multiple de 60° autour de l'axe pseudoternaire perpendiculaire à p ; souvent, l'accolement a lieu suivant p (001).

Dans le premier cas, les cristaux peuvent être constitués par 2, 3 ou 6 individus. Les lignes de jonction des divers individus ne sont généralement pas rectilignes (fig. 1 et 2, d'après M. Tschermak).

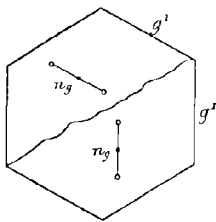


Fig. 1.

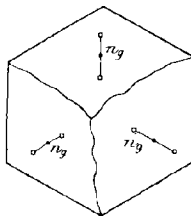


Fig. 2.

Lames p (001) de clinochlore montrant deux types de la maclé des micas par accolement suivant une surface irrégulière.

Dans le second cas, la maclé peut être répétée un grand nombre de fois, donnant ainsi des angles alternativement rentrants et saillants sur la tranche des cristaux aplatis suivant la base.

2° *Maclé de la pennine.* — Plan d'assemblage p (001) et rotation de 180° autour d'une normale à ce plan. Chaque face du cristal reste

dans la même zone qu'avant la rotation, mais se trouve à 180° de sa position initiale (fig. 3, d'après M. Tschermak).

3° *Macle* suivant une face perpendiculaire à p (001) faisant partie de la zone pg^2 (001)(130). — Cette macle peut s'interpréter autrement, en admettant qu'un individu (1) est maculé avec un autre (2) suivant la loi du mica et celui-ci avec un troisième (3) suivant la loi de la pennine; les cristaux (1) et (3) présentent entre eux les mêmes relations que les individus de la macle qui nous occupe.

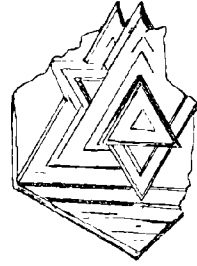


Fig. 3.

Macle de la pennine. [Lame p (001)].

4° Des lames p de chlorite présentent parfois des cannelures régulières parallèles aux arêtes de zone ph^1 (001)(100) et pg^2 (001)(130) ou à l'une de ces directions seulement. Les angles rentrants de ces cannelures sont de $20'$, de $40'$ ou d'un multiple de $20'$. Ils peuvent être interprétés par une macle suivant g^2 (130) [$pg^2 = 89^\circ 50'$] ou suivant h^1 ($ph^1 = 89^\circ 40'$).

C'est à l'aide de nombreuses répétitions de ces macles suivant h^1 et g^2 que M. Tschermak explique les groupements en rosettes, en roues, et les groupements vermiculaires fréquents dans certaines chlorites (fig. 1, p. 390). L'axe de ces rosettes est parallèle à une diagonale de la base hexagonale ou perpendiculaire à deux de ces faces. Les groupements en roue sont réalisés quand la direction de cet axe est constante, les groupements vermiculaires dans le cas où elle est variable.

Gisements des orthochlorites. — Les orthochlorites sont au nombre des minéraux les plus répandus dans la nature; ils se rencontrent dans de multiples conditions.

1° Dans les roches éruptives et dans leurs tufs, qui leur doivent souvent leur couleur verte. — Les orthochlorites s'y rencontrent le plus généralement comme produit secondaire formé directement aux dépens de silicates alumineux et ferromagnésiens (micas, certaines amphiboles et pyroxènes); ou indirectement aux dépens de minéraux alumineux (grenats, feldspaths) ou ferromagnésiens (certains pyroxènes, etc.). Les éléments, nécessaires à la production de la chlorite, sont, dans ce cas, apportés de l'extérieur ou empruntés à des minéraux voisins, également en voie de décomposition.

Ces chlorites peuvent se produire sur place, sur le cadavre du minéral leur ayant fourni tout ou partie de leurs éléments (elles sont souvent alors géométriquement orientées sur lui). Dans d'autres cas, elles sont concentrées dans les roches d'une façon quelconque ou même tapissent les fissures de celles-ci. C'est dans ces conditions que l'on rencontre des cristaux nets de chlorite.

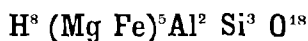
2° Dans les schistes cristallins et les roches sédimentaires métamorphisées. — A l'inverse de ce qui a lieu pour les gisements du type précédent, les chlorites sont le plus généralement d'origine primaire dans ces roches schisteuses. Elles s'observent dans des chloritoschistes dont elles constituent l'élément essentiel, se trouvent dans les amphibolites, les micaschistes de la partie supérieure des schistes cristallins. Enfin elles abondent aussi dans les schistes micacés, chloriteux, amphiboliques et les phyllades des assises paléozoïques et plus rarement secondaires métamorphisées.

Dans toutes ces roches, elles peuvent aussi se produire par altération sur place de minéraux préexistants ou se développer par voie secondaire en beaux cristaux dans les fissures de la roche.

3° Dans les roches sédimentaires métamorphisées au contact des roches éruptives. — Les contacts de nombreuses roches éruptives (granite, lherzolite, ophite, etc.) sont parfois riches en chlorites. Dans les Pyrénées notamment, les calcaires secondaires modifiés par la lherzolite et les ophites renferment souvent en abondance une variété de clinocllore (leuchtenbergite) nettement cristallisée, qui se forme aussi par altération des autres minéraux métamorphiques (dipyre, etc.) qui l'accompagnent. Cette variété de chlorite est la seule qui ne se trouve que dans une catégorie unique de gisement : les autres types se rencontrent sans exception dans les divers gisements signalés plus haut.

En présence de cette diffusion des chlorites, il ne saurait être question d'énumérer toutes les localités de la France dans lesquelles on les rencontre : je me contenterai de passer en revue ceux qui se recommandent par quelques particularités intéressantes, par la netteté de leurs cristaux ou par leur abondance.

CLINOCHLORE



Monoclinique :

$$b : h = 1000 : 1972, 11 \quad D = 866,025 \quad d = 500,00.$$

Angle plan de $p = 120^\circ$.

$$\left[a : b : c = 0,57735 : 1 : 2,2772 \text{ (Kokscharoff)} \right]$$

$$zx = 89^\circ 40'.$$

Formes observées. — Dans les gisements français, je n'ai jamais observé aucune forme autre que des lames hexagonales.

Macles. — Voir page 376.

Faciès des cristaux. — Les lames de clinochlore des gisements français sont le plus souvent empilées les unes sur les autres et ne présentent généralement aucun contour géométrique.

Clivages. — Clivage p (001) parfait. Les lames de clivage sont flexibles, mais non élastiques. *Figures de choc* et de *pression* comme pour les micas.

Figures de corrosion. — M. Tschermak a montré que les figures de corrosion déterminées sur la base sont de deux ordres ; les premières, à symétrie monoclinique, ont la forme de triangles équilatéraux dont l'angle dirigé en avant (dans le sens de a) est à angles vifs, alors que les deux autres sont arrondis ; les secondes n'ont qu'un angle arrondi, tantôt à droite, tantôt à gauche. Cette observation conduit à penser que le réseau élémentaire du minéral est peut-être triclinique.

Dureté. — 2 à 2,5.

Densité. — 2,65 à 2,78 ; 2,687 (c. de Chanrousse), 2,715 (leuchtenbergite d'Arnavé).

Coloration et éclat. — Vert foncé, vert olive, rarement jaune pâle, rose ou incolore (leuchtenbergite). Poussière d'un blanc verdâtre ou blanche.

Éclat nacré sur le plan de clivage. Translucide ou transparent.

Propriétés optiques. — Plan des axes optiques généralement paral-

lèle à g^1 (010). Bissectrice aiguë ordinairement *positive* (n_g), peu inclinée sur la normale à p (001), $2^{\circ}30'$ d'après M. Tschermak.

$$\begin{aligned} n_p &= 1,585 \text{ Clinochlore (ML et Lx)}; \\ n_m &= 1,588; \\ n_g &= 1,596; \\ n_g - n_p &= 0,011. \end{aligned}$$

L'écartement des axes optiques est variable, même dans l'étendue d'une même plage.

$$\begin{aligned} 2 E &= 0^{\circ} \text{ leuchtenbergite des Pyrénées.} \\ &= 26^{\circ}, 44^{\circ} \text{ à } 72^{\circ} \text{ clinochlore de Cavalaire (Var) (Dx).} \end{aligned}$$

Dispersion $\rho < \nu$. Dispersion inclinée faible.

Les macles de clinochlore sont souvent polysynthétiques, et, dans les lames minces, elles se présentent sous forme de fines lamelles hémotropes.

Pléochroïsme. — Le pléochroïsme est toujours net dans les variétés colorées, avec un minimum suivant n_p . En lames de $0^{\text{mm}},01$, on observe :

$$\begin{aligned} n_g &= \text{incolore ou jaune verdâtre;} \\ n_m \text{ et } n_p &= \text{vert.} \end{aligned}$$

Dans quelques échantillons de clinochlore, j'ai observé, autour d'inclusions de zircon, des auréoles pléochroïques présentant les mêmes particularités que celles des micas.

Associations régulières avec d'autres minéraux. — On a vu page 315 que le clinochlore s'associe régulièrement avec les micas.

Composition chimique. — a) Composition théorique répondant à la formule $H^8 Mg^5 Al^2 Si^3 O^{18}$. Dans la plupart des clinochlores, une partie du magnésium est remplacée par du fer;

b) Analyse de la leuchtenbergite de Mauléon par Delesse (*A. P. C.* IX. 396. 1893).

	a)	b)
SiO ²	32,5	32,4
Al ² O ³	18,4	18,5
MgO.....	36,1	36,7
FeO.....	»	0,6
H ² O.....	13,0	12,4
	<hr/>	<hr/>
	100,0	100,0

Essais pyrognostiques. — Dans le tube, donne de l'eau. Au chalumeau, les clinochlores verts blanchissent et fondent difficilement sur

les bords en un verre gris noir. La leuchtenbergite des Pyrénées ne donne pas la réaction du fer.

Diagnostic. — Le clinochlore se distingue de la pennine et de la ripidolite par une biréfringence plus grande, de la pennine par le signe optique ordinairement positif de sa bissectrice ; les macles microscopiques polysynthétiques avec angle d'extinction parfois notable sont aussi caractéristiques du clinochlore dans les lames minces de roches.

La leuchtenbergite des Pyrénées ne se distingue souvent par aucun caractère extérieur de la phlogopite qui l'accompagne. Le signe optique positif et la biréfringence plus faible permettent de différencier aisément la leuchtenbergite par l'examen optique.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Les gisements français dans lesquels on trouve du clinochlore en échantillons *macroscopiques* ne sont pas très nombreux, surtout si l'on tient compte de l'abondance de ce minéral comme élément secondaire *microscopique* d'un très grand nombre de roches. Il n'y a guère, en effet, de roches éruptives ou métamorphiques dans lesquelles on ne le rencontre occasionnellement. Je ne citerai que les gisements suivants :

- 1° Dans les roches éruptives (péridotites et leurs serpentines) ;
- 2° Dans les schistes cristallins ;
- 3° Dans les calcaires secondaires modifiés par la lherzolite ou par les ophites.

1° Dans les roches éruptives (péridotites et leurs serpentines).

Pyrénées. — *Haute-Garonne.* — J'ai recueilli de larges lames de clinochlore d'un vert pâle à éclat nacré ayant environ 8^{mm} de diamètre dans la lherzolite serpentinisée du Tuc d'Ess près Coulédoux.

Ariège. — Du clinochlore d'un blanc verdâtre se trouve dans la serpentine de lherzolite à Serreing en Sentenac. J'ai découvert, dans la haute vallée de l'Oriège (montée du lac Naguille, mont Bedeilla, en Paraou, etc.) et dans le massif du pic Saint-Barthélemy près du pic, des picrites à hornblende à très grands éléments renfermant, comme élément normal, du clinochlore en grandes lames vertes associées à de la biotite (Voir p. 186, fig. 15).

Plateau Central. — *Aveyron.* — Des gisements remarquables de clinocllore se trouvent aux environs d'Arvieu (Pentézac, la Préfecture, Compeyrouse). M. Gaubert m'a, en effet, remis des roches qu'il y a recueillies dans la serpentine : elles sont schisteuses et constituées essentiellement par des lamelles d'un blanc verdâtre de clinocllore et par une amphibole d'un vert pâle en lames minces englobant des grains serpentinisés d'olivine. Ces roches sont des picrites à hornblende très pauvres en olivine ; elles constituent sans doute un cas particulier de la roche originelle de la serpentine de ces gisements.

M. Boule a signalé l'abondance du clinocllore comme élément microscopique des serpentines de la vallée de l'Allier (*B. S. G.* XIX. 971. 1891).

Alpes. — *Isère.* — Les serpentines de l'Isère sont par place riches en chlorite ; c'est ainsi que j'ai observé de belles lames de clinocllore d'un vert foncé dans une serpentine recueillie par M. Rouast entre le lac Robert et Chanrousse.

Maures. — *Var.* — M. des Cloizeaux a signalé (*op. cit.*, I. 447) le clinocllore dans la serpentine de La Molle près Cogolin ; il y forme des masses de la grosseur du poing, constituées par des lames vert foncé atteignant 1^{cm} de diamètre ; le même minéral se rencontre à Cavalaire avec la chromite.

2° Dans les schistes cristallins.

Le clinocllore constitue plus rarement que la pennine l'élément essentiel des chloritoschistes ; on le rencontre occasionnellement dans un grand nombre d'entre eux. Il est inutile d'énumérer des gisements de ce genre dans lesquels le minéral ne se présente qu'en petites paillettes. J'en signalerai quelques-uns seulement comme particulièrement intéressants.

Bretagne. — *Loire-Inférieure.* — Aux environs de Nantes, à Pont-du-Cens, M. Baret a trouvé des lits de chloritoschiste à grandes lames formés par une chlorite d'un vert sombre dont il a bien voulu me confier des échantillons. Cette roche est riche en beaux cristaux de grenat almandin. Dans les lames minces, on peut constater que le minéral est un clinocllore à macles fines très distinctes ; les lames de cette chlorite sont remarquablement froissées. Elles sont riches en inclu-

sions d'un minéral décomposé (allanite ?) autour desquelles s'observent de remarquables auréoles pléochroïques.

Corse. — Le clinochlore est abondant dans les schistes à glaucophane de Corse.

Madagascar. — Les amphibolites et les pyroxénites du massif d'Ankaratra renferment de grandes lames de clinochlore.

Nouvelle-Calédonie. — Les micaschistes de la vallée du Diahot et des environs de la mine de Balade contiennent de superbes chloritoschistes à clinochlore et à muscovite, riches en rutile. Le clinochlore montre, en lames minces, des macles très régulières; il présente des associations à axes parallèles avec la muscovite.

3° *Dans les calcaires secondaires modifiés par la lherzolite ou par les ophites.*

Pyénées. — La leuchtenbergite, incolore ou à peine teintée en verdâtre, est un des minéraux les plus fréquemment développés dans les calcaires secondaires au contact des ophites. Je ne l'ai trouvée que dans un seul gisement au contact de la lherzolite (*B. C. F.* n° 42. 1895). Ce minéral a été appelé *chlorite blanche de Mauléon*, *mauléonite* (à cause de son abondance à Libarrenx près Mauléon), *pouzacite* (à Pouzac). Ces noms ne doivent pas être maintenus, le minéral ne se distinguant pas de la leuchtenbergite de l'Oural.

Basses-Pyrénées. — J'ai trouvé en abondance la leuchtenbergite, parfois légèrement teintée de vert, associée à la phlogopite incolore et à l'albite dans les calcaires métamorphisés au contact de la lherzolite du Moun caou près les bains de Durrieu en Louvie Juzon. Le contact se trouve dans le quartier d'Escambelé, dans les abrupts situés entre le sentier et le ruisseau du Bazet. La leuchtenbergite y forme de petites lamelles de 1 à 3^{mm} de diamètre.

Le premier gisement de leuchtenbergite qui ait été trouvé en France est celui du moulin de Libarrenx près Mauléon, qui sera décrit plus loin (Voir à *dipyre*). La leuchtenbergite d'un blanc nacré y forme souvent des nids de quelque importance; elle se trouve aussi en rosettes de quelques millimètres de diamètre. Enfin elle épigénise parfois le dipyre. C'est elle que Delesse a analysée (analyse *b*).

Le même minéral se trouve dans les gypses à tourmaline de Lys.

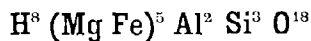
Hautes-Pyrénées. — Les calcaires métamorphiques de la Serre de Pouzac renferment, au contact de l'ophite (et particulièrement dans le bois de hêtres traversé par le chemin qui va de la halte de Pouzac à Bagnères-de-Bigorre), des paillettes de leuchtenbergite, parfois associées à de la phlogopite incolore et à de l'albite. Ce sont elles que M. Frossard avait proposé de désigner sous le nom de *pouzacite* (*Bull. Soc. Ramond*, 1890. 22):

Ariège. — La leuchtenbergite est fort abondante dans les calcaires et les gypses métamorphiques d'Arnavé et d'Arignac. A Arnavé, j'ai recueilli de très jolies rosettes blanches ou d'un blanc jaunâtre de ce minéral dans une dolomie riche en cristaux d'albite. La roche est formée par de petits rhomboédres de dolomie, cimentés par de la calcite. Sur les surfaces exposées à l'air, la calcite est dissoute par les eaux atmosphériques et la roche devient sableuse, laissant en relief les minéraux qui la constituent.

Le gypse d'Arnavé renferme des lamelles hexagonales de clinocllore vert associé à de la hornblende.

Algérie. — *Alger.* — En traitant par l'acide chlorhydrique des échantillons de calcaire à tourmaline verte de l'Arba près de l'Oued Djemma, j'en ai extrait des lamelles de leuchtenbergite associée à du rutile, de l'albite, etc.

PENNINE



Monoclinique. — pseudorhomboédrique.

Dans l'hypothèse rhomboédrique, $pp = 65^{\circ}28'$ (Dx).

$$[a : c = 1 : 3,5392.]$$

Formes observées. — Les seules formes observées dans les gisements français sont des lames triangulaires ou hexagonales.

Macles. — Macles fréquentes suivant les lois de la pennine et des micas.

Facès. — Lamelles aplaties suivant la base. La *pseudophite* (pyrosclérite) est une pennine peu ferrifère, en lamelles cryptocristallines dont l'assemblage constitue une masse translucide à éclat gras et

d'apparence amorphe rappelant la serpentine; sa structure cristalline apparaît au microscope.

Clivages. — Clivage p (001) parfait; les lames sont moins élastiques encore que celles du clinochlore. Les *figures de choc* et de *pression* sont plus difficiles à obtenir que dans le clinochlore. Figures de corrosion comme dans le clinochlore.

Dureté. — 2 à 2,5.

Densité. — 2,6 à 2,84.

Coloration et éclat. — Verte de diverses nuances, parfois rose, rouge, rarement jaune.

Éclat nacré suivant le clivage p (001). Transparente ou translucide. Éclat vitreux sur les faces latérales.

Propriétés optiques. — Bissectrice aiguë le plus généralement *négative* (n_p), perpendiculaire à p (001).

2 E généralement voisin de 0°.

Quelquefois, dans un même cristal, on trouve des plages uniaxes et d'autres biaxes; les premières sont souvent au centre du cristal.

Dispersion forte, $\rho < \nu$ pour les cristaux positifs et $\rho > \nu$ pour les négatifs.

$n_g = 1,579$ jaune (Zermatt M.L. et Lx);

$n_p = 1,576$;

$n_g - n_p = 0,001$ à $0,003$.

Les teintes de polarisation sont très caractéristiques dans les bleus de premier ordre pour les sections de 0^{mm},02. En lumière blanche, il n'y a pas d'extinction à cause de la forte dispersion.

Pléochroïsme. — Le pléochroïsme est net et, comme pour le clinochlore, d'autant plus intense que le minéral est plus coloré. Le minimum de pléochroïsme a toujours lieu dans les directions perpendiculaires à p (001), de telle sorte que l'on a :

<i>pennine</i> +	<i>pennine</i> —
$n_g =$ incolore ou vert jaune pâle;	n_g et $n_m =$ incolore ou vert jaune pâle.
n_m et $n_p =$ vert;	$n_p =$ vert;

Composition chimique. — La composition est très voisine de celle donnée plus haut pour le clinochlore.

Au point de vue chimique, la pseudophite paraît être à la pennine ce que la leuchtenbergite est au clinochlore.

a) Analyse de la pseudophite de Sainte-Marie-aux-Mines par M. Van Werwecke *in* Groth (*Abh. z. geol. Specialkarte Elsass-Loth.*, 3^{es} Heft. 1877).

b) Analyse du même minéral, désigné par Delesse sous le nom de pyrosclérite (*B. S. G.* IX. 121. 1851).

	<i>a</i>	<i>b</i>
SiO ₂	32,84	38,29
Al ² O ₃	17,34	26,54
Fe ² O ₃	3,29	Cr ² O ₃ traces
FeO.....	1,04	0,59
CaO.....	0,75	0,67
MgO.....	30,48	22,16
H ² O ¹	12,16	11,65
	<hr style="width: 50%; margin: 0 auto;"/> 97,90	<hr style="width: 50%; margin: 0 auto;"/> 100,00
Densité	»	2,622

Essais pyrognostiques. — Comme pour le clinocllore ; au chalumeau, la pseudophite devient blanche, très dure, puis fond en un verre blanc.

Diagnostic. — La pennine se distingue du clinocllore surtout par sa biréfringence plus faible, son uniaxie et le signe négatif le plus habituel de sa bissectrice. Ces deux derniers caractères ne sont pas suffisants à eux seuls pour diagnostiquer le minéral, puisqu'il y a des clinochlores à un axe et d'autres optiquement négatifs.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La pennine est plus abondante encore que le clinocllore comme produit secondaire dans les roches les plus diverses, mais elle paraît plus rare que ce dernier minéral en échantillons *macroscopiques*, ou tout au moins elle n'a pas, jusqu'à présent, été cherchée avec suffisamment de soin dans les gisements français. On la trouve particulièrement dans les conditions suivantes :

1° *Comme produit d'altération des silicates ferromagnésiens constitutifs des roches éruptives et métamorphiques.*

La pennine est notamment le produit d'altération le plus fréquent de la biotite, particulièrement dans les roches granitiques et gneissiques

1. Eau hygrométrique 2,28.

(Voir p. 316); les produits micacés verts de ces roches n'ont, en général, pas une autre nature, notamment dans la protogine du massif du mont Blanc.

La chlorite épigénise aussi parfois les amphiboles et les pyroxènes. Aucun gisement ne se recommande spécialement à ce point de vue.

La pennine se forme aux dépens du grenat des éclogites de la Loire-Inférieure; c'est aussi à la pennine que sont dues les épigénies des grenats des micaschistes et des chlorischistes de la vallée de Diahot (*Nouvelle-Calédonie*).

M. de Launay m'a signalé la pennine compacte comme gangue du filon de la Prugne (*Allier*); elle provient peut-être de la décomposition de schistes amphiboliques.

2^o Comme produit d'altération des feldspaths dans les roches éruptives et métamorphiques.

Vosges. — [*Alsace*]. — Delesse a décrit avec détails (*B. S. G.*, *op. cit.* et *A. M.* XX. 153. 20) des nodules de grande taille qui se trouvent dans les cipolins de Saint-Philippe près Sainte-Marie-aux-Mines. Ils sont extérieurement constitués par des lamelles de phlogopite blonde, implantées sur un nodule blanc verdâtre à éclat gras (fig. 1), qu'il a désigné sous le nom de *pyrosclérite*. Dans quelques échantillons, le centre du nodule est formé par de l'orthose qui paraît se fondre insensiblement avec la pyrosclérite; aussi Delesse regarda-t-il la pyrosclérite comme un produit d'altération de ce feldspath. Cette opinion a été confirmée par M. Groth (*Z. K. I.* 509. 1877) qui a trouvé des pseudomorphoses de ce genre à Rain de l'Horloge et constaté que le minéral pseudomorphisant l'orthose avait la structure cryptocristalline de la pseudophite du mont Zjar en Moravie.

Les différences des analyses de Delesse et de M. Van Wervecke données plus haut s'expliquent aisément par l'impureté fréquente de ces nodules, que j'ai pu constater dans les échantillons de la collection du Muséum et dans ceux de la collection de Delesse lui-même; aussi l'analyse de M. Van Wervecke, qui est la plus récente et qui a dû être faite sur une matière soigneusement purifiée, doit-elle être considérée comme la plus exacte, d'autant plus qu'elle correspond bien à la composition de la pseudophite du mont Zjar, qui est relativement pure.

La figure 1 représente un échantillon provenant de la collection de Delesse. L'examen microscopique fait voir que l'orthose non chloritisée est piquetée de micas secondaires.

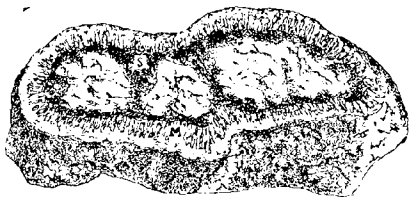


Fig. 1.

Nodule des cipolins de la carrière Saint-Philippe. L'orthose (F) est entouré d'une zone fibrolamellaire de phlogopite (M). Ce feldspath se transforme en pseudophite (S).

Corse. — Les feldspaths de quelques gabbros de Corse se transforment en pennine grenue, mélangée d'un peu de zoisite et de glaucophane, produites par la décomposition du diallage de la roche.

3^o Dans les cavités des roches volcaniques.

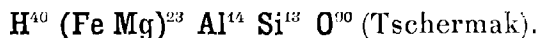
Algérie. — *Constantine.* — Dans les cavités de l'andésite quartzifère de Bou Serdoun, qui lui a fourni les beaux cristaux d'apophyllite décrits tome II, M. Gentil a trouvé (*B. S. M.* XVIII. 87. 1894) des masses sphérolitiques, ayant 1^{cm} de diamètre, d'une chlorite écailleuse, d'un blanc nacré à un axe négatif. Elle paraît être à la pennine ferrière ce que la leuchtenbergite des Pyrénées est au clinocllore normal.

4^o Dans les chloritoschistes et schistes paléozoïques comme élément normal.

La pennine constitue l'élément normal de beaucoup de chloritoschistes et de schistes paléozoïques. Elle s'y présente en paillettes sans contours géométriques, le plus souvent microscopiques.

RIPIDOLITE

(PROCHLORITE)



Monoclinique.

Formes observées. — Lames hexagonales.

Facès. — La ripidolite se présente le plus souvent en petites paillettes enchevêtrées. On la trouve aussi en prismes vermiculés (fig. 1) qui ont fait donner à l'une de ses variétés le nom d'*helminthe* (voir page 377), ainsi qu'en rosettes ou en groupes sphéroïdaux.

Clivages. — Clivage facile suivant p (001).

Dureté. — 1 à 2.

Densité. — 2,78 à 2,96; 2,936 (La Noeveillard en Sainte-Marie), 2,94 (Lac Noir), 2,946 (montée de Trimounts).

Coloration et éclat. — Verte de diverses nuances, variant du vert d'herbe au vert noir; plus rarement brun bronzé et gris verdâtre. Poussière blanche, brunâtre ou verdâtre.

Éclat faiblement nacré sur le clivage, parfois éclat bronzé presque métallique. Transparente seulement en lames minces.

Propriétés optiques. — Bissectrice le plus souvent *positive* (n_g) (il existe cependant quelques variétés négatives) peu inclinée sur la normale à p (001) (2° environ).

$2E$ = très petit et souvent presque nul.

Dispersion très forte $\rho < \nu$.

La biréfringence paraît être analogue à celle de la pennine.

Pléochroïsme. — Pléochroïsme net.

n_g = incolore ou jaune verdâtre;

n_m et n_p = vert plus ou moins foncé.

Composition chimique. — D'après M. Tschermak, la ripidolite pourrait être interprétée comme un mélange de $H^4 (Mg Fe)^3 Si^2 O^9$ et de $H^4 (Mg Fe)^2 Al^2 Si O^9$ dans des rapports variant de 2 : 3 (*formule donnée plus haut*) à 3 : 7. La proportion de fer est en général plus élevée que celle de la magnésie.

a) Analyse de la ripidolite de Saint-Christophe, par Marignac (*A. P. C.* XIV. 56. 1845);

b) Analyse de la ripidolite de la montagne des Sept Lacs (*Id.*);

c) Analyse de la ripidolite du glacier d'Argentières, par M. Brun (*Z. K.* VII. 390. 1882).

	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>
SiO ³	26,88	27,14	26,60
Al ³ O ³ ...	17,52	19,19	18,02
FeO....	29,76	24,76	29,67
MgO...	13,84	16,78	15,85
H ² O....	11,33	11,50	10,51
	<hr/> 99,33	<hr/> 99,37	<hr/> 100,65

Association avec d'autres minéraux. — La ripidolite forme très fréquemment des associations pœcilitiques avec divers minéraux (*adulaire, albite, quartz, calcite, axinite, sphène, prehnite*, etc.). Ceux-ci l'englobent: les variétés vertes ainsi produites sont dites *chloritées*. Parfois la

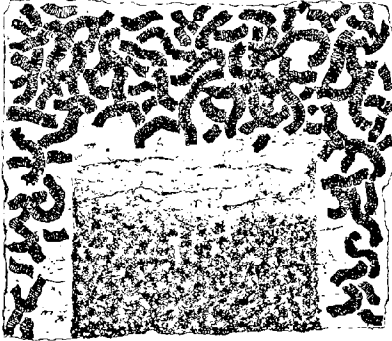


Fig 1.

Lame mince d'*adulaire chloritée* du Dôme du Gouter montrant les groupements vermiculés de ripidolite (helminthe) localisés sur les bords du cristal, qui au centre ne renferme que des lamelles enchevêtrées du même minéral (grossissement de 20 diamètres).

ripidolite incluse est si abondante que leur hôte est réduit à un ciment cristallin à orientation unique. Leur constitution rappelle celle des célèbres cristaux de calcite désignés sous le nom de *grès cristallisé de Fontainebleau*. Au microscope, on constate que les paillettes des groupements de cristaux de ripidolite ne sont généralement pas orientées dans leur hôte (fig. 1), mais qu'elles sont souvent distribuées dans des zones d'accroissement plus ou moins régulièrement concentriques.

Essais pyrognostiques. — Semblables à ceux du clinocllore; les réactions du fer y sont seulement beaucoup plus énergiques.

Diagnostic. — La ripidolite se distingue de la pennine par ses formes vermiculées, son signe optique habituellement *positif*, sa plus grande richesse en fer et sa densité plus élevée.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La ripidolite se présente dans les mêmes gisements que les autres chlorites comme produit d'altération des éléments de diverses roches éruptives ou métamorphiques, puis comme élément normal de schistes cristallins; mais c'est dans les fissures des diverses roches qui viennent d'être énumérées que ce minéral se rencontre à l'état de pureté et surtout en cristaux lamelleux. Il est alors souvent associé à du quartz et à des feldspaths (*adulaire, albite*), à de l'anatase, du rutile, du sphène, de l'ilménite, etc., qu'il imprègne fréquemment. Je signalerai seulement ici les gisements que j'ai visités ou dont j'ai étudié les produits.

Bretagne. — *Côtes-du-Nord.* — M. Dorlodot d'Arment m'a signalé des lits de ripidolite riches en octaèdres de magnétite dans les chloritoschistes de Port-Mélek en Plestin.

Morbihan. — La ripidolite forme à l'île de Groix, dans les schistes cristallins et dans leurs fissures, des nids dans lesquels elle est accompagnée par du rutile, de l'ilménite lamellaire, etc. Elle y est aussi associée à du chloritoïde. M. de Limur m'a remis des échantillons de ripidolite écailleuse renfermant de gros cristaux d'albite et des octaèdres de magnétite; ils proviennent de la pointe d'Enfer dans la même île.

Loire-Inférieure. — Les filonnets quartzeux qui traversent les schistes à séricite de la côte de Pornic (pointe de Gourmalon et côte Sainte-Marie, notamment à la Noeveillard) renferment en abondance, associés à de l'ilménite, de petits prismes contournés de ripidolite (*helminthe*) et plus souvent encore des nids de petites paillettes hexagonales.

M. Baret (*op. cit.*, 54) a trouvé en abondance le même minéral aux environs de Nantes près Pont du Cens, à Basse-Indre, au pont de la Verrière en Chapelle-sur-Erdre, etc.

Maine-et-Loire. — Je dois à l'obligeance de M. Davy un échantillon de ripidolite pulvérulente trouvée dans les fondations du pont du chemin de fer de Sainte-Gemmes d'Andigné près Segré : elle est formée par de petites paillettes hexagonales.

Pyénées. — *Hautes Pyrénées.* — De la ripidolite écailleuse et sableuse a été trouvée, dans les fentes du granite et des schistes modifiés par lui, au nord du massif de Néouvielle, dans la région de Barèges. M. Frossard m'a communiqué de petites lamelles du même minéral accompagnant la calcite dans les fentes des schistes paléozoïques de Gazost.

Haute-Garonne. — M. Gourdon a recueilli de la ripidolite en agrégats globulaires dans un filon de quartz de la vallée du Lys près Luchon, etc.

Ariège. — J'ai trouvé (*B. S. M.* XVII. 48. 1894) des cristaux de ripidolite atteignant 4^{mm} de diamètre dans les fentes des gneiss granulitiques du flanc S.-E. du massif du Saint Barthélemy, sur la rive droite du ruisseau de Gérale descendant du col de Trimounts en Lordat. Ils ont la forme vermiculée ou constituent seulement des groupements globulaires. Cette ripidolite est accompagnée de quartz. Le même

minéral se trouve dans le massif du pic des Trois-Seigneurs, au lac Blaou dans les fentes de blocs de granite éboulés du pic de Peyrouet, enfin dans les filons quartzeux traversant les schistes paléozoïques de l'entrée du lac Naguille, au S.-E. d'Ax. Elle accompagne des cristaux de quartz hyalin atteignant 7^{cm} suivant l'axe vertical.

Alpes. — *Massif du mont Blanc. Haute-Savoie.* — La ripidolite en masses vertes et écailleuses est très abondante dans le massif du mont Blanc (mer de Glace, glacier des Argentières, Talèfre, dôme du Gouter, etc.); elle remplit les fissures de la protogine et des schistes cristallins; elle y est associée à l'adulaire, au quartz, à l'albite, au sphène, à la calcite, etc., qui l'ont souvent englobée, donnant ainsi naissance à des variétés vertes, dites chloritées.

Quand la ripidolite est très abondante, les cristaux étrangers sont souvent noyés au milieu d'elle et il est possible de les en dégager. Quand au contraire la ripidolite ne fait que les imprégner, il n'est pas rare de voir, dans un échantillon de quelques centimètres de largeur, des parties criblées de chlorite et d'autres qui en sont totalement dépourvues.

La ripidolite se rencontre moins fréquemment en groupements vermiculés (*helminthe*).

Savoie. — Les schistes de la Tarentaise renferment parfois, dans leurs fissures, de la belle ripidolite écailleuse. La collection du Muséum possède un flacon de paillettes vertes de ce minéral étiqueté « ripidolite des Alpes de la Tarentaise » sans indication plus précise.

Isère. — La ripidolite est très abondante dans le Dauphiné, où elle se présente dans les mêmes conditions et avec les mêmes particularités que dans le massif du mont Blanc. Elle est surtout abondante sur le flanc est de la vallée du Vénéon aux environs de Saint-Christophe en Oisans (le Puy, vallée de la Selle), dans les fissures des granulites qui renferment le quartz hyalin, l'anatase, l'albite, l'adulaire, l'ilménite (chrichtonite), la prehnite, etc., dont les cristaux ont rendu célèbres ces gisements : ils englobent tous parfois de la ripidolite. C'est de cette ripidolite que Marignac a donné l'analyse *a*.

Près du lac Noir, au pied de la Tête du Toura (côté nord), se trouve, avec de beaux cristaux de sphène (voir plus loin) implantés sur quartz, une ripidolite écailleuse brune à éclat métallique : ces cristaux de sphène sont très fréquemment chlorités.

La ripidolite se rencontre aussi dans les fissures des schistes cristallins du massif des Grandes Rousses et particulièrement au voisinage de la vallée de la Romanche, dans la région du Bourg d'Oisans où l'axinite abonde (voy. p. 294). Cette ripidolite imprègne fréquemment ce dernier minéral. Il n'est pas rare de trouver (Balme d'Auris, Armentières, etc.) des cristaux dont une partie seulement est chloritée.

Les anciens échantillons de sphène (*spinhère*) de Maromme sont souvent implantés sur de gros cristaux de calcite, imprégnés et recouverts par une ripidolite écailleuse d'un gris verdâtre clair.

C'est encore dans les mêmes conditions de gisement que se rencontre la ripidolite dans le massif de Belledonne et particulièrement sur son flanc est, à la montagne des Sept lacs (analyse *b*), sur le prolongement du massif des Grandes Rousses.

Corse. — Je dois à l'obligeance de M. Antoine des échantillons d'albite qui seront décrits plus loin et qui sont associés à de la ripidolite écailleuse. Ils ont été recueillis dans des fissures de schistes cristallins près du couvent des moines de Saint-Antoine à environ 600 mètres (est) de Bastia. La ripidolite imprègne l'albite ou forme des nodules dans lesquels sont noyés des cristaux de ce minéral.

Madagascar. — Les cristaux de quartz de Madagascar renferment parfois de la ripidolite écailleuse offrant des groupements vermiculés fort remarquables.

LEPTOCHLORITES

Les leptochlorites se présentent rarement en cristaux géométriquement déterminables (*cronstedtite*); le plus généralement, elles constituent des masses lamelleuses plus ou moins compactes ou à grains fins. Le microscope est souvent nécessaire pour déterminer leur véritable nature. Par suite, leurs propriétés optiques sont moins bien connues que celles des orthochlorites.

La bissectrice dans ces minéraux est toujours voisine de la normale au clivage facile; elle est généralement *négative*. L'écartement des axes optiques est le plus souvent faible ou même nul.

Les lepto-chlorites sont en général riches en fer. Leur composition est très complexe, et je renvoie au mémoire cité plus haut de M. Tschermak pour l'interprétation théorique qu'il en a donnée, en les supposant constituées par le mélange de plusieurs corps fondamentaux analogues à ceux qui ont été admis pour les ortho-chlorites.

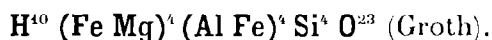
Parmi les nombreuses substances rattachées à ce groupe par M. Tschermak, je n'ai à m'occuper ici que des suivantes se trouvant dans les gisements français :

Delessite,
Klementite,
Chamosite,

auxquelles j'ajouterai :

Acrinite.
Hisingerite,

DELESSITE



Formes et faciès. — La delessite se présente en masses lamelleuses formées de très petites paillettes dépourvues de contours géométriques et parfois disposées en rosettes ou en sphérolites.

Clivages. — Clivage p (001).

Dureté. — 2 à 3.

Densité. — 2,6 à 2,9.

Coloration et éclat. — Vert olive à vert noir. Quelques variétés trouvées comme élément *microscopique* de roches sont d'un beau rose. Transparente en lames minces. Aspect souvent terreux.

Propriétés optiques. — Bissectrice aiguë *négative* (n_p) sensiblement perpendiculaire au clivage. Axes optiques presque réunis.

$$n_g - n_p = 0,014 \text{ environ.}$$

Pléochroïsme. — Le pléochroïsme est toujours net.

	Variétés vertes	Variétés roses
n_g et n_m	= vert plus ou moins foncé	rose
n_p	= vert pâle ou incolore	jaune pâle ou incolore.

Composition chimique. — *a*) Analyse de la delessite de la Grève près Miélin par Delesse (*A. M.* XII. 221. 1847).

b) Analyse de la delessite de Montaudou par von Lasaulx (*Sitzber. Niederrh. Gesell. Bonn.* 49. 1870).

	<i>a</i>	<i>b</i>
SiO ²	31,07	30,32
Al ² O ³	15,47	18,51
Fe ² O ³	17,54	19,82
FeO.....	4,07	»
MgO.....	19,14	14,74
CaO.....	0,46	4,51
H ² O.....	11,55	12,30
	<hr/> 99,30	<hr/> 100,30

Essais pyrognostiques. — Au chalumeau, fond difficilement en une masse noire magnétique. Dans le tube, donne de l'eau et noircit. Décomposée par les acides en donnant de la silice floconneuse.

Diagnostic. — La delessite se distingue des autres chlorites par sa biréfringence plus grande.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La delessite est un produit secondaire très fréquemment formé dans les roches renfermant des silicates ferromagnésiens. Elle remplit les vacuoles des roches microlitiques altérées; elle est surtout abondante dans les labradorites et basaltes anciens (porphyrites et méla-phyres). Delesse, qui a donné l'analyse *a* faite sur un minéral de la Grève près Miélin (Haute-Saône), l'avait désignée sous le nom de chlorite ferrugineuse; c'est Naumann (*Minéralogie*, 1850) qui lui a donné son nom actuel. Il serait sans intérêt d'énumérer tous les gisements français où se trouve ce minéral, qui n'y existe guère, du reste, que comme élément *microscopique*.

Il est plus rare dans les roches tertiaires, pleistocènes ou modernes.

Cependant on le trouve en Auvergne dans les pépérites (Montaudou, puy de Saint-Sandoux : v. Lasaulx, *op. cit.*). C'est dans ces roches que j'ai observé comme élément microscopique la delessite rose dont il a été question plus haut.

Je dois à l'obligeance de M. Vélain des échantillons de basalte très altérés de la Réunion, dont les vacuoles renferment de la delessite sphérolitique ou groupée en agrégats vermiculés analogues à ceux de la ripidolite (fig. 1, page 390).

KLEMENTITE

Faciès. — La klementite forme des agrégats de petites lamelles hexagonales.

Clivages. — Clivage p (001).

Densité. — 2,835.

Coloration et éclat. — Vert olive foncé.

Propriétés optiques. — Bissectrice aiguë *positive* (n_g) perpendiculaire à p (001). 2 E petit.

Composition chimique. — L'analyse suivante est due à M. Klement.

SiO ²	27,13
Al ² O ³	24,70
Fe ² O ³	5,84
FeO.....	9,72
MnO.....	1,98
MgO.....	20,52
H ² O.....	11,35
	<hr/>
	101,24

Essais pyrognostiques. — Au chalumeau, s'exfolie et fond en un verre noir. Le minéral réduit en poudre fine est en partie décomposé par l'acide chlorhydrique avec production de silice floconneuse.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Ardennes. — [*Belgique*]. — Le nom de klementite a été donné par M. Tschermak (*Sitzungsber. Akad. Wien*, C. 40. 75. 1895) à une chlorite décrite par M. Klement (*Bull. Mus. roy. Belg.* V. 162. 1888). Elle forme des agrégats de lamelles dans des filons de quartz du salmien de Viel-Salm : je n'ai pas eu l'occasion d'étudier personnellement ce minéral.

CHAMOSITE

Les noms de *chamosite*¹, *berthiérine*, *bavalite* ont été donnés à des substances à structure oolithique ou compacte exploitées comme minerais de fer.

L'examen microscopique montre que ces produits ne sont pas homogènes, qu'ils constituent de véritables *roches*, présentant entre elles des différences de composition et de structure, mais ayant comme caractère commun d'être essentiellement formées par un minéral chloriteux qui possède souvent une structure oolithique. Celui-ci est très analogue dans toutes ces roches, mais il n'est probablement pas identique. Il a été extrait de la chamosite suisse par divers auteurs, mais je n'ai pu l'isoler, à l'état de pureté parfaite, de la berthiérine et de la bavalite des gisements français. Je réunirai donc *provisoirement* tous ces produits sous une seule rubrique. Les caractères physiques de la chlorite seront étudiés tout d'abord ; je m'occuperai ensuite, au paragraphe des gisements, de la structure des roches qu'elle constitue en partie.

Clivages. — Clivage basique des chlorites.

Coloration et éclat. — La chlorite isolée est d'un vert clair (berthiérine), d'un vert noir ou même noire (chamosite, bavalite). En lames minces, elle est d'un vert clair.

1. Berthier a décrit (*A. M. V.* 393. 1820) les échantillons de Suisse sous le nom de *chamoisite*. Studer a transformé ce nom en *chamosite* (*N. J.* 337. 1836), qui doit être accepté, la localité du Valais d'où il a été tiré étant Chamoson et non Chamoison.

Propriétés optiques. — La bissectrice est *négative* et plus ou moins exactement perpendiculaire à un clivage facile p (001). L'écartement des axes est faible; souvent même la croix noire est à peine disloquée.

$$n_g - n_p = 0,010 \text{ à } 0,012.$$

Pléochroïsme. — Le pléochroïsme est peu intense dans les lames de $0^{mm},02$. On observe alors :

$$\begin{aligned} n_g \text{ et } n_m &= \text{vert pâle;} \\ n_p &= \text{jaunâtre ou incolore.} \end{aligned}$$

La chlorite des environs de Segré est très pléochroïque et d'un vert d'herbe suivant n_g et n_m .

Magnétisme. — La chamosite, la berthiérine et la bavalite sont plus ou moins magnétiques; mais cette propriété est due à la magnétite qu'elles contiennent comme inclusions et non au minéral qui nous occupe ici.

Composition chimique. — L'analyse suivante a été faite par M. Schmidt (*Z. K.* XI. 600. 1886) sur la chamosite de Windgällen (canton d'Uri), déduction faite de carbonates et de magnétite :

SiO ₂	25,23
Al ² O ³	19,97
FeO.....	37,51
MgO.....	4,39
H ² O.....	12,90
	100,00

Cette composition chimique rapproche le minéral de la thuringite [H¹⁸ Fe⁸ (Al Fe)⁸ Si⁶ O⁴⁴], qui possède les mêmes caractères extérieurs, mais qui renferme environ 13,50 % de Fe² O³.

L'analyse suivante de la berthiérine d'Hayanges par Berthier (*A. P. C.* XXXV. 258. 1827) n'a aucune valeur, le minéral n'ayant pas été purifié et étant riche en magnétite, etc.

$$\text{SiO}_2 \text{ } 12,4 \quad \text{Al}^2\text{O}^3 \text{ } 7,8 \quad \text{FeO} \text{ } 74,7 \quad \text{H}^2\text{O} \text{ } 5,1 = 100,00$$

Essais pyrognostiques. — Fusible au chalumeau en un verre noir magnétique. Très facilement attaqué par les acides en laissant un squelette de silice gélatineuse conservant la forme du minéral. La berthiérine de Lorraine s'attaque avec une facilité beaucoup plus grande que la bavalite.

Altérations. — La chlorite de la berthiérine s'altère très facilement, se transformant en limonite jaune (mine de fer jaune, en grains, de Lorraine); si l'on attaque par l'acide chlorhydrique ces oolithes jaunes, la limonite se dissout et laisse un squelette siliceux blanc conservant la structure du minéral intact. La structure de ces oolithes de limonite a été récemment étudiée par M. Bleicher. Elle sera développée à l'article *limonite* (Tome II).

Diagnostic. — Ces produits chloriteux ne peuvent être confondus avec la glauconie; en effet, leur couleur est plus foncée (sauf pour quelques variétés de Lorraine). La structure concentrique des oolithes, qui va être décrite plus loin (fig. 1 et 2), est distinctive de la glauconie, qui est cryptocristalline ou lamelleuse; la biréfringence de ce dernier minéral est, en outre, plus grande et sa couleur d'un vert plus vif; enfin, la présence de la potasse dans la glauconie et sa résistance à l'action des acides sont d'excellents caractères différentiels.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La chamosite, la berthiérine et la bavalite se rencontrent exclusivement dans les gisements sédimentaires, la bavalite dans les formations paléozoïques, la berthiérine et la chamosite dans les formations secondaires.

a) *Dans les formations paléozoïques (bavalite).*

Bretagne et Normandie. — Le silurien moyen (ordovicien) de la Bretagne et de la Normandie renferme un niveau de minerais de fer assez constant, dans les grès armoricains ou entre les grès armoricains et les schistes à Calymenc; c'est parmi ces minerais que se rencontre la *bavalite*.

Côtes-du-Nord. Pouillon Boblaye a décrit le premier gisement de cette substance (*Mém. du Muséum*, XV. 93. 1827) dans la forêt de Lorges, au lieu dit Bas-Vallet, à 8 km. environ de Quintin près de la route de Pontivy. Cette substance magnétique d'un noir verdâtre servait à alimenter le haut fourneau du Pas. Le nom de « bavalite » lui a été donné par Huot (*Minéralogie*, 290. 1841).

Morbihan. Pouillon Boblaye a signalé à Sainte-Brigitte, non loin des forges des Salles de Rohan, une bavalite identique à celle de la forêt de Lorges.

La bavalite est une roche d'un noir verdâtre ou bleuâtre magnétique, attaquant par les acides sans effervescence avec résidu de silice. A l'œil nu, on y distingue des oolithes discoïdes très aplatis mesurant de 1 à 3^{mm} suivant leur plus grand axe. A Sainte-Brigitte, on observe, en outre, des masses inégales de grenat rouge ayant parfois plusieurs centimètres de diamètre. L'examen microscopique fait voir que la roche

est essentiellement constituée par la chlorite décrite plus haut et par de la magnétite.

Les oolithes sont formées par des couches concentriques de chlorite englobant quelques octaèdres de magnétite et réunies entre elles par de la chlorite et de la magnétite non orientées. Dans d'autres cas, les couches concentriques des oolithes sont entièrement constituées par de la magnétite. Elles alternent parfois avec la chlorite, qui souvent aussi occupe leur centre (fig. 1).

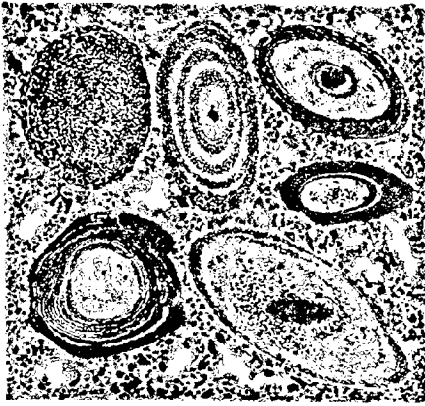


Fig. 1.

Lame mince de la bavalite de Sainte-Brigitte (lumière naturelle, grossissement de 60 diamètres). La forme des oolithes ferrugineux est mise en lumière par la magnétite distribuée régulièrement dans la chlorite.

Il existe de grandes variations entre les proportions relatives de la magnétite et de la chlorite ainsi que dans l'abondance des oolithes.

A Sainte-Brigitte, le grenat est incolore en lames minces; il englobe des octaèdres de magnétite et est entouré par le même minéral. Dans les échantillons que je dois à l'obligeance de M. de Limur, le grenat est très frais et l'on ne peut savoir si la chlorite s'est formée à ses dépens; la forme des oolithes rend toutefois cette hypothèse peu probable. D'après les renseignements que M. Barrois a bien voulu me donner, le gisement de la forêt de Lorges serait en relation avec une diabase.

La collection du Muséum renferme un échantillon indiqué comme provenant de May (*Calvados*) et offrant la même structure que la bava-

lite de la forêt de Lorges. La bavalite a été signalée à Saint-Victeur (*Sarthe*); les échantillons que j'ai étudiés sont formés par un grès cimenté par une chlorite analogue à celle qui est étudiée ici; il en est de même pour un grès silurien d'un gisement de fer des environs de Mortain (*Manche*).

Maine-et-Loire. La bavalite a été signalée à la Chapelle d'Oudon près Segré. Je dois à l'obligeance de M. Davy d'intéressants échantillons de minerais de fer provenant de la mine de Perni près Saint-Gildas-des-Bois. Ils sont constitués par de la magnétite, du quartz, du grenat et enfin une chlorite analogue à celle de la bavalite. Elle est toutefois à plus grands éléments et d'une couleur plus foncée. Elle est presque uniaxe et ne présente pas la structure oolithique.

b) *Dans les formations secondaires (berthiérine et chamosite).*

Lorraine. — *Meurthe-et-Moselle* et [*Lorraine*]. Dans un mémoire sur les minerais de fer en grains (*A. P. C. XXXV. 258. 1827*), Berthier a signalé dans la composition de ceux-ci un minéral analogue à la chamosite; cette substance, dont les premiers échantillons provenaient d'Hayanges, a été désignée par Beudant sous le nom de *berthiérine* (*Minéralogie. 1832. 138*). Les échantillons que j'ai étudiés proviennent

des collections minéralogique et géologique du Muséum ou m'ont été donnés par M. Damour. Ils appartiennent à deux types: l'un est formé par une roche d'un gris noir constituée par de petits oolithes ayant au plus 1^{mm} de diamètre; cette roche est très magnétique et compacte; l'autre est peu cohérente, d'un vert sale ressemblant à certaines glauconies altérées; elle est peu ou pas magnétique.

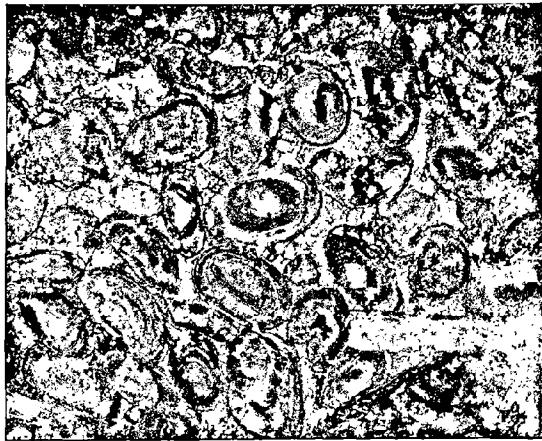


Fig. 2.

Lame mince de la *berthiérine* verte d'Hayanges (lumière polarisée, grossissement de 60 diamètres, reproduction d'une photographie). Les oolithes sont exclusivement formés de chlorite. Ils sont moulés par de la calcite.

L'examen microscopique montre que cette dernière variété verte est la plus pure au point de vue de la chlorite étudiée ici. Il fait voir, en effet, que la roche est formée de petits oolithes discoïdes pressés les uns contre les autres et réunis par un ciment en partie calcaire, peu abondant (fig. 2).

Les oolithes sont formés par des couches concentriques de chlorite; leur structure rappelle celle des grains d'amidon et, comme ceux-ci, ils donnent, en lumière polarisée parallèle, le phénomène de la croix noire inégalement disloquée par une rotation de la platine du microscope. Les propriétés optiques de cette chlorite ne peuvent être alors étudiées, mais fort souvent le centre de ces oolithes est occupé par une lame de chlorite qui se prête bien à l'examen optique.

Dans cette roche de berthiérine, il existe aussi des débris fossiles transformés en calcite et entourés par une bordure de chlorite analogue à l'enduit de glauconie qui s'observe autour des grains de quartz et de feldspath de certaines roches glauconieuses.

Dans la berthiérine magnétique d'un gris noir, les oolithes sont en partie formés par des couches continues de magnétite comparables à celles de la bavalite (fig. 1); elles sont associées à la chlorite. Le ciment de ces oolithes magnétiques est constitué non seulement par de la calcite, mais encore par de la chlorite.

Les échantillons étudiés jusqu'ici proviennent d'Hayanges [*Lorraine*]. Dans un spécimen recueilli à Aumetz, qui m'a été communiqué par M. Stanislas Meunier, les deux catégories d'oolithes sont réunies dans la même roche à ciment calcaire et chloriteux.

Enfin, dans beaucoup d'échantillons, la chlorite et la magnétite s'altérant, les oolithes ne perdent pas leur forme, mais deviennent jaunes, monoréfringents; ils sont alors en grande partie formés par de la limonite dont la structure a été récemment mise en lumière par M. Bleicher (*C. R.* 1892; *Bull. Soc. industr. de l'Est* 1894). Ce savant a fait voir, en effet, qu'à l'aide d'un traitement par les acides on pouvait dissoudre la limonite et mettre en évidence un squelette siliceux qui, dans les échantillons d'Hayanges, d'Aumetz [*Lorraine*], d'Homécourt (*Meurthe-et-Moselle*) que j'ai étudiés, est le dernier reste de la chlorite. Ces oolithes ont souvent comme centre un débris d'origine organique.

Le minerai de fer oolithique de Lorraine appartient au lias supérieur.

D'après Berthier (*op. cit.*), une substance analogue à la berthiérine

existerait dans le minerai de fer oolithique de la Bourgogne et de la Champagne.

[**Suisse**]. — Bien que les gisements de chamosite soient situés en dehors de France, je crois devoir leur consacrer ici quelques lignes pour permettre leur comparaison avec les gisements français. La chamosite présente une grande analogie de caractères extérieurs avec la variété de berthiérine gris noir d'Hayanges.

Au microscope, la roche de Chamoson [Valais] se montre essentiellement formée par une chlorite, des octaèdres de magnétite et des plages de calcite accompagnant de nombreux débris de fossiles. La chlorite est souvent oolithique, mais plus nettement cristalline que dans la berthiérine; à ce point de vue, elle se rapproche davantage de la chlorite de la bavalite. Les chamosites suisses ont été étudiées par M. Schmidt (*Z. K.* XI. 602), auquel est due l'analyse donnée plus haut.

La chamosite de Chamoson (Valais) forme des lits dans les calcaires de l'oxfordien.

AERINITE

Le nom d'aerinite a été donné par von Lasaulx (*N. J.* 1876, 352) à une substance bleue, compacte ou un peu fibreuse par places. L'examen microscopique fait voir que le minéral n'est pas homogène. On y observe, disséminés dans une masse bleue transparente, des fragments de l'ophite (pyroxène, feldspath, etc.) aux dépens de laquelle s'est produite l'aerinite.

Clivages. Clivage micacé visible au microscope.

Densité. 2,480 (petit fragment purifié aussi bien que possible).

Propriétés optiques. La substance bleue possède les propriétés optiques suivantes, qui permettent de la rapporter au groupe des chlorites.

La structure est fibrolamellaire. L'allongement des lamelles est de signe *positif*. Les sections qui leur sont parallèles présentent une structure enchevêtrée, rendant très difficile l'examen en lumière con-

vergente. La bissectrice, plus ou moins normale aux lames, est *néga-*
tive : il est probable que l'apparence d'axes rapprochés est due à des
superpositions de lames à deux axes plus écartés. La dispersion est
très forte, analogue à celle de la pennine.

Pléochroïsme. Le pléochroïsme est intense, rappelant celui de la
dumortièreite.

n_g et n_m = bleu cobalt foncé ;
 n_p = jaunâtre ou incolore.

Composition chimique. L'acide chlorhydrique attaque le minéral en
le décolorant ; il dissout des quantités variables : 18,27, 29,17, 32,45 %
d'après les essais de von Lasaulx, 50,43 % d'après un essai de
M. Damour (*B.S.M.* I. 126. 1878). D'après ce savant, la composition
de la partie attaquée est la suivante :

Si O ²	25,76
Al ² O ³	16,44
Fe ² O ³	14,86
Mg O	4,62
Ca O	13,10
K ² O	0,60
H ² O	25,48
	100,86

Elle ne donne que des indications sur la composition réelle de la
pâte bleue, d'autres éléments ayant pu être attaqués en même temps
qu'elle. Je ne suis pas arrivé à purifier d'une façon satisfaisante la
quantité de matière nécessaire pour une nouvelle analyse.

Essais pyrognostiques. J'ai fait les essais suivants sur une petite
portion de substance, soigneusement isolée par les liqueurs denses.

Dans le tube, donne de l'eau et devient couleur de bois. Au chalu-
meau, fond facilement en se boursoufflant en un émail grisâtre : donne
les réactions du fer.

Facilement attaquable par les acides à froid.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Pyénées. — L'aerinite se trouve en filonnets dans une ophite
altérée ; d'après les indications que je dois à M. Gourdon, ce minéral,
qui se vend à Luchon, provient de Caserras [*Aragon*], sur le versant
espagnol de la Haute-Garonne.

ANNEXE AU GROUPE DES CHLORITES

HISINGÉRITE

L'hisingérite se présente en masses amorphes à cassure conchoïdale.

Dureté. 3.

Densité. 2,5 à 3,05.

Coloration et éclat. Noir à brun noirâtre. Éclat gras ou vitreux. Poussière d'un brun jaunâtre.

Composition chimique. L'hisingérite est essentiellement un silicate hydraté de sesquioxyde de fer renfermant parfois un peu de FeO, MgO, CaO, Al²O³. Sa formule chimique est incertaine, la plupart des échantillons analysés n'étant probablement pas absolument homogènes.

Essais pyrognostiques. Dans le tube, donne beaucoup d'eau. Fond difficilement en une scorie noire magnétique. Avec les flux, donne les réactions du fer. Décomposée par l'acide chlorhydrique en faisant gelée.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Pyénées. — *Pyénées-Orientales.* La collection de l'École des Mines renferme, sous le nom de *thraulite* (la thraulite est une variété d'hisingérite provenant de Bodenmais en Bavière), un échantillon présentant tous les caractères énoncés plus haut pour l'hisingérite; il est d'un brun noirâtre et provient des anciennes mines de cuivre d'Olette; il est accompagné de sidérose.

GROUPE DE LA GLAUCONIE

La composition chimique exacte de la glauconie et de la céladonite est assez mal connue; ces minéraux se présentent avec un aspect tout à fait analogue.

Ce sont des minéraux verts, agglomérés en petites masses cryptocristallines souvent globulaires. L'examen microscopique montre que les éléments constitutifs de celles-ci possèdent une structure analogue à celle des micas et des chlorites; clivage facile suivant une direction perpendiculaire ou presque perpendiculaire à une bissectrice aiguë *négative*. L'angle des axes optiques est petit. Ces minéraux diffèrent des micas par leur biréfringence plus faible; ils s'en rapprochent par leur richesse en potassium. Ce dernier caractère les éloigne, au contraire, des chlorites, dont ils possèdent la couleur verte habituelle.

Tous ces minéraux sont d'origine aqueuse, formés dans des roches sédimentaires (glauconie) ou par voie secondaire dans des roches éruptives (céladonite).

A leur suite, j'ai placé la bravaisite, qui paraît se rapprocher de la glauconie malgré sa pauvreté en fer et son aspect argileux.

GLAUCONIE

Monoclinique(?) (par analogie avec les micas).

Forme et faciès. — La glauconie se présente sous forme de grains arrondis, analogues à des grains de poudre; ils ont rarement plus de 0^{mm}10 de diamètre. Les masses de glauconie que l'on trouve formant de véritables couches dans certaines assises sédimentaires sont constituées par de petits granules de ce genre, agglomérés avec ou sans ciment calcaire ou marneux. La cristallinité de la glauconie n'est visible qu'au microscope et souvent même aux plus forts grossissements seulement; ce minéral se montre alors formé de petites lamelles enchevêtrées. Plus rarement, on observe de véritables cristaux de glauconie pouvant atteindre une fraction de millimètre et constitués par des lames ou par un empilement de lamelles probablement hexagonales; celles-ci

sont souvent contournées à la façon de la variété de ripidolite, l'héminthe (fig. 1, page 390), et de la kaolinite. Ce sont ces cristaux qui se prêtent à l'étude des propriétés optiques. Ils se rencontrent, bien qu'avec une fréquence variable, dans tous les gisements énumérés plus loin.

Clivages. Clivage p (001) analogue à celui des micas et des chlorites.

Dureté. 2.

Densité. 2,2 à 2,83; 2,81 (Folembray, Aisne, M. Damour), 2,83 (Vallée de Borrigo, M. Damour).

Coloration et éclat. Vert olive, vert noir. Par altération devient jaune plus ou moins foncé.

Aspect terreux. Transparente en lames minces et alors d'un vert plus ou moins foncé. La glauconie des Alpes-Maritimes possède la couleur la plus foncée parmi celles que j'ai étudiées. Parfois éclat gras à la surface des grains.

Propriétés optiques. La bissectrice aiguë *négative* est plus ou moins normale au clivage facile.

$$2 \mathbf{E} = 30^{\circ} \text{ à } 40^{\circ}.$$

Quelquefois la glauconie est sensiblement uniaxe (Saint-Laurent, Var).

La biréfringence ne peut être déterminée avec grande précision. Cependant, dans des lames assez pures, j'ai pu constater qu'elle était d'environ $n_g - n_p = 0,020$.

Par analogie avec les micas et les chlorites, on peut supposer que la glauconie est monoclinique. J'ai obtenu, dans quelques sections à peu près perpendiculaires au clivage, des extinctions se faisant à 1° ou 2° de la trace du clivage facile, mais il n'est guère possible d'en tirer des conclusions précises à cause de l'orientation incertaine des sections considérées. Quand on examine une section de glauconie taillée perpendiculairement au clivage, on n'observe pas toujours une extinction complète des petites paillettes à orientation quelconque, incluses dans le cristal observé; celui-ci a été aussi fréquemment froissé pendant la taille de la lame étudiée. L'existence de ces inclusions de paillettes de glauconie dans les lames du même minéral rend assez difficile la recherche des sections perpendiculaires à l'axe: ces sections, en effet, au lieu de rester presque complètement éteintes entre les nicols

croisés, présentent des phénomènes biréfringents dus à leurs inclusions et ainsi se distinguent mal des grains cryptocristallins du même minéral.

Composition chimique. — La composition chimique de la glauconie n'est pas établie d'une façon définitive, soit que les produits analysés aient été impurs, soit qu'il existe plusieurs types chimiques de glauconie. Elle paraît bien définie au point de vue des propriétés optiques et il y aurait intérêt à reprendre son étude chimique sur des échantillons soigneusement purifiés. D'après M. Haushofer, le fer serait au maximum. Est-ce constant ? et n'est-ce pas le résultat d'une oxydation postérieure ?

Analyses : *a*) de la glauconie du calcaire grossier inférieur de Paris, par Berthier (*A.M.* VI. 459. 1821);

b) de la glauconie d'un sable à glauconie de Paris, par Berthier (*A.M.* VI. 459. 1821); ces analyses n'ont qu'un intérêt historique, le potassium n'y est pas indiqué ;

c) de la glauconie du calcaire cénomaniens du Havre, par Haushofer (*J. pr. Chem.* CII. 36. 1867);

d) de la glauconie du calcaire cénomaniens de Villers-sur-Mer, par M. Pisani (*in Dx, op. cit.* I. 542);

e) de la glauconie du calcaire grossier d'Anvers [*Belgique*], par M. Dewalque (*B. Soc. géol. Belg.*, II. 3, 1874);

f) de la glauconie du calcaire grossier de Saint-Laurent-du-Var, par Blavier (*in Cordier d'Orbigny, Descr. des Roches*, 331. 1868).

	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>	<i>f</i>
SiO ²	40,0	46,3	50,62	54,18	50,42	54,2
FeO.....	24,7	22,3	6,02	20,16	5,96	15,8
Fe ² O ³	»	»	21,03	»	19,90	»
Al ² O ³	1,7	7,6	3,80	7,15	4,79	3,4
MgO.....	16,6	6,0	1,11	4,08	2,28	3,6
CaO.....	3,3	3,0	»	»	3,21	3,0
K ² O.....	»	»	7,14	7,97	7,87	5,4
Na ² O.....	»	»	»	»	0,21	»
H ² O.....	12,6	15,0	9,14	5,74	5,28	14,6
	98,9	100,2	99,86	99,28	99,92	100,0

Essais pyrognostiques. Donne de l'eau dans le tube. Au chalumeau, fond facilement en un verre noir. Décomposée par l'acide chlor-

hydrique à chaud. Quelques variétés résistent à l'action de cet acide.

Diagnostic. La structure cryptocristalline des grains arrondis de glauconie est très caractéristique. Elle permet de distinguer ce minéral de la céladonite. La distinction avec le chromocroce consiste dans l'absence du chrome et dans une biréfringence un peu plus faible. De plus, la glauconie donne de l'eau dans le tube.

La biréfringence et la structure oolithique de la berthiérine ne permettent pas de confondre ce minéral avec la glauconie, qui a, en outre, une composition différente et résiste à l'action des acides à 40° C. Voir page 399 pour le diagnostic différentiel de la berthiérine.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La glauconie se rencontre exclusivement dans les terrains sédimentaire d'origine marine. Elle y est toujours associée à des éléments clastiques (quartz, feldspath, etc.) dont quelques-uns (feldspaths) ont certainement fourni les éléments chimiques nécessaires à sa production.

Les explorations sous-marines du Challenger ont permis à MM. Murray et Renard (*The voyage of H.M.S. Challenger : Sea Deposits*, 236 et 383. 1891) de préciser les conditions de formation de la glauconie. Ces savants ont fait voir que ce minéral se forme actuellement dans les vases et dans les sables verts que l'on rencontre le long des terres au delà de la région littorale où se fait sentir l'action des vagues, du flux et du reflux, ainsi que des courants des grands fleuves. Ce minéral se produit principalement dans les fonds de 200 à 1800 mètres, bien qu'on l'ait observé aussi, mais en moindre abondance, à des profondeurs inférieures ou supérieures. Il n'a jamais été rencontré en voie de formation dans la zone littorale, pas plus que dans les grands fonds de l'océan.

On a vu plus haut que la glauconie se trouve en petits grains à structure généralement cryptocristalline ; ces grains sont distribués, suivant les gisements, dans des sables, des marnes, des calcaires ; ils y sont parfois tellement abondants que le secours du microscope est nécessaire pour prouver la non-homogénéité de ces assises spéciales (Cap de la Hève, Villers-sur-Mer, environs de Nice, etc.).

L'examen microscopique fait voir que les grains de glauconie sont souvent en relation avec des organismes ; ce minéral remplit les coquilles

de mollusques (fig. 1), de foraminifères, les spicules d'éponges, souvent postérieurement décalcifiées, etc. ; mais il n'y a pas de lien *nécessaire*



Fig. 1.

Glauconie remplissant avec calcite les loges d'une ammonite de l'albien de la Perte du Rhône. (Lame mince grossie 2 fois. Lumière naturelle.)

entre la formation de ce minéral et l'existence de ces organismes, car on trouve souvent la glauconie entourant des grains de quartz ou de feldspath, épigénisant progressivement des feldspaths ou même formant, en petites paillettes feutrées, le ciment de grains cryptocristallins du même minéral, du quartz, des feldspaths (lits très glauconieux de Villers-sur-Mer). Enfin, M. Cayeux a constaté (*Ann. Soc. géol. Nord*, XX. 381. 1892) que dans la gaize et dans les tuffeaux du Nord de la France, la glauconie sert parfois de pigment à leur ciment de calcédoine et d'opale.

Dans les mêmes roches, M. Cayeux a remarqué (*op. cit.*) qu'il y avait une relation entre le volume des grains de glauconie et celui des éléments clastiques qui l'accompagnent. Leur diamètre varierait en même temps et dans le même sens, ce que M. Cayeux explique en admettant que la glauconie ne s'est pas, dans ce cas, formée en place; cette manière de voir permet d'expliquer la richesse en glauconie de certains niveaux.

La glauconie est souvent accompagnée de granules ou nodules phosphatés qui l'englobent; ceux-ci seront décrits à l'article *apatite* (Tome II).

La dissémination de la glauconie dans les terrains sédimentaires est très grande, mais en France je n'ai à l'étudier que dans les conditions suivantes :

- 1° Dans les assises crétacées ;
- 2° Dans les assises tertiaires.

Je ne cite que pour mémoire la glauconie qui se forme actuellement au large des côtes françaises dans les conditions spécifiées plus haut.

1° *Dans les assises crétacées.*a) *Série infracrétacée.*

Dans la série infracrétacée, la glauconie est surtout abondante dans les étages inférieurs (notamment dans le *barrémien*) et dans le *gault* (*albien*). Dans le *barrémien* et le *gault* de la Provence, se trouvent des lits épais presque exclusivement formés par ce minéral; ils fournissent les plus beaux échantillons de collection que j'aie eu l'occasion de voir.

Normandie. — La glauconie se rencontre au milieu des sables albiens peu développés dans les falaises normandes (marnes calcaires noires de Cauville (Calvados), du pays de Bray).

Région parisienne. — Les sables verts du *gault* se trouvent dans les sondages faits à Paris à la profondeur de 600 mètres. Ils sont recouverts par les argiles du *gault* qui constituent le niveau aquifère utilisé par les puits artésiens de Paris.

Champagne et Ardennes. — *Ardennes* et *Meuse*. Les sables verts de la base de l'*albien* des *Ardennes* et de la *Meuse* renferment en abondance de la glauconie (Vareennes, etc.) et des nodules phosphatés (coquins) qui diffèrent par leur couleur des nodules bruns beaucoup plus abondants dans les couches argileuses qui surmontent ces sables. Ceux-ci affleurent dans la Haute-Marne, à la côte de Moëlains, près Saint-Dizier, etc.

Jura. — La glauconie existe dans les calcaires néocomiens (*hauterivien*) de Neuchâtel [*Suisse*], comme aussi dans ceux du Salève (*Haute-Savoie*) au sud-est de Genève. Elle abonde dans les grès et calcaires aptiens et surtout dans les grès albiens à phosphates de la Perte du Rhône près Bellegarde (*Ain*).

Alpes. — *Isère*. On trouve ce minéral dans les calcaires néocomiens des environs de Grenoble et particulièrement dans les calcaires compacts de Sassenage.

Basses-Alpes. Il se rencontre dans les calcaires et les grès glauconieux albiens de la Montagne de Lure, dans ceux du *barrémien* des environs de Castellane.

Alpes-Maritimes. Sur tout le pourtour du massif émergé de la Provence, tout l'*infracrétacé*, du néocomien (*hauterivien*) à l'*albien*, présente souvent le faciès glauconieux (*barrémien* et *albien* d'Eye et d'Escragnoles, etc). La glauconie y forme souvent, presque à elle seule, des bancs

d'un vert sombre. Ils se rencontrent particulièrement dans l'albien. Je citerai spécialement à cet égard : vallée de Borrigo près Menton, Braus près Nice, environs de Saint-Laurent-du-Var (ravin de l'Esteron sur le chemin de Broc à Conségudes à 10 km. du confluent de l'Esteron et du Var (Cordier-d'Orbigny, *Descr. des Roches*, 331. 1868).

b) *Série supercrétacée.*

Dans la série supercrétacée, la glauconie est particulièrement abondante dans le *cénomanién* et surtout dans celui de l'embouchure de la Seine. Le même minéral se trouve plus rarement dans les sables, les grès, les marnes du *turonien*, du *sénonien*, du *maestrichtien* et du *danien*.

Voici quelques gisements typiques :

Flandre. — *Nord.* Les poudingues cénomaniens à galets de quartz (tourtia), reposant sur les schistes paléozoïques, sont souvent riches en glauconie. La craie grise phosphatée du turonien des environs de Cambrai est glauconieuse. Le même minéral se rencontre dans le cénomanién du Hainaut [*Belgique*], etc.

Pas-de-Calais. On trouve la glauconie dans les marnes et les nodules phosphatés de Boulogne-sur-Mer, etc.

Normandie. — La glauconie est très abondante dans le cénomanién de l'embouchure de la Seine, comme élément des marnes recouvertes par la craie dure à glauconie et à silex gris (craie chloritée de Brongniart). Cette dernière renferme souvent des lits vert foncé dans lesquels à l'œil nu on ne distingue que des grains de glauconie peu cohérents entre eux. Les localités à citer sont les suivantes :

Seine-Inférieure, Calvados et Oise. Environs du Havre et surtout Cap de la Hève, Côte Sainte-Catherine près Rouen, Fécamp, le pays de Bray (*Seine-Inférieure*) jusqu'au S.-O. de Beauvais (Oise), Villers-sur-Mer (*Calvados*), etc.

Le cénomanién riche en glauconie se trouve en outre dans les régions suivantes :

Orne. Mortagne, Bellême, etc.

Champagne et Ardennes. — *Marne.* Aux environs de Sainte-Menould, les sables phosphatés cénomaniens sont riches en glauconie. Le cénomanién des Ardennes renferme des marnes et des sables à glauconie.

Maine. — *Sarthe*. Lamnay, Le Mans (marnes, sables et tuffeaux).

Touraine. — *Indre-et-Loire*. Les calcaires et marnes jaunes turo-niens de la Touraine sont plus ou moins riches en glauconie.

Il en est de même pour les assises qui s'observent au sud de la Loire, dans les vallées de la Vienne, de la Creuse, de l'Indre et du Cher (sables et argiles à glauconie).

Angoumois. — *Charente*. La glauconie est un des éléments constitutifs des grès cénomaniens de la Charente.

Pyrénées. — *Landes*. M. Seunes a rencontré la glauconie dans les calcaires marneux campaniens, maestrichtiens et daniens des Landes et notamment à Tercis, Saint-Pandelon, Angoumé.

Jura. — *Ain*. La craie cénomaniennne à glauconie a été trouvée à Leyssard reposant sur le gault.

Alpes. — *Basses-Alpes*. La glauconie a été signalée par M. Kilian dans les grès cénomaniens de la montagne de Lure.

Drôme. M. Munier-Chalmas m'a indiqué la glauconie dans les grès turo-niens de Dieulefit.

Madagascar. — M. E. Gautier m'a remis un échantillon de calcaire à glauconie (probablement cénomanien) provenant des environs d'Aborano à l'O.-N.-O. de Tulléar (S.-O. de l'île); la glauconie y est accompagnée de débris de quartz, d'orthose, etc.

2° Dans les assises tertiaires.

La glauconie est abondante au commencement de la période tertiaire (*éocène*) du Nord de la France et du bassin de Paris, dans le *thanétien*, l'*yprésien*, le *lutétien* inférieur et moyen. On la trouve aussi, mais plus rarement, dans le *bartonien*.

Flandre, Picardie, Normandie. — Les sables thanétiens de la base de l'éocène sont très riches en glauconie dans le Nord de la France, dans la Picardie et dans une partie de la Normandie. Ils sont parfois agrégés en tuffeaux (env. de Valenciennes, *Nord*).

Dans la Flandre française, à Cassel (*Nord*), la glauconie abonde dans les sables et les grès yprésiens à *Pinna margaritaceu*, dont M. Dollfus a bien voulu me donner des échantillons; ils sont, d'après ce savant, les équivalents des sables glauconieux du mont Panisel près Mons (panisélien).

Je dois à l'obligeance de M. Dollfus des échantillons d'argile jaune verdâtre très glauconifère provenant également de Cassel et qui semble appartenir au bartonien.

Bassin de Paris. — Les sables nummulitiques du Soissonnais (yprésien) sont fréquemment très riches en glauconie, surtout à leur base et à leur sommet, par lequel ils passent insensiblement au calcaire grossier (lutétien) [Cuise-la-Mothe près Pierrefond, Pont-Saint-Maxence (*Oise*), vallée de l'Aisne (dans l'*Eure*); près Paris, à Valmondois, à Auvers, etc. (*Seine-et-Oise*)], etc.

Dans le calcaire grossier inférieur et moins fréquemment dans le calcaire grossier moyen (lutétien) de Paris, la glauconie est très abondante. La base de ce calcaire est notamment formée par un calcaire bréchiforme extrêmement glauconieux.

Dans le Vexin français, les calcaires lutétiens exploités comme pierre de taille à Chérence, Vallangoujard (*Seine-et-Oise*) sont aussi glauconieux.

Algérie. — *Alger*. M. Gentil m'a signalé l'abondance de la glauconie dans les calcaires et les marnes à nodules phosphatés nummulitiques de la province d'Alger et notamment à Boghari.

CÉLADONITE

Monoclinique (?) (par analogie avec les micas).

Formes. La céladonite ou terre de Vérone (*Grünerde*) constitue des masses à aspect terreux parfois lamelleuses ou fibreuses dont la cristallinité n'est visible qu'au microscope.

Clivages. Clivage lamelleux analogue à celui des micas.

Dureté. Très tendre et douce au toucher.

Densité. 2,57 à 2,63.

Coloration et éclat. Vert olive, vert céladon, vert pomme. Transparente en lames minces.

Aspect terreux, parfois éclat gras.

Propriétés optiques. Les lames ont un allongement positif. Deux axes

optiques peu écartés autour d'une bissectrice *négative* (n_p) plus ou moins perpendiculaire au clivage.

Pléochroïsme. Pléochroïsme net.

n_g et n_m = vert vif foncé ;

n_p = vert plus clair avec teinte jaune.

Composition chimique. La céladonite est un silicate de fer, de potassium et de magnésium renfermant jusqu'à 11 % d'eau. Les analyses varient beaucoup, ce qui tient sans doute à ce que les produits étudiés par divers auteurs n'ont pas été séparés complètement des autres minéraux secondaires qui accompagnent toujours la céladonite.

L'analyse suivante a été faite par Delesse sur la céladonite de Framont (A. M. IV. 351. 1853).

SiO ²	43,50
Al ² O ³	16,61
Fe ² O ³	8,88
FeO.....	11,83
MnO.....	0,80
MgO.....	6,66
K ² O.....	3,14
Na ² O.....	0,69
H ² O.....	7,15
	<hr/>
	99,26

La céladonite des roches volcaniques est généralement plus riche en alcalis (6 à 10 %) ; la proportion d'eau y dépasse souvent, en outre, 10 %.

Essais pyrognostiques. Fusible au chalumeau en un verre noir. Attaquable par l'acide chlorhydrique bouillant.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La céladonite se rencontre dans les gisements suivants :

- 1° Dans les roches volcaniques ;
- 2° Dans les roches métamorphiques.

Elle y constitue toujours un produit d'altération secondaire.

1° Dans les roches volcaniques.

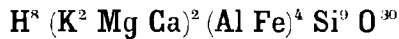
La céladonite se trouve dans les roches volcaniques basiques et particulièrement dans celles des formations anciennes (mélaphyres,

porphyrites). Elle y remplit des amygdales, tapisse des cavités ou épigénise l'augite. Elle y joue le même rôle que la delessite et ne se trouve guère que comme élément microscopique dans les gisements français (Vosges Alpes, Plateau Central, etc.).

2° *Dans les roches métamorphiques.*

Vosges. — [*Alsace*]. Delesse a fait l'analyse donnée plus haut (*A. M.* IV. 351. 1853) sur une céladonite extraite d'une roche métamorphique composée de grenat, de pyroxène, d'oligiste ; elle provient de Framont.

BRAVAISITE



Orthorhombique(?).

Formes. La structure cristalline de la bravaisite n'est visible qu'au microscope. Elle constitue une masse à apparence argileuse, gluante à la façon de la pâte de farine, quand elle est humide.

Dureté. 1 à 2 (à l'état sec). *Toucher onctueux et savonneux.*

Densité. 2,6. (Mallard).

Coloration et éclat. Gris verdâtre, aspect argileux. Translucide sur les bords, transparente en lames minces.

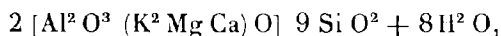
Propriétés optiques. Au microscope, on constate que le minéral est formé de fibres à extinctions longitudinales ; celles-ci se groupent parfois à angles droits. Bissectrice *négative* (n_p) perpendiculaire à l'allongement des fibres (clivage?) (Mallard).

$2 \mathbf{E} = 40^\circ$ environ.

Composition chimique. L'analyse suivante a été donnée par Mallard (*B. S. M.* I. 7. 1878).

SiO ²	51,40
Al ² O ³	18,90
Fe ² O ³	4,00
K ² O.....	6,50
CaO.....	2,00
MgO.....	3,30
H ² O.....	13,30
	<hr/>
	99,40

Mallard a considéré le fer comme une impureté due à des inclusions de pyrite et a admis la formule



à comparer par suite à celle que M. Haushofer a proposée pour la glauconie :



Mallard regardait ce minéral, ainsi que la pinite et la carpholite, comme des zéolites d'un type spécial. On a vu plus haut que, dans la pinite (muscovite) et la carpholite, l'eau est basique ; il est probable qu'il en est de même pour celle de la glauconie et de la bravaisite.

Essais pyrognostiques. Dégage de l'eau dans le tube en se colorant en brun. Au chalumeau, fond facilement en un globule blanc. Se met aisément en suspension dans l'eau. Incomplètement attaquée par les acides.

Diagnostic. La bravaisite présente les caractères extérieurs des argiles ; elle s'en distingue par sa fusibilité et sa richesse en potassium, en calcium et en magnésium.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Plateau Central. — *Allier.* La bravaisite a été découverte à Noyant par Mallard (*B. S. M. I.* 5. 1878) dans les assises qui surmontent le terrain houiller. Elle y forme à elle seule une couche mince interstratifiée dans des bancs de houille, des schistes bitumineux et des calcaires siliceux.

GROUPE DE L'ANTIGORITE

(MINÉRAUX DE LA SERPENTINE)

La *serpentine* a été longtemps considérée comme une espèce minérale distincte. L'étude microscopique a montré d'une façon définitive qu'elle forme en réalité une roche, essentiellement constituée par des produits d'altération de silicates magnésiens : ces produits s'isolent fréquemment dans des fentes en prenant des formes variées qui

expliquent les noms multiples qui leur ont été donnés (*antigorite*, *baltimorite*, *bowenite*, *chrysotile*, *marmolite*, *métaxite*, *picrolite*, *rétinalite*, *schweitzerite*, *williamsite*, *xylotile*, pour ne citer que les plus répandus).

Tous les cristaux qui ont été décrits comme représentant la forme cristalline de la serpentine ont été reconnus, après examen plus approfondi, comme des pseudomorphoses de périclites.

Toutefois, M. G. Friedel, en étudiant des échantillons provenant de la mine de Tilly Foster (New-York), a fait voir récemment que le minéral à clivages cubiques décrit comme une pseudomorphose d'un minéral problématique était en réalité formé par une substance à propriétés spéciales et qu'on devait le considérer comme de la serpentine cristallisée. J'ai eu l'occasion de rencontrer le même minéral dans les Pyrénées, et son étude m'a conduit à confirmer complètement l'opinion de M. G. Friedel.

Il me paraît en outre nécessaire d'aller plus loin et de diviser nettement les minéraux de la serpentine en plusieurs types bien distincts, différant notamment les uns des autres par leurs propriétés optiques. Le premier, que je désignerai sous le nom d'*antigorite*, est caractérisé par un clivage facile perpendiculaire à la *bissectrice aiguë négative* avec angle des axes optiques variant de 0° à 110° (2 E), clivage parfois accompagné d'autres moins faciles (Voir page 420). Ce minéral se présente soit

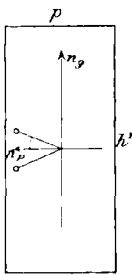


Fig. 1.

Face g^1 (010) de l'antigorite (fig. 1) et du chrysotile (fig. 2) montrant la position relative de la bissectrice aiguë dans ces deux substances.

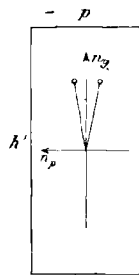


Fig. 2.

en cristaux distincts pseudocubiques (Tilly Foster, Pyrénées, etc.) soit en masses fibrolamellaires¹ allongées suivant n (fig. 1). Le second, qui est le *chrysotile*, est fibreux ou fibrolamellaire, également allongé suivant n_g , mais sa *bissectrice aiguë* est *positive* et parallèle aux fibres (fig. 2).

Les analyses données jusqu'ici semblent indiquer une très grande analogie, sinon une identité complète de composition, entre ces deux minéraux : dans

1. Le *picrosimine* possède une structure fibrolamellaire et des propriétés optiques semblables à celles de l'antigorite; sa composition est différente: Si O² 55,07; Mg O 36,67; H²O 8,26 = 100, correspondant à la formule H² Mg² Si² O⁷.

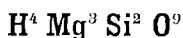
l'état actuel de nos connaissances, il n'est guère possible de savoir s'il existe de petites différences de composition entre eux ou s'il faut les considérer comme deux corps dimorphes de la formule $H^4 Mg^3 Si^2 O^9$.

Ces minéraux se rencontrent souvent associés entre eux et accompagnés par des produits colloïdes ayant probablement la même composition. J'ai fait voir (*Nouv. Arch. du Muséum*, VI. 244. 1894) qu'il était possible de rattacher à l'un ou à l'autre de ces deux types les nombreuses variétés dont les noms ont été énumérés plus haut.

Quant au terme de *serpentine*, je l'emploierai exclusivement pour désigner la roche qui sera définie plus loin.

Il faut rattacher au même groupe quelques minéraux à structure mamelonnée et fibreuse, de composition certainement différente et comprenant entre autres la *deweylite* et la *noumélite* (garniériste). Leurs propriétés optiques les rapprochent du chrysotile. Ils proviennent, eux aussi, des serpentines.

ANTIGORITE



Orthorhombique. Pseudocubique.

Formes observées. Les formes géométriques observées consistent en trois faces rectangulaires, que j'ai prises pour p (001), h^1 (100) et g^1 (010) : elles sont accompagnées très rarement à Moncaup, fréquemment à Brewster (N.-Y.), par des facettes, inclinées sur elles de $125^\circ 16'$ et correspondant aux faces octaédriques du système cubique (fig. 1).

Macles. Groupements pseudocubiques complexes. Les cristaux à clivages cubiques sont formés par l'entrecroisement ou l'enchevêtrement de lamelles rectangulaires dans lesquelles les faces p (001), h^1 (100), g^1 (010) peuvent être indistinctement en contact (fig. 2 à 4). Il existe aussi des lames croisées suivant les axes binaires (fig. 5).

Facès. J'ai pris pour type d'antigorite cristallisée le minéral de Moncaup que j'ai récemment étudié (*Nouv. Arch. du Muséum*, VI. 248. 1894) et qui offre, avec un degré de pureté plus grand, les diverses particularités décrites par M. G. Friedel (*B.S.M.*XIV. 120. 1891), dans des échantillons provenant de Brewster, dont j'ai parlé plus haut. Cette forme pseudocubique est rare : le plus souvent l'antigorite se présente

en masses lamellaires suivant la direction de son clivage plus facile (*antigorite*, *marmolite*, *bastite*), en masses fibrolamellaires (*baltimorite*).

La *bastite* épigénise des pyroxènes; les autres variétés se trouvent en veines indépendantes de tout minéral ancien. On trouve aussi l'*antigorite* en masses à aspect compact (*williamsite*, *bowenite*) dont la structure cristalline n'est révélée que par l'étude microscopique. On verra plus loin, en outre, que la serpentine est essentiellement constituée par de l'*antigorite* offrant divers types de structure; elle résulte de la pseudomorphose d'olivine ou d'autres silicates magnésiens.

Clivages. Clivages, micacé suivant h^1 (100) dans toutes les variétés, facile suivant g^1 (010) et suivant p (001) dans l'*antigorite* cristallisée et certaines *bastites*. Ces trois clivages sont rectangulaires entre eux; il existe plus rarement des plans de séparation suivant les faces du pseudo-octaèdre régulier. Quand tous ces clivages existent en même temps, ils donnent des cubo-octaèdres réguliers (fig. 1).

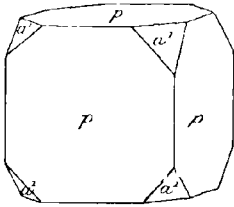


Fig. 1.
Cubo-octaèdre régulier de clivage
(antigorite de Moncaup).

Dureté. 3 à 4.

Densité. 2,552 à 2,585 (*antigorite* de Moncaup).

Coloration et éclat. Verte de diverses nuances, blanc grisâtre, gris verdâtre, jaune de diverses nuances, rarement blanche. Translucide ou opaque; toujours transparente en lames minces.

Éclat souvent gras, un peu vitreux sur les lames de clivage dans le type très cristallin.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010); bissectrice aiguë négative (n_p) perpendiculaire au clivage le plus facile h^1 (100) (fig. 1, page 418). Dans des lames bien pures et en apparence homogènes, j'ai mesuré, pour la lumière du sodium :

$$2E = 110^\circ \text{ environ};$$

$$n_m = 1,570 \text{ (antigorite du val Antigorio) (Ml et Lx).}$$

La biréfringence maximum est inférieure à 0,009.

Dans l'*antigorite* constituant les serpentines, les croisements de lames sont presque constants, et l'on trouve, pour l'écartement des axes optiques, des nombres extrêmement variables; les *antigorites* sensiblement uniaxes sont très fréquentes.

Les propriétés de l'*antigorite* étant ainsi établies, il est facile d'interpréter les groupements des cristaux pseudocubiques.

Quand on brise un fragment du minéral, il se divise en petits solides rectangulaires qui, examinés au microscope, se montrent eux-mêmes constitués par des solides de même forme, régulièrement empilés les uns sur les autres à la façon des pierres d'un mur (fig. 2).

Dans les lames très minces, cette structure est bien mise en lumière. La fig. 3 représente l'une d'elles. Les plages perpendiculaires à h^1 (100) sont les moins éclairées entre les nicols croisés. Tout l'ensemble s'éteint quand un clivage de l'une de ces lames est mis parallèlement à l'une des sections principales des nicols.

Quand il y a superposition de lamelles différemment orientées, il se produit des compensations, mais fort souvent les plages d'orientation différente sont placées bout à bout dans la lame mince et non superposées.

Suivant les échantillons, c'est l'une ou l'autre des orientations possibles du réseau pseudocubique qui domine, mais jamais on ne trouve un cristal de 1^{mm} de côté qui soit homogène.

On peut constater que toutes les lames ont un allongement positif.

Dans quelques échantillons, en outre de ces lames groupées suivant les axes pseudoquaternaires, il en existe d'autres qui sont parallèles

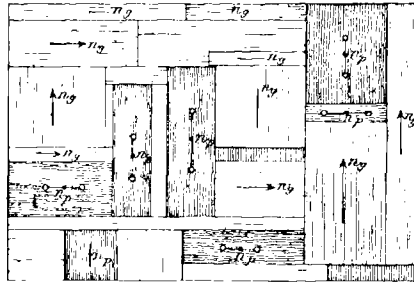


Fig. 2.

Schéma de la structure d'une lame de clivage de l'antigorite pseudocubique de Moncaup.



Fig. 3.

Lame mince de clivage de l'antigorite de Moncaup (Grossissement de 60 diamètres; lumière polarisée parallèle. Reproduction d'une photographie).

aux axes binaires et qui paraissent être analogues à celles que M. Friedel

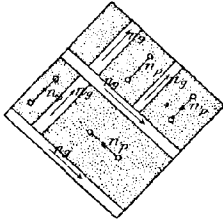


Fig. 4.

Lame de clivage d'antigorite de Moncaup. Les sections principales des nicols sont parallèles aux diagonales de la face ; les bandes parallèles aux axes binaires ne sont pas visibles.



Fig. 5.

Lame de clivage d'antigorite de Moncaup. Les sections principales des nicols sont respectivement parallèles aux côtés de la face ; les bandes parallèles aux axes binaires sont seules éclairées.

a signalées dans le minéral de Brewster ; ces lames sont aussi de signe d'allongement positif (fig. 4 et 5).

On verra plus loin les divers modes de microstructure que prend l'antigorite pour former les serpentines.

Pléochroïsme. Dans les lames très épaisses, l'antigorite est colorée en vert et pléochroïque. On observe alors :

n_g = vert clair ;

n_m et n_p = jaune verdâtre plus ou moins pâle.

Composition chimique. La composition chimique de l'antigorite, de beaucoup de serpentines compactes et du chrysotile peut être représentée par la formule $H^4 Mg^3 Si^2 O^9$, correspondant à la composition suivante :

Mg O	44,1
Si O ²	43,0
H ² O	12,9
	<hr/>
	100,0

Une petite quantité du magnésium est remplacée par du fer ; il existe souvent des traces de nickel. L'eau ne part guère qu'à la température du rouge sombre.

Essais pyrognostiques. Dans le tube fermé, donne de l'eau. Fond difficilement sur les bords en donnant les réactions du fer. Plus ou moins facilement attaquable par les acides chlorhydrique et sulfurique.

Diagnostic. Les propriétés optiques permettent de distinguer l'antigorite du chrysotile et des autres silicates magnésiens hydratés.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

L'antigorite et ses variétés, telles que je les ai définies plus haut, se rencontrent :

1° Dans les péridotites et dans leurs serpentines, en éléments macroscopiques ;

2° Dans les mêmes roches, comme élément constitutif essentiel et souvent exclusif dont la nature ne peut généralement être décelée que par l'étude microscopique ;

3° Dans diverses autres roches éruptives ou métamorphiques, comme produit d'altération du péridot, des pyroxènes, des amphiboles, de la chondrodite, etc.

1° *Dans les péridotites et dans leurs serpentines, en éléments macroscopiques.*

a) *Antigorite en veinules indépendantes.*

L'antigorite se trouve en individus *macroscopiques*, comme minéral indépendant, dans les fissures de péridotites plus ou moins complètement transformées en serpentine.

Pyénées. — *Haute-Garonne.* C'est dans la serpentine de Moncaup et dans le premier ravin qui descend du massif lherzolitique vers le cimetière (sur la lisière du massif) que j'ai trouvé une veine de quelques décimètres de longueur, constituée par l'antigorite cristallisée décrite plus haut associée dans les mêmes échantillons à du chrysotile, de l'opale et de la giobertite. Le plus souvent l'antigorite pseudocubique ne forme que des veinules de 1 à 2 centimètres de diamètre au milieu d'une serpentine verte peu cristalline. J'ai pu cependant extraire l'an dernier un bloc d'antigorite cristallisée de la grosseur du poing (je l'ai déposé dans la collection du Muséum); il est imprégné de giobertite. Cet échantillon m'a permis de compléter la première description que j'ai donnée de cette substance. J'y ai notamment trouvé le clivage a^1 (111) qui n'existe pas dans les échantillons que j'avais recueillis en 1891.

A quelques centaines de mètres plus loin, sur la lisière du massif de serpentine dominant des prairies, j'ai recueilli une veine verte translucide, ayant un centimètre de diamètre et constituée par des fibres très fines enchevêtrées dont la structure rappelle celle de la *williamsite*, décrite p. 429 (fig. 8).

Plateau Central. — *Dordogne.* La serpentine de la Roche-noire près Thiviers renferme de nombreux produits fibreux qui méritent une étude spéciale. Les échantillons que j'ai examinés m'ont été communi-

qués par MM. Besnard du Temple, de Mauroi et Tardieu. Dans un même échantillon, j'ai observé de l'antigorite d'un vert foncé, translucide et lamellaire, une substance jaune lamellaire rappelant la *marmolite* d'Hoboken et constituée par des pseudomorphoses d'amphibole (?) présentant la structure fenestrée qui sera décrite plus loin, enfin une variété verte de chrysotile en fibres rigides atteignant 5^{cm} de longueur.

Maures. — *Var.* La serpentine de La Molle renferme des masses lamellaires vertes d'antigorite.

Nouvelle-Calédonie. — Des masses fibrolamellaires d'antigorite, atteignant 8^{cm} de longueur, se rencontrent dans les fentes des serpentines de la Nouvelle-Calédonie.

b) *Antigorite constituant des pseudomorphoses (bastite).*

Les pyroxènes monoclinique (diopside) et surtout orthorhombique (bronzite) des péridotites et des pyroxénolites sont très fréquemment pseudomorphisés par une variété lamellaire d'antigorite. Celle-ci se produit d'une façon régulière, gagnant de proche en proche. Elle conserve une orientation unique dans un même individu, de telle sorte qu'à un cristal de pyroxène correspond un cristal unique du produit de transformation. On a donné le nom de *bastite* à celui-ci, mais il ne diffère de l'antigorite par aucune propriété essentielle. Son clivage facile h^4 (100) correspond au clivage g^4 (010) du pyroxène rhombique. (Pour plus de détails, voir à *bronzite*).

L'olivine étant beaucoup plus altérable que la bronzite et surtout que le diopside et le diallage, ces derniers minéraux subsistent souvent à l'état plus ou moins intact dans des serpentines ne renfermant plus trace de péridot inattaqué.

Pyrénées. — La bastite existe dans toutes les serpentines de lherzolite des Pyrénées; elle constitue de beaux échantillons dépassant parfois 2^{cm} dans les variétés porphyroïdes de lherzolite, qui se rencontrent surtout dans les gisements suivants :

Basses-Pyrénées. La lherzolite porphyroïde du Moun caou en Louvie Juzon renferme notamment en abondance de grands cristaux de bronzite et de pyroxène atteignant 2^{cm}; ils sont entièrement transformés en bastite verte: ces pseudomorphes sont figurées plus loin, aux altérations de la bronzite.

Haute-Garonne. La *bastite* épigénisant les grands cristaux de bronzite et de diallage de la lherzolite abonde dans le massif de Moncaup Arguénos ainsi qu'au Tuc d'Ess en Coulédoux.

Ariège. J'ai recueilli le même minéral dans les serpentines du Tuc de Coumes en Audressein et de Cescau près de Castillon, ainsi que dans celle de Serreing en Sentenac.

Plateau Central et Vosges. — Les cristaux macroscopiques de bastite épigénisant la bronzite et le pyroxène monoclinique sont fréquents dans les serpentines du Plateau Central et dans celles des Vosges. Aucun gisement ne se recommande par la beauté des échantillons qu'il renferme.

Corse. — Par contre, les serpentines de Corse présentent de nombreuses variétés, riches en grandes lames de bastite à éclat bronzé, épigénisant soit de la bronzite soit du diallage. A ce point de vue on peut noter surtout les serpentines de l'extrémité nord du cap Corse. M. des Cloizeaux a cité (*op. cit.*, I. 536) un échantillon de bastite de Corse, composé de plages à écartement d'axes variable dans lesquelles les traces du plan des axes de chacune d'elles font entre elles des angles de 60°.

Nouvelle-Calédonie. — Les harzburgites et les bronzitites de la Nouvelle-Calédonie présentent de nombreux échantillons de bastite généralement colorés en jaune.

2° Comme élément microscopique constitutif des serpentines.

La serpentine est une roche compacte à cassure conchoïdale ou esquilleuse. Elle est parfois translucide (*serpentine noble*); sa couleur la plus habituelle est le vert de diverses nuances (du vert noir au vert émeraude), le jaune parfois très vif et très pur (*serpentine noble*); le plus souvent la roche est marbrée de rouge, de noir, par suite de l'existence d'oxydes de fer. Elle est *toujours* le résultat de la transformation de roches constituées originellement par des silicates magnésiens : pyroxènes, amphiboles, mais surtout péridot (péridotites). Quand ces roches étaient à grands éléments, quelques-uns de ceux-ci ont conservé leurs formes, qu'ils soient encore intacts ou qu'ils soient transformés en bastite : la serpentine possède alors une structure porphyroïde (Pyrénées, Corse, etc.).

L'examen microscopique fait voir que la structure intime des serpentines est variable, qu'elle est fonction de la composition de la roche originelle, mais que l'élément essentiel, souvent même exclusif de ces roches, est l'*antigorite*.

Dans les serpentines des gisements français, on observe les types suivants de microstructure :

Structure maillée. Cette structure est la plus fréquente : son cachet caractéristique lui est imprimé par la façon dont se transforme le péridot. C'est elle qui domine dans les serpentines de péridotites riches en olivine (dunite, lherzolite) ; elle se rencontre donc dans tous les gisements français énumérés page 182, auxquels il faut ajouter ceux de la Nouvelle-Calédonie, fort intéressants à ce point de vue.

Quand l'olivine s'altère, elle est traversée par des fissures irrégulières quelquefois grossièrement parallèles entre elles, le plus souvent curvilignes (fig. 4, page 175). Sur les parois de ces fissures se développent des lames d'*antigorite*, qui peu à peu se rejoignent et gagnent de proche en proche dans l'olivine.

Une plaque de péridotite incomplètement transformée présente donc au microscope l'apparence d'un réseau de mailles, limitées par des rubans d'*antigorite* qui enserrent des grains intacts d'olivine. Quand la trans-

formation est complète, ceux-ci disparaissent et sont entièrement remplacés par l'*antigorite*. Le plus souvent, on observe alors à leur place une sorte de petit nid formé par de l'*antigorite* ayant une orientation différente de celle des rubans périphériques ou occupé par une substance colloïde souvent plus ferrugineuse que l'*antigorite* cristallisée (fig. 6). Il se produit fréquemment aussi, dans cette partie centrale, des dépôts de minéraux ferrugineux (magnétite, oligiste), l'*antigorite* étant moins

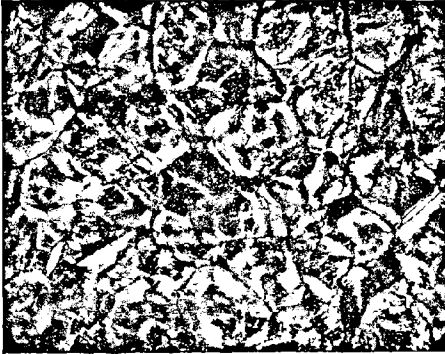


Fig. 6.

Lame mince de la serpentinite de Coureuges en St-Préjet (*Antigorite* à structure maillée). (Lumière polarisée ; grossissement de 60 diamètres. Reproduction d'une photographie).

ferrugineuse que l'olivine aux dépens de laquelle elle se forme. En lumière

naturelle, on voit alors les rubans d'antigorite apparaître limpides alors que les nids sont criblés de particules opaques noires. La localisation des produits ferrugineux dans les nids n'est pas constante et on les trouve parfois également répartis dans toute la roche (cap Corse).

L'étude optique montre que les rubans d'antigorite sont d'allongement positif; ils sont parfois froissés transversalement et présentent alors un moirage ou des pseudofibres transversales souvent fort curieuses [Le Sapt (*Haute-Loire*)]. On doit les considérer comme enveloppant les petits noyaux d'olivine, de telle sorte que leur face d'aplatissement (perpendiculaire à la bissectrice aiguë négative) est accolée sur la paroi de ceux-ci. Si l'on imagine une section diamétrale d'un grain d'olivine, son enveloppe d'antigorite sera coupée perpendiculairement à son aplatissement et se présentera dans les lames minces sous forme d'un ruban qui pourra être parallèle au plan des axes ou perpendiculaire à la bissectrice obtuse. Imagine-t-on une section tangente au grain d'olivine, l'antigorite sera taillée parallèlement à sa face d'aplatissement; par suite elle sera très peu biréfringente ou même constamment éteinte entre les nicols croisés, l'écartement des axes optiques de l'antigorite étant souvent faible ou même sensiblement nul.

Cette conception de la disposition de l'antigorite autour de l'olivine qu'elle épigénise permet d'interpréter aisément les apparences souvent très complexes des serpentines maillées, qui ne pourraient être décrites sans le secours d'un grand nombre de figures.

J'ai dit plus haut que, lorsque l'on considère non plus un seul grain d'olivine, mais un cristal fendillé entier, on voit que les lames formées aux dépens de deux grains contigus se réunissent souvent. Fréquemment aussi l'intervalle de ces deux lames est rempli par des produits ferrugineux ou même par une lame d'antigorite qui n'a pas nécessairement la même orientation que les deux premières.

J'ai vérifié dans un grand nombre de gisements français (et le fait peut être généralisé) que les lames biréfringentes limitant les mailles appartiennent toujours à l'antigorite, telle qu'elle a été définie plus haut. Quand on trouve du chrysotile dans ces roches, c'est comme accident: il y forme des traînées irrégulières, dont la structure sera décrite plus loin et dont la biréfringence plus grande permet déjà la distinction aisée d'avec l'antigorite. Il y a donc lieu de modifier ce qui a été dit page 175 et d'y remplacer le mot « chrysotile » par « antigorite » dans la légende de la fig. 4.

Les plus remarquables serpentines maillées que j'aie étudiées, et dans lesquelles on peut faire toutes les vérifications optiques au sujet de la nature des éléments des mailles, sont celles des gisements suivants : Coureuges en Saint-Préjet-Armandon et Le Sapt (*Haute-Loire*), Le Goujot (*Vosges*), Chanrousse (*Isère*) (nodule dans les amphibolites), Cap Corse et notamment Monte-Marcolino (*Corse*). Dans ce dernier gisement, les lames d'antigorite sont très larges.

Je ne me suis occupé jusqu'ici que de la transformation de l'olivine; mais la bronzite et le diallage présentent consécutivement les transformations en bastite décrites page 424.

Structure fenestrée. Les amphiboles présentent aussi des transformations en antigorite; elles sont plus rares que les précédentes, mais se rencontrent dans beaucoup de serpentines amphiboliques et particulièrement dans celles qui dérivent des picrites à hornblende. Ce mode de transformation tient le milieu entre celui de la bronzite et celui de l'olivine.

L'altération se propage le long des clivages et des cassures transversales souvent rectangulaires. L'antigorite se produit dans ces clivages ou cassures souvent fines et rectilignes et possède fréquemment la même orientation dans tout le cristal. Dans les sections perpendiculaires à l'axe vertical, les lames se coupent sous des angles de 124° , enserrant des fragments d'amphibole intacte. C'est cette structure que Weingang a décrite dans les serpentines du Rauenthal [*Alsace*] (*Tschermak Min. Mitth.* 198. 1875).

Il est facile de s'assurer de l'unité de l'orientation des filonnets d'antigorite dans une section de la zone verticale d'une pseudomorphose fenestrée, en superposant à la plaque une lame de mica $1/4$ d'onde : on voit alors toute l'antigorite se teinter de la même couleur, quelle que soit la direction des fissures qu'elle remplit. Les rubans d'antigorite formés dans les clivages faciles de l'amphibole ont leur allongement positif, ils ont donc leur allongement normal suivant n_g ; ceux des cassures transversales ont leur allongement négatif, leur axe vertical étant perpendiculaire aux lèvres de la fissure, tandis que dans les cassures obliques l'axe vertical est lui-même oblique aux parois de la cassure.

La structure n'est pas toujours aussi simple; fréquemment, en effet, en plaçant le mica $1/4$ d'onde comme il vient d'être indiqué, on constate qu'une partie de l'antigorite épigénisant le cristal d'amphibole

présente une orientation inverse (en réalité, il est rare que les deux orientations soient exactement à 90° l'une de l'autre), chaque ruban de l'orientation primitive étant associé à des rubans de signe contraire, au sujet de l'orientation desquels on peut faire toutes les observations consignées plus haut. Souvent, la seconde orientation ne s'observe pas au milieu des fibres verticales, mais seulement dans les îlots déterminés par le réseau anastomosé de l'antigorite présentant la première orientation. Fréquemment, entre les lames orientées suivant le premier mode,

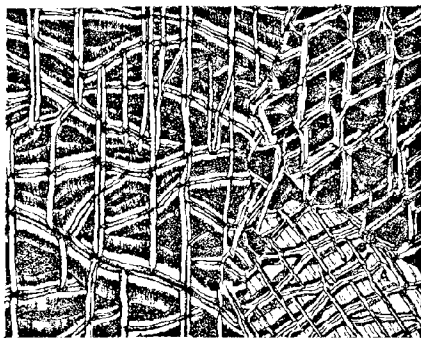


Fig. 7.

Lame mince d'une serpentine d'Arvieu montrant la structure fenestrée de l'antigorite (Lumière polarisée; grossissement de 60 diamètres).

apparaît une fine lame possédant la seconde orientation. La fig. 7 représente un exemple de cette structure complexe, que j'ai observée dans la serpentine d'Arvieu (*Aveyron*). Cette structure est très nette aussi dans des masses lamellaires jaune verdâtre de la serpentine de Thiviers (*Dordogne*), etc.

Il est facile de constater que le minéral de ces diverses associations possède les propriétés optiques de l'antigorite.

Structure fibreuse et enchevêtrée. Je désigne sous ce nom la structure qui est caractéristique de la williamsite du

Texas (*Pennsylvanie*). Dans les serpentines françaises, je ne l'ai observée nettement que dans les blocs jaune verdâtre englobés dans la brèche calcaire de Médous (fig. 8) près Bagnères-de-Bigorre (*Hautes-Pyrénées*) et dans des filonnets traversant la serpentine de Moncaup (*Haute-Garonne*).

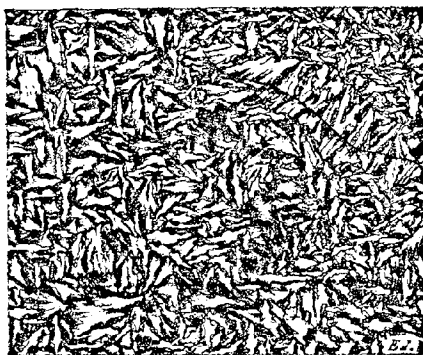


Fig. 8.

Lame mince de la serpentine de Médous, formée par de l'antigorite à structure fibreuse et enchevêtrée (*williamsite*) (Lumière polarisée; grossissement de 60 diamètres).

L'antigorite possédant cette structure forme des éléments fibrolamellaires, tantôt disposés en trainées parallèles, tantôt disposés en gerbes ou s'enchevêtrant d'une façon quelconque. A l'œil nu, le minéral se présente sous forme d'une masse cristalline généralement verte et translucide.

Structure entrecroisée. Quelques variétés de serpentine sont formées par des lamelles d'antigorite à contours parfois rectilignes, allongées suivant leur axe vertical et entrecroisées à angle droit. Cette structure est celle que l'on observe dans la *bowenite* de Rhode-Island, dont les masses compactes blanches ont été longtemps considérées comme une variété de jade. J'ai trouvé un bel exemple de cette structure dans un échantillon de serpentine de la collection de Delesse, indiqué comme provenant de Sainte-Marie-aux-Mines [Alsace].

La même roche renferme des nodules constitués par de l'antigorite en lames plus grandes atteignant $0^{\text{mm}}25$ et formant des associations qui, dans les lames minces, rappellent comme disposition le quartz de certains quartzites. L'antigorite de ce gisement est à deux axes rapprochés.

Structure calcédonieuse. Dans une serpentine du cap Corse (bords du ruisseau d'Acqua Tignese, près d'Ersa) que m'a donnée M. Nentien, j'ai observé une structure curieuse dont la fig. 9 ne donne qu'une idée impar-

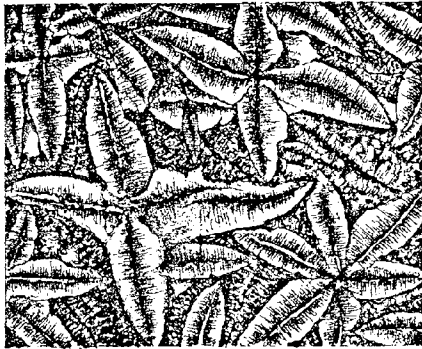


Fig. 9.

Lame mince de serpentine des bords de l'Acqua Tignese, formée par de l'antigorite à structure calcédonieuse (Lumière polarisée; grossissement de 60 diamètres).

faitte. Au microscope, les plaques se montrent formées par des groupements suivant des angles variés ou par des enchevêtrements de figures plus ou moins ellipsoïdales; celles-ci sont constituées par des fibres courtes s'implantant perpendiculairement sur leur grand axe; elles rappellent la disposition des fibres de calcédoine. L'allongement de ces fibres est positif, la bissectrice aiguë est négative et perpendiculaire à une face de la zone de fibrosité ($2E = 90^{\circ}$ à 100°), le plan des axes est parallèle à l'axe vertical. Le minéral est donc une antigorite. Ces groupements sont parfois aussi sphérolitiques.

Cette structure n'est pas sans quelque analogie avec celle du picrolite, qui sera étudiée plus loin.

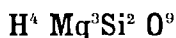
3° *Dans les roches autres que les péridotites, comme produit secondaire.*

L'antigorite épigénise les pyroxènes, les amphiboles de beaucoup de roches éruptives ou métamorphiques : il sera question de ces pseudomorphoses dans les chapitres concernant ces minéraux. Elle y présente les structures maillée, fenestrée ou fibreuse.

Ces pseudomorphoses se rencontrent notamment dans les cipolins : quand elles y possèdent la structure maillée et que le minéral original a disparu, il n'est souvent pas possible d'arriver à savoir quel était en réalité ce dernier [Cambo (*Basses-Pyrénées*), *Madagascar*]; en effet, dans ces mêmes roches on trouve des pyroxènes, du péridot, des minéraux du groupe de la humite, etc. [Arnavé, Arignac (*Ariège*)], qui tous peuvent fournir de semblables pseudomorphoses.

Toutes ces transformations en antigorite présentent à l'œil nu la même apparence d'une serpentine jaune ou verte, parfois translucide.

CHRYSTILE



Orthorhombique.

Faciès. Le chrysotile se présente sous des formes assez variées. Le chrysotile proprement dit constitue des fibres soyeuses dont il est possible d'extraire des fils flexibles comme ceux de l'amiante.

On trouve aussi des variétés sous forme de masses fibreuses, fibro-lamellaires ou colonnaires rigides, ne permettant généralement pas d'obtenir des fibres très minces (picrolite, métaxite). L'examen optique montre que ces diverses formes de chrysotile ont une microstructure caractéristique, qui sera étudiée aux propriétés optiques.

Clivages. L'existence de clivages suivant un prisme de 130° a été signalée dans le chrysotile d'Amelose par M. Brauns. Je n'ai constaté que des cassures sans régularité dans les échantillons de chrysotile étudiés plus loin.

Dureté. 2 à 3.

Densité. 2,465 (chrysotile de Moncaup), 2,360 (métaxite poreuse de Moncaup), 2,52 (picrolite). La densité est très variable à cause de la texture poreuse de beaucoup de ces variétés de chrysotile.

Coloration et éclat. Le *chrysotile* proprement dit est généralement jaune d'or ou verdâtre. Il possède fréquemment un éclat soyeux et métallique. Le *picrolite* et la *métaxite* sont verts ou gris verdâtre; leur éclat est parfois un peu gras. Ils sont souvent translucides, dans d'autres cas, ils ont un aspect terreux; ils sont alors poreux, happent à la langue, et, quand on les immerge en petits fragments dans un liquide quelconque, ils l'absorbent en dégageant des bulles d'air et deviennent translucides.

Tous ces minéraux sont transparents en lames minces.

Propriétés optiques. La bissectrice aiguë positive (n_g) est parallèle à l'axe des fibres considérées macroscopiquement (fig. 2, page 418).

J'ai mesuré pour les rayons jaunes :

2 E = 0° à 15°	chrysotile du Goujot;
= 30°	métaxite de Moncaup;
= 35°	chrysotile de Moncaup et de Médous.

Ces mesures ne sont qu'approximatives, la flexibilité des fibres de chrysotile rendant difficile la taille de plaques rigoureusement perpendiculaires aux fibres.

Le peu de résistance de ces minéraux ne permet pas l'appréciation exacte de l'épaisseur des plaques minces pour la comparaison avec un autre minéral. La mesure de la biréfringence n'est donc aussi qu'approximative.

$$n_g - n_p = 0,011 \text{ environ.}$$

On peut affirmer toutefois que le chrysotile est très nettement plus biréfringent que l'antigorite.

Microstructure. Le *chrysotile* proprement dit forme des fibres à structure homogène pouvant atteindre plusieurs centimètres. Dans les lames minces de serpentine, elles se présentent sous forme de rubans plus longs que larges dont les fibres sont toujours perpendiculaires aux bords. Elles sont de signe positif.

La *métaxite* examinée à l'œil nu paraît régulièrement fibreuse, bien que, dans les échantillons de Moncaup, on constate aussi une

sorte de structure zonaire irrégulière rappelant celle de la calcédoine.

Au microscope, la fibrosité apparente disparaît presque et l'on ne remarque plus que le zonage transversal constitué par une série de bandes régulièrement accolées les unes aux autres (fig. 1), mais ayant généralement subi des phénomènes de torsion des plus énergiques.

La plupart se présentent sous la forme de rubans plissés, genouillés, rappelant parfois comme disposition les macles suivant e^A (014) des pyroxènes rhombiques. Fort souvent on observe des alternances de zones éclairées et de zones monoréfringentes ne donnant pas d'images satisfaisantes en lumière convergente.

Ces zones successives doivent être considérées comme des zones d'accroissement du minéral, postérieurement plissé par des compressions latérales.

Le picrolite possède une microstructure fort remarquable, qui a été récemment mise en lumière par M. Brauns (*N. J.*, Beil. Bd. V. 299. 1887); le minéral examiné en lames minces se montre formé de larges rubans rappelant la forme des grandes algues appelées laminaires. Leurs bords sont ondulés de loin en loin. En lumière polarisée, il n'y a pas d'extinction régulière, mais des extinctions roulantes produisant des apparences curieuses qui défient toute description et qui donnent l'impression d'une étoffe de soie froissée.

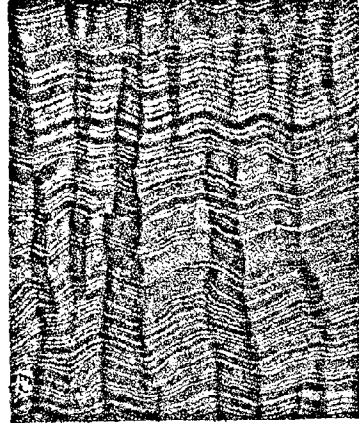


Fig. 1.
Lame mince de la métaxite de Moncaup montrant les zones d'accroissement (Lumière polarisée).

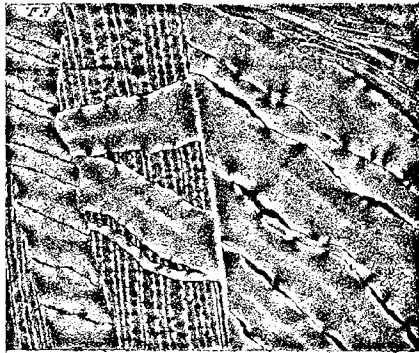


Fig. 2.
Lame mince de picrolite d'Amelose (Lumière polarisée).

La fig. 2 représente une plaque mince taillée dans un échantillon de picro-lite d'Amelose que je dois à l'obligeance de M. Max Bauer.

Pléochroïsme. En lames minces, le chrysotile est incolore, mais en lames épaisses, il possède un pléochroïsme net avec :

$$\begin{aligned} n_g &= \text{vert ou jaune;} \\ n_m \text{ et } n_p &= \text{jaune verdâtre ou incolore.} \end{aligned}$$

Composition chimique. La composition chimique paraît être la même que celle de l'antigorite (Voir page 422).

Analyse du chrysotile des Vosges par Delesse (A. M. XIV. 78. 1848).

SiO ²	41,58
MgO....	42,61
FeO....	1,69
Al ² O ³ ...	0,42
H ² O.....	13,70
	<hr/>
	100,00

Essais pyrognostiques. Comme pour l'antigorite.

Diagnostic. Le diagnostic différentiel de l'antigorite réside dans le signe positif de la bissectrice qui est parallèle aux fibres, l'écartement des axes optiques toujours faible et la biréfringence plus grande dans le chrysotile que dans l'antigorite.

Le chrysotile se distingue facilement par ses propriétés optiques des amphiboles fibreuses et, en particulier, de l'asbeste, dont il possède souvent la structure. De plus, il est plus léger que les amphiboles, s'attaque par les acides, ne contient pas de chaux, donne de l'eau dans le tube, etc.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Le chrysotile se rencontre dans les serpentines, mais ne constitue à lui seul aucune d'entre elles : il remplit leurs fentes ou forme des traînées au milieu de l'antigorite possédant l'une des structures étudiées plus haut. Dans les cassures fraîches de la serpentine, on le voit à l'œil nu sous forme de fibres soyeuses dont le vif éclat tranche sur le fond mat et terne de la roche.

Dans les gisements étudiés plus loin, les fibres de *chrysotile* ont rarement plus de quelques millimètres de longueur.

La *métaxite*, au contraire, constitue des masses fibrolamellaires rigides de grande taille atteignant parfois un décimètre de longueur. Ses fibres ne sont généralement pas implantées perpendiculairement aux parois des fentes qu'elles remplissent, mais leur sont obliques.

L'examen microscopique montre, du reste, que très fréquemment ces fibres ont subi des déformations mécaniques.

Bretagne. — *Loire-Inférieure.* M. Baret a trouvé le chrysotile dans diverses serpentines de la Loire-Inférieure et notamment dans celle de Montbert.

Pyrénées. — *Basses-Pyrénées.* Dans la serpentine du Mouncaou en Louvie Juzon, le chrysotile fibreux est peu abondant et ne se trouve qu'en échantillons à fibres courtes.

Hautes-Pyrénées. Dans les blocs de lherzolite serpentinisée de la brèche calcaire exploitée dans la carrière de Médous, à 2 km. de Bagnères-de-Bigorre sur la route de Campan, M. Goguel a trouvé de très beaux échantillons de chrysotile d'un jaune d'or, parfois un peu vert. (*B. S. M.* XI. 155. 1888). Les veines de ce chrysotile sont formées de fibres longues de plusieurs centimètres. L'analyse qu'il a publiée a été faite sur une substance imparfaitement purifiée.

SiO ²	Al ² O ³	FeO	MgO	CaO	MnO	alcalis	H ² O
33,3	5,0	7,5	23,7	12,3	traces	traces	17,4

Des fragments que m'a donnés M. Goguel, lavés à l'acide chlorhydrique, puis purifiés par les liqueurs denses, ne renferment que les éléments normaux du chrysotile. J'ai donné plus haut l'écartement des axes mesurés autour de la bissectrice aiguë positive dans une plaque taillée perpendiculairement aux fibres.

Haute-Garonne. J'ai trouvé à Moncaup, en même temps que l'antigorite cristallisée, des fibres jaunes d'or de chrysotile. Les deux minéraux sont intimement accolés.

Plateau Central. — Les serpentines sont très abondantes dans l'*Aveyron*, la *Corrèze*, la *Haute-Vienne*, le *Lot*, la *Dordogne*, le *Cantal*, la *Haute-Loire* et le *Puy-de-Dôme*, etc., mais le chrysotile ne s'y présente généralement pas en beaux échantillons. Toutefois, il n'est pas rare dans la serpentine de Roche-l'Abeille (*Haute-Vienne*) et dans celle de la Roche-noire entre Jumillac-le-Grand et Thiviers (*Dordogne*)

(longues fibres vertes), bien que dans cette dernière roche ce soit l'antigorite qui se rencontre en plus grande abondance.

Vosges. — Delesse a signalé le chrysotile dans diverses serpentines des Vosges; j'en ai trouvé de très beaux échantillons dans sa collection, étiquetés Le Goujot; ils forment des veinules de 2^{mm} d'épaisseur, formées par des fibres dont les propriétés optiques ont été données plus haut. Aux Xettes, le même minéral en fibres vertes se rencontre avec biotite dans une serpentine très altérée.

Maures. — *Var.* Le chrysotile a été indiqué par M. des Cloizeaux comme existant dans les serpentines de La Molle près Cogolin.

Nouvelle-Calédonie. — Les serpentines de la Nouvelle-Calédonie renferment des produits fibrolamellaires passant à des variétés asbestiformes, signalées notamment par M. Liversidge à Tiebaghi (côté ouest) (*J. R. Soc. N. S. Wales* XIV. 245. 1880). D'après M. Pelatan (*Génie civil*, 1892), les minéraux fibreux sont abondants dans les fentes de toutes les serpentines de la Nouvelle-Calédonie, mais leurs fibres sont généralement courtes. Dans les échantillons que je dois à l'obligeance de M. Berlière et de M. Pelatan, j'ai observé du chrysotile en petites fibres soyeuses de quelques millimètres d'épaisseur, ainsi qu'un échantillon de métaxite d'un vert sombre présentant quelque analogie de structure avec celui de Moncaup : on a vu plus haut que l'antigorite fibrolamellaire existe aussi dans cette région.

XYLOTILE

Le nom de *xylotile* (bergholz) a été donné à une substance ligneuse, brune, plus souvent verte, ayant l'apparence d'un fragment de bois; elle est voisine du chrysotile. Bien qu'elle n'ait été observée dans aucun gisement français, je donne ici ses propriétés, afin de permettre la comparaison avec celles de la bowlingite, dont il est question page 442.

Densité. 2,4 (variété brune), 2,56 (variété verte).

Propriétés optiques. J'ai constaté (*B. S. M.* XII. 226. 1889) que les propriétés optiques étaient celles du chrysotile. Autour de la bissectrice aiguë *positive* (n_g) parallèle aux fibres, l'angle des axes est faible.

$$2 E = 20^\circ \text{ environ.}$$

Mais la biréfringence est plus grande que celle du chrysotile :

$$n_g - n_p = 0,026 \text{ environ.}$$

Pléochroïsme. Le pléochroïsme est intense :

$$n_g = \text{jaune d'or très foncé ;}$$

$$n_m \text{ et } n_p = \text{jaunâtre pâle.}$$

Composition chimique. La composition du xylotile de Sterzing est, d'après Hauer (*Ber. Akad. Wien.* XI. 388. 1853, moyenne de trois analyses, déduction faite de l'eau perdue à 100°) :

Si O ²	50,43
Fe ² O ⁹	18,97
Fe O	3,28
Mg O	11,82
Ca O	0,85
H ² O	14,63
	<hr/>
	99,98

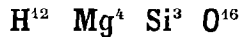
Le xylotile doit être considéré comme un chrysotile très ferrugineux dont une partie du fer a été oxydée par actions secondaires.

Essais pyrognostiques. Comme pour le chrysotile. De plus, le minéral, traité par de l'acide chlorhydrique tiède, perd rapidement son fer et se décompose complètement en laissant un squelette de silice.

Diagnostic. Le xylotile se distingue du chrysotile par sa couleur, son pléochroïsme intense et sa biréfringence plus grande : son diagnostic d'avec la bowlingite est le même que celui du chrysotile d'avec l'antigorite.

DEWEYLITE

(GYMNITE)



Faciès. La deweylite se présente en masses translucides fissurées possédant l'aspect de la gomme (d'où le nom de *gymnite* qui lui est aussi donné).

Sa microstructure est caractéristique.

Dureté. 2 à 3,5. Fragile, cassure inégale.

Densité. 2 à 2,3.

Coloration et éclat. Blanchâtre, jaune, rougeâtre ou vert. Translucide. Éclat gras.

Propriétés optiques et microstructure. L'examen microscopique montre que le minéral possède la microstructure de la calcédoine (page 439, fig. 1), avec quelquefois une disposition sphérolitique parfaite (E. Bertrand : *B. S. M. V.* 75. 1882). L'allongement est de signe positif. Les axes sont très rapprochés autour de la bissectrice aiguë *positive*.

Le minéral se comporte donc au point de vue optique comme un chrysotile sphérolitique. La *cérolite* possède la même structure.

Composition chimique. La composition chimique paraît être $Mg^4 Si^3 O^{10}$ avec 5 ou 6 $H^2 O$. Pour la formule $H^{12} Mg^4 Si^3 O^{16}$, la composition est la suivante :

Si O ²	40,2
Mg O.....	35,7
H ² O.....	24,1
	100,0.

Il existe un peu de Fe O remplaçant une quantité équivalente de Mg O.

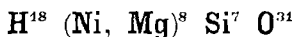
Essais pyrognostiques. Donne beaucoup d'eau dans le tube ; au chalumeau, décrépite, devient opaque et fond difficilement sur les bords. Difficilement attaqué par l'acide chlorhydrique.

Diagnostic. La structure calcédonieuse est distinctive des autres minéraux de ce groupe. L'allongement positif et le signe positif de la bissectrice constituent un bon diagnostic de la calcédoine. La réfringence est plus faible que celle du quartz. Les essais pyrognostiques ne permettent pas de confondre ce minéral avec les variétés de silice possédant la même structure.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Pyénées. — *Basses-Pyrénées.* Je n'ai trouvé la deweylite qu'en petites veines microscopiques dans la serpentine du Moun caou en Louvie Juzon.

NOUMÉITE



Facès. La *nouméite* se présente en masses mamelonnées ou stalactiformes, onctueuses au toucher, à éclat gras ; elle se brise souvent en petits fragments concaves ayant la forme de pétales de fleurs, qui sont

quelquefois recouverts par du quartz (Liversidge). La variété *garniérîte* est de couleur plus claire; elle est terreuse, terne, âpre au toucher et happe à la langue.

Dureté. La dureté de la nouméite mamelonnée atteint 3.

Densité. 2,87 (*nouméite*, M. Damour). Certaines *garniérîtes* ont une densité de 2,27.

Coloration et éclat. Vert foncé (*nouméite*), vert plus ou moins pâle à blanc verdrâtre (*garniérîte*). Transparente en lames minces.

Éclat gras (*nouméite*); *aspect terreux* (*garniérîte*), parfois brillant sur les plans de glissement.

Propriétés optiques. La nouméite est mamelonnée ou stalactiforme : elle présente exactement la même structure intime que la deweylite (E. Bertrand, *op. cit.*); elle est d'un vert vif en lames minces; l'allongement des fibres est positif, les axes optiques sont presque réunis autour de la bissectrice aiguë *positive*.

La *garniérîte* est cryptocristalline ou amorphe.

Composition chimique. Les très nombreuses analyses publiées

jusqu'à ce jour montrent des variations considérables, dues en partie, sans doute, à ce que l'on a analysé un *minerai* plutôt qu'un *minéral*. J'ai pris comme type l'analyse *b* due à M. Damour; elle a été faite sur la variété cristalline ayant des propriétés optiques bien définies. Il est probable, du reste, qu'une partie des variations mises en évidence par les analyses tient aussi à ce que dans l'espèce cristalline le rapport Ni : Mg n'est pas constant.

a) Composition théorique correspondant à la formule donnée plus haut : $\text{H}^{18} (\text{Ni}, \text{Mg})^8 \text{Si}^7 \text{O}^{31}$ dans le cas où le rapport Ni : Mg = 3 : 5;



Fig. 1.

Lame mince de nouméite mamelonnée (Lumière polarisée, grossissement de 60 diamètres. Reproduction d'une photographie).

Analyses : *b*) de la nouméite de Nouvelle-Calédonie par M. Damour (*in Dx : B. S. M. I. 28. 1878*);

c) de la mine de Boa par Daun (*in v. Rath : Ber. niederrh. Gesell. Bonn. 1878*);

d) par Garnier (*C. R. LXXXVI. 684. 1878*);

e) par Kuepenheuer (*Ber. niederrh. Gesell. Bonn. 1879*);

f, g, h) par Liversidge (*Proc. roy. Soc. N. S. Wales. XIV. 231. 1880*).

	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>	<i>f</i>	<i>g</i>	<i>h</i>
SiO ²	41,8	42,61	35,45	44,40	37,78	38,35	37,49	47,90
NiO.....	22,2	21,91	45,15	38,61	33,91	32,52	29,72	24,00
MgO.....	19,8	18,27	2,47	3,45	10,66	10,61	14,97	12,51
Al ² O ³ ...	»	»	0,50	1,68	1,57	0,55	0,11	3,00
Fe ² O ³ ...	»	0,89						
FeO.....	»	»	»	0,43	»	»	»	»
CaO.....	»	»	»	1,07	»	»	»	traces
H ² O.....	16,2	15,40	15,55 ⁽¹⁾	10,34	15,83	17,97 ⁽²⁾	17,60 ⁽³⁾	12,73
	100,0	99,08	99,12	99,98	99,75	100,00	99,89	100,14

M. Garnier a trouvé dans les mêmes gisements des échantillons très pauvres en nickel ou qui en sont même complètement dépourvus.

SiO ²	51,94	41,80
NiO.....	2,32	»
MgO.....	21,35	37,38
Al ² O ³ + Fe ² O ³	1,36	1,26
H ² O.....	23,17	20,39
	100,14	100,83

Des analyses ont été données en outre par Ulrich (*Am. J. of Sc. XI. 235. 1876*), par Typke (*Chem. News, XXXIV. 193. 1876*), Garnier (*C. R. LXXXII. 1454. 1876* et *LXXXVI. 684. 1878*), G. vom Rath (*op. cit.*), Liversidge (*op. cit.*).

Essais pyrognostiques. Dans le tube, donne de l'eau et noircit. Dans l'eau, le minéral dégage quelques bulles d'air, puis se divise en fragments. Au chalumeau, se délite, puis devient vert olive sans fondre. Difficilement attaquant par les acides azotique et chlorhydrique; attaqué à 300° par l'acide sulfurique.

1. à 212° C. 4,05 % de perte, le reste au rouge.
2. à 100° C. perte de 6,44 %.
3. à 100° C. perte de 8,65 %.

Diagnostic. La couleur verte et la composition chimique de la nouméite et de la garniérîte rendent la détermination de ces minéraux très facile.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La nouméite et la garniérîte se rencontrent exclusivement dans les serpentines résultant de la décomposition de péridotites ; elles sont produites par la concentration du nickel, qui n'existe qu'en très petite quantité dans les minéraux constitutifs (olivine) de celles-ci.

Pyrenées. — *Haute-Garonne.* J'ai décrit (*Nouvelles Archives du Muséum*, VI. 252. 1894) la nouméite trouvée pour la première fois par M. Gourdon dans la lherzolite serpentinisée de Moncaup et d'Arguénos. Elle y forme de petits enduits mamelonnés d'un vert foncé possédant les propriétés optiques de la nouméite de la Nouvelle-Calédonie. Ce minéral est rare dans les gisements dont il est question ici.

Nouvelle-Calédonie. — Les gisements nickelifères ont été découverts en 1864 par M. Garnier et signalés par lui en 1867 (*Géol. de la Nouvelle-Calédonie*, p. 85). Leur exploitation constitue une des richesses de notre colonie océanienne.

Le nom de *garniérîte* a été donné au minéral provenant du mont d'Or par W. B. Clarke (*in Dana : Append. 2. 1875. 23*). M. Liversidge a proposé (*op. cit.*) les noms de *nouméite* et de *garniérîte* dans le sens qui a été défini plus haut.

Ces minéraux forment des enduits ou des amas dans les fissures de la serpentine le long de vasques argileuses ; ils se trouvent entre la serpentine et une argile rouge, et passent insensiblement à la serpentine ; ils sont, au contraire, nettement séparés de l'argile. Les masses exploitées renferment fréquemment des fragments plus ou moins altérés de serpentine : leurs fentes sont parfois tapissées de petits cristaux de quartz.

Le plus grand nombre des gisements de nouméite et de garniérîte se trouvent au N. et à l'E. de Nouméa sur une ligne de plus de 100 kilomètres allant du Mont d'Or à Nakéty (mines de Dumbéa, de la Tontouta, de la Ouenghi et surtout du district de Thio). On peut citer aussi d'après M. L. Pelatan (*Génie civil. 1892*) les mines de Ny, de

Brandy et de Port Bouquet (alignement allant de la baie de la Rencontre à Thio, sur la côte Est); celles de Canala, de Kouaoua et de Méré (alignement de Nakéty au mont Arembo), les gîtes du mont Krapet (alignement du mont Boa au mont Adio), les mines de Mouéo et de Poya (alignement du mont Poya au mont Kopeto) et enfin les mines de l'alignement du mont Koniambo au mont Katépahic. (Voy. aussi Garnier : *A. M.* XII. 1. 1867 et *Bull. Soc. Industrie minérale* XIV. 126. 1885, Heurteau (*A. M.* IX. 235. 1876).

M. Pisani a donné (*B. S. M.* XV. 48. 1892) l'analyse d'une substance trouvée avec garnièrite à la mine la Doué à Quana (ou Canala?):

SiO ²	33,0
Fe ² O ³	18,5
Al ² O ³	1,5
NiO.....	26,3
MgO.....	8,0
H ² O.....	14,0
	<hr/>
	101,3

Elle forme des masses friables jaune d'ocre, ressemblant à une limonite. Chauffée dans un creuset, elle devient rouge. Au chalumeau, elle noircit et fond difficilement en une scorie noire. Elle est facilement attaquable par les acides en laissant un résidu de silice.

Il n'est pas probable que cette substance forme une espèce distincte.

BOWLINGITE (Iddingsite?)

Les péridots riches en fer d'un très grand nombre de roches basiques se transforment parfois en un produit d'altération différent de l'antigorite, dont les propriétés optiques étudiées sur des échantillons de divers gisements français vont être données plus loin. M. A. C. Lawson a décrit récemment sous le nom d'*iddingsite* (*Bull. of Univ. California*. I. 31. 1893) une substance qui paraît lui être analogue : elle provient de roches volcaniques de la Carmelo Bay (*Californie*). Bien qu'elle ait les formes de l'olivine, M. Lawson la considère comme d'origine primaire et par suite comme indépendante de ce minéral : d'autre part, d'après la description donnée par ce savant, il semble qu'il existe, entre quelques-unes des propriétés de son minéral et celles qui seront étu-

diées plus loin, des divergences trop grandes pour qu'il me paraisse possible aujourd'hui d'identifier les deux substances. M. Lawson a bien voulu m'envoyer un petit fragment de la roche renfermant l'iddingsite; malheureusement, le minéral y est trop altéré pour que j'aie pu l'étudier avec fruit. Ne voulant pas créer un nom nouveau pour une substance dont je n'ai pu établir la composition chimique centésimale, je le désignerai provisoirement sous le nom de *bowlingite* proposé par M. Hannay (*Miner. Magaz.* I. 154. 1877) pour spécifier un minéral fibrolamellaire formé dans les fentes du basalte de Bowling (*Écosse*). Ce minéral paraît voisin de la saponite; il renferme les mêmes éléments que celui dont il est question dans ce paragraphe. Les propriétés optiques de la *bowlingite*, que j'ai étudiées autrefois (*B. S. M.* VIII. 97. 1885) contribuent encore à me faire rapprocher ces deux substances. Je ne serais pas très étonné qu'après étude plus approfondie, l'identité de l'iddingsite et de ces minéraux soit établie.

Au point de vue des propriétés optiques, la *bowlingite* se comporte comme une *antigorite* ferrifère, ses propriétés optiques étant à celles de l'*antigorite* normale ce que celles du *xylotile* sont aux propriétés optiques du *chrysotile*.

Orthorhombique(?).

Formes et faciès. La *bowlingite* n'a pas de formes propres: elle possède celles du minéral (olivine) aux dépens duquel elle s'est formée.

Clivages. Clivage lamelleux, parfois micacé, que, par analogie avec l'*antigorite*, j'appellerai h^1 (100); plus rarement clivage transversal.

Densité. La densité de la *bowlingite* d'Écosse est de 2,29; celle du minéral de Saint-Simon que j'ai pu isoler est de 2,3. Quand on traite par l'iodure de méthylène le basalte pulvérisé, la *bowlingite* se trouve parmi les produits les plus légers. Ce caractère l'éloigne de l'iddingsite, qui, d'après M. Lawson, a une densité de 2,839; le minéral essayé ne renfermait-il pas d'inclusions ferrugineuses?

Coloration et éclat. Couleur verte, jaune à brun rouge, suivant l'état d'oxydation du fer. Transparente, en lames minces seulement.

Propriétés optiques. Le plan des axes optiques est parallèle à g^1 (010); la bissectrice aiguë négative (n_p) est perpendiculaire au clivage facile h^1 (100). L'angle des axes optiques est toujours faible; dans la plupart des gisements, le minéral est même presque uniaxe; assez rarement (La Borie Haute), l'angle 2 E atteint 35° ou 40°.

La biréfringence maximum dépasse 0,025 dans les variétés jaune foncé; la réfringence est inférieure à celle de l'olivine et comparable à celle de l'antigorite.

Microstructure. Dans les pseudomorphoses d'olivine, la bowlingite est le plus souvent orientée sur ce minéral, un cristal unique de bowlingite se substituant à un cristal d'olivine : dans ce cas la face h^1 (100) de la bowlingite coïncide avec p (001) de l'olivine, le plan des axes optiques est par conséquent parallèle à g^1 (010) de ce minéral. La même relation a été signalée dans l'*iddingsite* par M. Lawson.

Toutefois cette disposition, qui rappelle celle dont il a été question plus haut au sujet des pseudomorphoses de pyroxènes rhombiques en bastite, souffre des exceptions : un cristal d'olivine se transforme parfois progressivement en bowlingite dont les éléments fibrolamellaires sont plus ou moins irrégulièrement orientés. Parfois (Les Fourneaux), on observe des groupements à angles droits rappelant ceux de l'antigorite à groupements pseudocubiques.

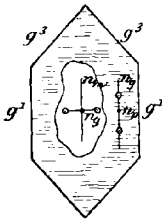


Fig. 1.

Section p (001) d'olivine, perpendiculaire à la bissectrice aiguë positive (partie centrale de la figure). La bowlingite qui l'épigénise est perpendiculaire à la bissectrice aiguë négative (partie périphérique de la figure).

La transformation de l'olivine en bowlingite est parfois accompagnée de production de magnétite, sous forme d'inclusions irrégulières.

Pléochroïsme. La bowlingite (de même que l'*iddingsite*) est pléochroïque : j'ai observé dans des lames minces de roches les variations de teintes suivantes :

n_g = vert,	jaune d'or,	jaune rouge foncé;
n_m = vert clair,	jaune clair,	jaune rouge;
n_p = jauneverdâtre,	jaune pâle,	jaune rouge,

Le pléochroïsme est plus intense dans les variétés vertes que dans les variétés jaune foncé.

Composition chimique et essais pyrognostiques. La bowlingite d'Écosse est un silicate hydraté de fer, de magnésium et d'aluminium : les analyses sont assez discordantes, surtout en ce qui concerne la teneur en aluminium (6 à 18% environ, d'après des analyses faites par des auteurs différents); les essais suivants ont été faits sur une petite quantité de substance que j'ai isolée du basalte de Saint-Simon (*Cantal*).

Le minéral s'attaque facilement par l'acide chlorhydrique. Les essais microchimiques ont décelé dans la liqueur d'attaque l'existence du fer

et de la magnésie et d'une petite quantité d'alumine. Le squelette de la bowlingite est formé par de la silice. D'autre part, des lamelles du minéral ont été maintenues pendant plusieurs heures à 250°, sans qu'elles aient perdu leur action sur la lumière polarisée, mais on détermine ainsi une oxydation se manifestant par une augmentation de l'intensité de la coloration brun rouge, puis le minéral devient opaque : si la température est poussée jusqu'au rouge sombre, il perd de l'eau.

Il semble d'après ces essais que le minéral étudié soit un silicate hydraté de fer, de magnésium et d'aluminium, et ainsi se trouve justifié le rapprochement fait entre ce minéral et la bowlingite d'Écosse. D'après M. Lawson, l'iddingsite serait un silicate hydraté de fer, de magnésium et de calcium.

Diagnostic. La bowlingite se distingue de l'antigorite par sa coloration, son pléochroïsme, sa biréfringence plus grande. Les échantillons macroscopiques d'Écosse sont tendres et fragiles. La richesse en fer et la présence de l'alumine constituent aussi un procédé pratique de distinction.

Il y a un autre minéral qui doit être distingué de la bowlingite oxydée jaune rougeâtre. Les péridots d'un très grand nombre de basaltes, et en particulier de ceux d'Auvergne, sont transformés en une substance brun rouge qui est représentée par la fig. 3 de la page 174. M. Michel Lévy a décrit en détail ses propriétés optiques (*B. S. G.* XVIII. 831. 1890) et montré qu'elles différaient de celles de tous les minéraux connus et en particulier de celles de la göthite ; mais les propriétés optiques de la göthite sont différentes de celles données par Palla : la bissectrice aiguë perpendiculaire au clivage g^1 (010) est, non pas *positive*, mais *negative*. L'identité du minéral d'altération de l'olivine et de la göthite est dès lors évidente. La bowlingite se distingue aisément de la göthite, dont elle possède parfois la couleur, grâce à sa réfringence plus faible que celle de l'olivine, alors que la réfringence de la göthite est supérieure à celle de ce minéral. De plus, la göthite se dissout à froid dans l'acide chlorhydrique beaucoup plus vite que la bowlingite et assez rapidement pour que l'olivine imparfaitement transformée ne soit pas attaquée sensiblement.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Je n'ai observé la bowlingite que dans les roches basiques feldspatiques. Dans les roches françaises, elle y est toujours le résultat de l'altération sur place de l'olivine ferrifère.

a) *Dans les diabases et gabbros à olivine.*

Bretagne. — *Loire-Inférieure.* Le gabbro à olivine du Pallet, situé à la limite de la Loire-Inférieure et de la Vendée, présente parfois des produits d'altération en bowlingite verte ou jaune, que, dans un travail antérieur (*B. S. M.* XII. 242. 1889), je n'avais pas distingués du xylotile.

Pyrénées. — *Basses-Pyrénées* et *Ariège.* L'olivine des ophites basiques du col de Lurdé (*Basses-Pyrénées*), de Serreing en Sentenac et d'Alcu (*Ariège*) est également pseudomorphisée en bowlingite d'un beau jaune d'or à structure fibrolamellaire irrégulière.

b) *Dans les basaltes.*

Plateau Central. — La bowlingite d'Auvergne est le plus souvent de couleur foncée, d'un jaune plus ou moins rouge en lames minces; elle se transforme parfois en limonite ou en göthite gagnant par la périphérie ou disposée d'une façon régulière parallèlement au clivage h^1 (100) de l'olivine (fig. 1). Les deux gisements qui m'ont fourni les plus beaux échantillons de ce minéral sont les coulées de basalte miocène de la vallée de la Jordane [Limagne près La Borie-Haute et route de Saint-Simon au plateau de Saint-Jean de Doune (*Cantal*)]: la bowlingite y est micacée. Le basalte (mélaphyre) des Fourneaux près Aubusson (*Creuse*) renferme une bowlingite verte, offrant quelquefois des groupements pseudocubiques ou une structure fibrolamellaire irrégulière.

THERMOPHYLLITE

Le nom de *thermophyllite* a été donné par A. E. Nordenskiöld (*Beskrifning öfver de i Finland funna Mineralier.* 1855. 160) à un minéral d'Hopansuo près Pitkäranda (*Finlande*) dont les propriétés sont exposées plus loin et qui a été considéré jusqu'à présent comme une variété de *serpentine*. Sa biréfringence l'éloigne nettement de l'antigorite et du chrysotile, sa faible teneur en fer ne permettant de le comparer ni au xylotile ni à la bowlingite. Sa biréfringence le rapproche, au contraire, des micas et du talc, dont il possède la structure micacée. Ses propriétés pyrognostiques sont très voisines de celles des *vermiculites*.

La composition chimique donnée plus loin ne permet d'en faire cependant ni un mica altéré (*vermiculite*) (trop de magnésie et pas assez d'alumine), ni une variété de talc. Si l'analyse citée se rapporte au minéral lamelleux purifié, il y a lieu d'en faire une espèce distincte.

Clivages. Clivage micacé donnant des lames flexibles, non élastiques.

Dureté. 2,5.

Densité. 2,592 à 2,61 (thermophyllite de Finlande), 2,49 (t. probablement impure de La Molle).

Coloration et éclat. Blanc d'argent, jaunâtre, brun jaunâtre, jaune verdâtre. Translucide, transparente en lames minces.

Éclat nacré sur les lames de clivage.

Propriétés optiques. Bissectrice aiguë *négative* (n_p) normale au clivage :

$$\begin{aligned} 2 E &= 22^\circ 20' \text{ (Miller) (Hopansuo) ;} \\ &20^\circ \text{ (La Molle).} \end{aligned}$$

La biréfringence, que je n'ai pu mesurer avec précision faute d'échantillons convenables paraît voisine de 0,03.

Composition chimique. L'analyse suivante a été faite par Northcote (*Phil. Magaz.* XVI. 263.1858) sur la thermophyllite d'Hopansuo.

Si O ²	41,48
Al ² O ³	5,49
Fe O	1,59
Mg O	37,42
Na ² O	2,84
H ² O	10,88
	99,70

Essais pyrognostiques. Dans le tube, donne de l'eau. Au chalumeau, s'exfolie et gonfle à la façon des vermiculites. Fond difficilement sur les bords en un verre plus ou moins coloré, noir et magnétique pour le minéral de La Molle. Difficilement attaquable par l'acide sulfurique.

Diagnostic. La thermophyllite se distingue de l'antigorite lamellaire par sa biréfringence plus forte, du talc par sa teneur en alumine et en alcalis, des vermiculites par sa résistance à l'action de l'acide chlorhydrique et, comme il a été dit plus haut, par sa pauvreté en alumine et sa trop grande richesse en magnésie.

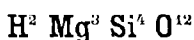
GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La thermophyllite des gisements français se trouve exclusivement dans des serpentines; elle paraît y être d'origine secondaire.

Maures. — *Var.* M. des Cloizeaux a rapproché de la *thermophyllite* de Finlande un minéral micacé d'un vert jaunâtre qu'il a trouvé dans la serpentine de La Molle près Cogolin. Il y forme des nodules à structure rayonnée, constitués par des lames allongées. Il se présente dans les sections minces sous forme de grandes lames froissées, englobant des grains de péridot transformé en serpentine maillée. Dans la roche elle-même, des grains semblables sont entremêlés de fibres rappelant celles de la williamsite.

Plateau-Central. — *Puy-de-Dôme.* M. Gonnard m'a communiqué des échantillons qu'il a recueillis à Dore-l'Eglise; ils présentent une analogie frappante avec ceux de La Molle. Au microscope, on constate que dans une serpentine maillée sont distribués de grands cristaux prismatiques serpentinisés dans lesquels est concentré le produit micacé à peine teinté de jaune. Le minéral primordial paraît être un pyroxène, car à l'œil nu on constate que les lames de mica se divisent en petits parallépipèdes dont les faces font entre elles des angles voisins de 90°. Il est donc probable que le minéral micacé s'est propagé dans les clivages du pyroxène. Cette serpentine renferme aussi du clinocllore.

TALC



Orthorhombique ou monoclinique (par analogie avec les micas).

Formes observées : p (001), m (110), g^1 (010).
 $m m = 120^\circ$.

Macles. Dans les tufs basaltiques de Beaulieu se rencontrent des veinules de talc présentant des groupements pseudocubiques analogues à ceux de l'antigorite de Moncaup.

Faciès des cristaux. Le talc se trouve, bien que rarement, en cristaux nets qui ont la forme de lames rhombiques ou hexagonales avec des angles de 120° et 60°; ces lames se groupent en rosettes ou en sphérolites.

Le talc forme le plus souvent des masses plus ou moins compactes,

véritables roches schisteuses, désignées sous le nom de *stéatite*, elles renferment souvent d'autres minéraux tels que la trémolite ou la chlorite.

Le nom de *Pierre ollaire* a été notamment donné à une stéatite riche en chlorite.

Clivages. Clivage p (001) parfait donnant des lames minces, flexibles, mais non élastiques. Figures de choc semblables à celles des micas.

Dureté. 1 à 1,5. Sectile. Toucher gras.

Densité. 2,7 à 2,8; 2,773 (Beaulieu), 2,778 (Trimounts en Lordat).

Coloration et éclat. Blanc, blanc verdâtre, vert, gris noirâtre ou rougeâtre par altération. Poussière blanche et, dans les variétés colorées, de teinte plus claire que celle du minéral en masse. Transparent ou translucide.

Éclat nacré, surtout sur les surfaces de clivage.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à h^1 (100). Bissectrice aiguë négative, normale ou presque normale à p (001).

$$2 E = 15^\circ \text{ à } 20^\circ.$$

$$n_g - n_p = 0,035 \text{ à } 0,05;$$

$$= 0,038 \text{ à } 0,043. \text{ Saint-Honoré (M.L.).}$$

Composition chimique.

a) Composition correspondant à la formule $H^2 Mg^3 Si^4 O^{42}$;

Analyses : b) de la stéatite du Canigou, par Lychnell (*Akad. Handl. Stockholm.* 99. 1834);

c) du talc en pseudomorphose de trémolite d'Ambohimanga-Atsimo (*Madagascar*), par M. Jannettaz (*B. S. M.* XIV. 67. 1891);

d) du talc impur de l'euphotide d'Odern, par Delesse (*A. M.* XVI. 332. 1849);

e) du talc de Chamonix, par Marignac (*Bibl. Univ. Genève*, XLIX. 139. 1844);

f) du talc du Petit Saint-Bernard, par Berthier (*A. M.* VI. 451. 1821).

	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>	<i>f</i>
SiO ₂	63,5	66,70	62,30	59,61	62,58	59,2
MgO	31,7	30,23	29,40	28,41	35,40	33,2
Al ² O ³	»	»	»	0,81	»	»
FeO	»	2,41	2,60	3,95	1,98	4,6
MnO	»	»	»	0,56	»	»
CaO	»	»	»	2,88	»	»
H O	4,8	»	5,20	3,78	0,04	3,5
	100,0	99,34	99,50	100,00	100,00	99,5

Essais pyrognostiques. Dans le tube, donne généralement de l'eau, mais seulement à haute température. Au chalumeau, blanchit et fond difficilement sur les bords en un émail blanc. Inattaquable par les acides.

Diagnostic. Le talc se distingue des *micas* blancs par le défaut d'élasticité de ses lames, sa faible dureté, le petit écartement de ses axes optiques, l'absence d'alcalis et d'alumine, etc. Le faible écartement des axes optiques constitue aussi un bon caractère différentiel de la *pyrophyllite*, dont le talc possède la biréfringence élevée. Les réactions microchimiques permettent aisément de le distinguer de ces deux groupes de minéraux.

Le signe optique et la résistance à l'action des acides sont de bons caractères différentiels d'avec la *brucite*. La densité plus forte permet aussi de distinguer rapidement le talc compact des *serpentine*s.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS.

Le talc se rencontre essentiellement dans les schistes cristallins et les roches paléozoïques métamorphisées. Il y entre comme élément constitutif formant parfois à lui seul des roches; il y est souvent lui-même le résultat de la transformation de minéraux plus anciens. Les beaux échantillons lamellaires de talc sont généralement formés par des concentrations secondaires produites dans les cavités ou les fentes de roches. On le trouve aussi dans des roches éruptives comme produit secondaire.

1° Dans les roches schisteuses (*schistes cristallins et paléozoïques*).

Les travaux les plus récents ont beaucoup réduit le nombre des gisements des schistes talqueux, talcites, talcschistes, signalés par les anciens auteurs : un grand nombre des roches qui étaient désignées autrefois sous ces noms sont, en réalité, des schistes à mica blanc (*séricite*).

Je me contenterai de citer ici quelques gisements particulièrement intéressants au point de vue minéralogique.

Pyénées. — *Ariège.* Dans le massif du pic Saint-Barthélemy (sur le flanc sud du pic de Soularac, au col de Trimounts, 1800 m, d'altitude), on exploite activement des bancs de talc blanc (*stéatite*), intercalés entre la partie supérieure des schistes cristallins et les calcaires

paléozoïques (silurien). Ce talc blanc schisteux est traversé par des filons de granulite à tourmaline. Il ne présente pas de formes distinctes, il est finement compact et schisteux; çà et là on trouve, mais rarement, des nodules à grandes lames de talc d'un blanc mat. Les cristaux cubiques de pyrite ne sont pas rares dans le talc schisteux. Sur le versant Est du col de Trimounts, cette même couche se continue et a été exploitée à mi-chemin de Montségur; sur le versant ouest on l'a exploitée à Pitourless en Lordat.

Le talc se rencontre aussi dans les calcaires siluriens recouvrant la masse principale, mais il ne peut y être exploité, les lits n'ayant que quelques centimètres d'épaisseur au maximum et le minéral y étant très impur, gris jaunâtre; il renferme en abondance des cristaux de pyrite qui, à l'inverse de ceux du talc blanc, sont toujours transformés en limonite et présentent l'octaèdre dominant avec quelquefois de petites facettes p (001), $\frac{1}{2} b^2$ (210) et des particularités intéressantes pour lesquelles je renvoie à l'article *pyrite* (Tome II). J'ai pu étudier en détail ce gisement de haute montagne, grâce aux facilités qui m'ont été données par M. Goubaud, qui dirige l'exploitation de Trimounts.

A Pitourless, des calcaires paléozoïques sont traversés par des filons de quartz qui développent, à leur contact, de la trémolite (voir cet article). Ce minéral présente des pseudomorphoses fréquentes en talc, et, à quelque distance de celles-ci, des cavités du calcaire ont été remplies par de grandes lames transparentes ou translucides de talc blanc, ayant environ 1^{cm} de diamètre et contenant parfois des aiguilles translucides de trémolite grise. Ce gisement m'a fourni de très beaux échantillons de collection.

M. Nentien m'a signalé des gisements de talc autrefois exploités dans les schistes paléozoïques de la haute vallée d'Ustou. Les échantillons que j'ai eus entre les mains sont du même type que le talc exploité à Trimounts.

Près de Quérigut, dans les roches paléozoïques métamorphosées par le granite, des couches de stéatite ont été trouvées près de l'étang de Rabassoles et ont fait l'objet d'un commencement d'exploitation. La stéatite que l'on y rencontre est identique à celle de Trimounts, mais paraît moins pure.

Pyrénées-Orientales. Le talc (stéatite) est exploité dans deux gisements au lieu dit le Caillou en Mosset près de Villefranche et au mas d'En

Guich (en Reynès). D'après des renseignements que je dois à M. Verlant, à Mosset, le talc est interstratifié dans les schistes anciens au voisinage des roches granitiques : il présente des variétés vertes translucides, d'autres grises et enfin des types bleuâtres très impurs. Des nodules de calcaire et de beaux cristaux de quartz se trouvent dans ce gisement au milieu du talc. En Reynès, le talc forme des lentilles dans des calcaires paléozoïques ; il est accompagné de quartz et de calcaire. Des variétés verdâtres translucides et gris noirâtre sont exploitées, moulues et livrées à l'industrie. Le talc blanc, réduit en poudre impalpable, est souvent utilisé dans l'industrie savonnaire ; les variétés moins pures, mélangées de 10 % de sulfate de cuivre, servent à combattre les maladies cryptogamiques de la vigne.

L'analyse (b) publiée par Lychnell sur un talc du Canigou provient probablement de l'un de ces deux gisements.

Alpes. — *Massif du mont Blanc. Haute-Savoie.* Marignac a analysé un talc blanc verdâtre en grandes lames rappelant celui du Zillerthal et indiqué comme provenant de la vallée de Chamonix sans autre indication de gisement (analyse e). Ce talc a été sans doute recueilli dans les schistes cristallins du massif du mont Blanc.

Savoie. Le talc existe, d'après M. Offret, dans les schistes amphiboliques au-dessus du Tepey et au roc de Fremezan (au-dessus de Comberousse près Saint-Colombin du Villards), à Grivoley entre Saint-Léger et Saint-Remy, au-dessus de l'église de Saint-Pierre de Belleville, au-dessus d'Argentine.

Isère. Le talc écailleux accompagne l'actinote dans les nodules qui se rencontrent près du Bourg d'Oisans au milieu des schistes cristallins.

Hautes-Alpes. Depuis le siècle dernier, on connaît dans le commerce sous le nom de « craie de Briançon » une stéatite d'un beau blanc de lait, verdâtre ou noirâtre à éclat nacré, citée par tous les anciens auteurs (*creta Briançonia albescens, viridis; talcum nigrescens Briançonium* de Wallerius. Voir aussi *Minéral. de Valmont de Bomare*, I, 191. 1774) et sur le gisement de laquelle je n'ai pu recueillir aucun renseignement précis ; il est probable toutefois que ce talc provient des schistes lustrés du Briançonnais. Lemery (*Dict. univ. des drogues simples*, édit. de 1760, 750), le signale dans des carrières près de Briançon. Il a été indiqué au hameau de Brailly dans la vallée de Saint-Martin.

Mais beaucoup des échantillons donnés comme craie de Briançon proviennent, en réalité, du versant italien, et d'assez loin de la frontière, de la Montagne Rousse près Fenestrelles, de Prales, etc. [*Piémont*] (Bonvoisin, *J. M.* LXI. 25. 1801).

Dans cette variété de talc, on trouve parfois des pseudomorphes de trémolite et même des aiguilles intactes de ce minéral.

Maures. — *Var.* A La Molle près Cogolin (des Cloizeaux, *op. cit.*, I. 99.) et à La Verne se rencontrent, dans les micaschistes, des lentilles d'amphibole plus ou moins transformées en talc. Les pseudomorphoses de La Verne, dont j'ai pu étudier de nombreux échantillons, grâce à l'obligeance du frère Euthyme, sont d'un gris verdâtre à éclat nacré. Il est presque toujours possible de trouver tous les intermédiaires entre le minéral intact et le produit de sa transformation totale. La structure du minéral originel n'est pas altérée. Des échantillons analogues ont été recueillis par M. Nentien au hameau de La Moure en La Garde Frenet.

Ce talc se présente en aiguilles enchevêtrées ayant de 3 à 4^{mm} de longueur. Il se trouve souvent dans les collections sous la dénomination inexacte de *sillimanite des Maures*.

Corse. — Du talc en lames créées d'un bleu verdâtre à éclat bronzé est cité par Brongniart (*Minéralogie* I. 1807. 504.) comme se trouvant sur une roche de trémolite provenant de Corse sans indication plus précise de gisement.

Madagascar. — M. Catat a rapporté de Madagascar d'intéressants blocs de talc fibreux résultant de la transformation de la trémolite; ce talc a été analysé par M. Jannettaz (analyse *c*); il provient d'Ambohimganga-Atsimo (pays des Tanala soumis). Dans le même gisement se trouvent des masses de talc en grandes lames de plusieurs centimètres de diamètre. Tous ces échantillons paraissent provenir de cipolins intercalés dans les gneiss.

Le talc semble, du reste, être abondant dans les cipolins de Madagascar; il se trouve notamment dans ceux des environs de Tananarive.

Nouvelle-Calédonie. — Le talc en lames d'un blanc verdâtre se rencontre dans les schistes amphiboliques de la pointe nord de l'île (mine de Balade).

2° *Comme produit secondaire dans les roches éruptives.*

Le talc se rencontre en faible abondance comme produit secondaire dans un grand nombre de roches éruptives et notamment dans les roches basiques. Il s'y forme aux dépens des silicates magnésiens.

Aucun gisement ne mérite de mention bien spéciale à ce point de vue, sauf cependant ceux qui suivent.

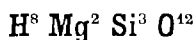
Je rappellerai que pendant de longues années la biotite chloritisée de la protogine du massif du mont Blanc a été regardée comme du talc; il en a été de même des micas de diverses roches d'autres régions, micas qui, par altération, ont perdu leur flexibilité primordiale et ont pris un *toucher gras* analogue à celui du talc.

Plateau-Central. — *Aveyron.* M. Gaubert a recueilli récemment à Arvieu des échantillons de *norite* entièrement formés par de l'hypersthène parfois transformé en talc fibrolamellaire qui a conservé la forme et les inclusions violacées titanifères du pyroxène rhombique.

Vosges. — [*Alsace*]. Delesse a trouvé, dans le gabbro d'Odern, des lames blanc verdâtre atteignant 1^{cm} et se groupant en masses rayonnées analogues à celles de la pyrophyllite (analyse c).

Provence. — *Bouches-du-Rhône.* Je dois à l'obligeance de M. Collot de petites veinules vertes à apparence serpentineuse, formées parfois par des lames à groupements pseudocubiques, dont il a été question plus haut. Leur densité permet aisément de les distinguer de la serpentine. Elles proviennent de tufs basaltiques.

MAGNÉSITE



Monoclinique (?) (par analogie avec les micas).

Formes observées. La *magnésite* ou *sépiolite*, bien que toujours cristallisée, ne se présente jamais en cristaux géométriquement distincts. Elle constitue parfois des masses à apparence terreuse ou compacte (*écume de mer*) ou des masses feuilletées. Le minéral possède souvent

une structure poreuse, grâce à laquelle il happe à la langue ; il absorbe les liquides pour devenir transparent ou translucide. Il absorbe aussi les corps gras ; cette dernière propriété est utilisée pour le nettoyage des étoffes (*terre à détacher de Sommières*).

L'examen microscopique montre que la magnésite est formée de lamelles cristallines, qui dans les variétés schisteuses s'orientent suivant des plans parallèles. Dans quelques variétés fréquentes dans le bassin de Paris, la cristallinité est visible à l'œil nu. L'une d'elles, trouvée à Paris même par M. Munier-Chalmas, est constituée parfois par des paillettes atteignant plusieurs millimètres.

Clivages. Clivage micacé suivant p (001) ; plans de séparation perpendiculaires paraissant être l'équivalent des plans de séparation $g^4(010)$ des micas. Les plages homogènes que m'a remises M. Munier-Chalmas sont trop petites pour que j'aie pu arriver à y obtenir des figures de pression distinctes. Elles sont flexibles.

Dureté. 2 à 2,5. Rayée par l'ongle. L'écume de mer s'aplatit sous la pression du pilon ; après imbibition dans un liquide, elle se pulvérise aisément. Quelques variétés ont un toucher savonneux (*Pierre de savon*).

Densité. 2. Les masses compactes désignées sous le nom d'*écume de mer* flottent sur l'eau grâce à leur structure poreuse.

Coloration et éclat. Blanche, blanc rosé ou jaune verdâtre, rose carmin (*quincyte*). Opaque, rarement translucide, plus rarement encore transparente (Paris), dans les échantillons macroscopiques ; toujours transparente en lames minces, surtout après immersion dans un liquide.

Éclat terreux, parfois éclat gras.

Inclusions. La magnésite est souvent loin d'être homogène ; elle présente de fréquentes inclusions de carbonates rhomboédriques : c'est ce qui a lieu notamment pour l'écume de mer. Dans les échantillons des environs de Paris on trouve de la calcite et des produits siliceux, sous forme de graines de charas et de petits mollusques (hydrobies, etc.).

Propriétés optiques. La bissectrice aiguë *négative* est perpendiculaire ou presque perpendiculaire à l'aplatissement des lamelles. L'écartement des axes est variable, grâce à des superpositions de lames minces qui conduisent à des figures uniaxes.

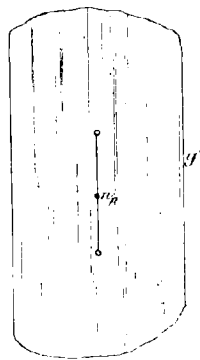


Fig. 1.
Lame de clivage de la magnésite de Paris (quartier de l'Étoile).

Dans les beaux échantillons du quartier de l'Étoile à Paris, d'où j'ai extrait des lames relativement homogènes, l'angle suivant a été mesuré pour la lumière du sodium :

$$2 E = 112^\circ, \text{ d'où } 2 V = 74^\circ \text{ environ}$$

L'indice maximum est plus grand, l'indice moyen est plus petit que celui du baume de Canada (1,549).

Le plan des axes optiques est parallèle au plan de séparation suivant g^1 (010) (fig. 1).

Dans la magnésite schisteuse, les lamelles sont distribuées suivant des

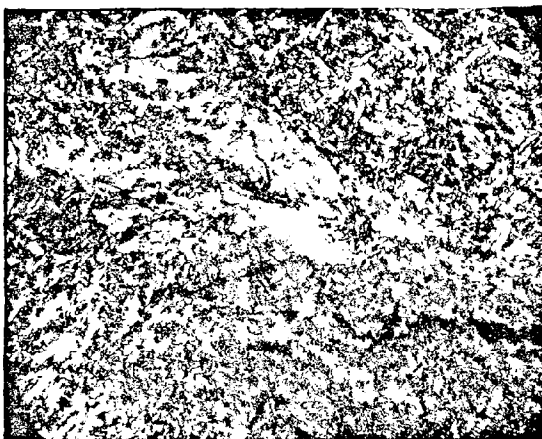


Fig. 2.

Lame mince de la magnésite de Chennevères (Lumière polarisée, grossissement de 80 diamètres. Reproduction d'une photographie).

plans parallèles, mais elles sont généralement enchevêtrées (fig. 2). Dans les variétés compactes (*écume de mer*), la structure cristalline n'est pas distincte à l'œil nu ; au microscope, on constate que les plages sont distribuées dans une direction quelconque et souvent nuageuses. La magnésite en filonnets dans la serpentine présente

les mêmes lamelles enchevêtrées dont les sections transversales ont la forme de petites aiguilles à allongement positif.

Je dois à M. Petit de très bonnes lames minces d'*écume de mer* qu'il a faites au microtome avec les procédés modernes de l'histologie après inclusion dans la celluloidine.

Pléochroïsme. La magnésite du quartier de l'Étoile (Paris), en lames épaisses, est colorée en jaune ; elle est très pléochroïque, avec

$$\begin{aligned} n_g \text{ et } n_m &= \text{jaune d'or;} \\ n_p &= \text{jaune très pâle ou incolore.} \end{aligned}$$

Composition chimique. La plupart des auteurs admettent pour formule de la magnésite $H^4 Mg^2 Si^3 O^{10}$, et, en effet, les analyses de quelques

écumes de mer concordent bien avec la composition théorique *a*). Toutefois, il ne me semble guère possible de considérer les *magnésites parisiennes*, contenant plus de 19 % d'eau, comme représentées par la formule $H^4 Mg^2 Si^3 O^{10} + 2 H^2 O$. De nombreux essais, effectués sur des échantillons frais et sur d'autres renfermés dans la collection du Muséum depuis de longues années (échantillons étudiés par Berthier et par Dufrénoy, *op. cit.*), montrent que ces minéraux, après avoir été maintenus pendant plusieurs jours à 250° C., retiennent jusqu'à 19,5 % d'eau (quartier de l'Étoile), qui ne part qu'au rouge, lorsque le minéral se décompose en perdant son action sur la lumière polarisée. La totalité de l'eau des analyses données plus loin doit donc être considérée comme basique, et dans cette hypothèse la formule du minéral est plus rapprochée de $H^8 Mg^2 Si^3 O^{12}$ (*a'*) que de $H^6 Mg^2 Si^3 O^{11}$ (*a''*).

Une petite quantité de magnésium peut être remplacée par du fer.

Analyses de la magnésite : *b*) de Coulommiers, par Berthier (*A. M.* VII. 313. 1830);

c) de Chennevières près Champigny, par Dufrénoy (*A. M.* X. 393. 1842);

d) de Quincy (*quincyte*), par Berthier (*A. M.* X. 273. 1825);

e) de Salinelle (*terre de Sommières*), par Berthier (*A. M.*, *op. cit.*);

f) d'un bloc¹ trouvé dans les sables d'alluvion de la plaine d'Ablon (*Seine-et-Oise*), par M. Damour (*B. S. M.* VII. 66. 1884);

g) de la magnésite (*Pierre de savon*) de Fez [*Maroc*], par M. Damour (*A. P. C.* VIII. 1843).

	<i>a</i>)	<i>a'</i>)	<i>a''</i>)	<i>b</i>)	<i>c</i>)	<i>d</i>)	<i>e</i>)	<i>f</i>)	<i>g</i>)	
SiO ₂	60,8	54,2	57,3	54,0	54,16	54	51,0	61,20	55,00	
MgO....	27,1	24,1	25,5	24,0	23,66	19	19,8	18,70	28,00	
FeO.....	»	»	»	»	»	8	»	0,80	1,40	Fe ² O ³
MnO....	»	»	»	»	»	»	»	0,30	0,52	K ² O
CaO.....	»	»	»	»	»	»	»	»	1,01	
Al ² O ³	»	»	»	1,4	»	»	4,4	»	1,20	
H ² O.....	12,1	21,7	17,2	20,0	19,21	17	22,0	18,60	10,35	
Sable....	»	»	»	»	1,33	»	2,8	»	1,06	
	100,0	100,0	100,0	99,4	99,06	98	100,0	99,60	98,98	

1. Cette magnésite contient de la ménilite qui a la composition suivante : SiO₂, 83,08; MgO, 6,73; FeO, 1,00; H₂O, 9,20 = 100,00. Dans la note précitée, M. Damour a donné l'analyse de l'écume de mer d'Anatolie, pour laquelle il a trouvé : SiO₂, 52,45; MgO, 23,35; Al²O₃, 0,80; H₂O, 23,50 = 100,00.

La magnésite du quartier de l'Étoile est un peu ferrifère. Celle du Maroc est mélangée à une petite quantité de sulfate de potassium et de magnésium.

Essais pyrognostiques. Dans le tube, laisse échapper de l'eau hygroscopique. Ne perd son eau qu'à la température du rouge, en se transformant en une masse blanche dure qui raye le verre. Au chalumeau, la plupart des variétés noircissent tout d'abord, puis blanchissent et ne fondent que difficilement sur les bords. Avec la solution de cobalt, donne une couleur rose pâle (MgO). Décomposée par l'acide chlorhydrique en faisant gelée.

Diagnostic. L'écumé de mer possède une texture caractéristique. Les magnésites schisteuses et micacées se distinguent aisément des argiles et des micas, par l'absence de la réaction de l'alumine et l'intensité des réactions de la magnésie.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

1° Dans les calcaires sédimentaires.

La magnésite schisteuse est fréquente en France dans les calcaires lacustres éocènes et oligocènes, où elle forme souvent de petits lits distincts; elle est souvent associée à de l'opale (ménilite). Brongniart, qui en a fait une étude détaillée, l'a désignée sous le nom de « *magnésite parisienne* » (A. M. VII. 291. 1822).

D'après les renseignements que je dois à M. Munier-Chalmas, la magnésite, au moins dans le bassin de Paris, s'est formée dans des lagunes en même temps que du gypse et du sel gemme. On trouve, en effet, parfois dans les lits de magnésite, d'énormes cristaux de gypse transformés en calcédoine; ils renferment souvent, comme on l'a vu plus haut, des graines de charas, de petits mollusques (hydrobies, etc.).

En général, cette magnésite schisteuse est formée par l'enchevêtrement de fines lamelles, plus ou moins grossièrement parallèles à la schistosité de l'échantillon. Quand les lits de magnésite sont très minces et qu'ils ont été soumis à de fortes pressions par suite de glissements, l'orientation des lamelles devient plus parfaite et l'on obtient les variétés

très cristallines dont les propriétés optiques ont été données plus haut (quartier de l'Étoile à Paris).

Bassin de Paris. — Dans le bassin de Paris, le niveau contenant de la magnésite est le calcaire de Saint-Ouen. La magnésite y forme des lits minces. Je citerai quelques gisements particulièrement intéressants au point de vue de l'abondance de la magnésite.

Seine. On trouve ce minéral notamment à Montmartre, à Ménilmontant, à Argenteuil, en masses stratoïdes associées à des silex à cassure brune (ménilite *pro parte*). Leur structure est parfois très peu cristalline, les lames de magnésite très ténues étant distribuées dans une matière monoréfringente.

M. Munier-Chalmas a trouvé à Paris, dans les alentours de l'Arc de Triomphe (quartier de l'Étoile) et au même niveau que dans les gisements précédents, des lits de magnésite ayant parfois moins d'un millimètre d'épaisseur. Ils sont gris jaunâtre, parfois translucides et semblables à une pelure d'oignon. Cette variété de magnésite a essentiellement la même structure que celle des autres gisements parisiens; c'est la plus cristalline que j'aie eu l'occasion de voir: les lames microscopiques qui la constituent ont parfois la même orientation sur plus d'un centimètre carré.

Seine-et-Oise. Une magnésite très pure a été trouvée à Chennevières près Champigny, en lits de 0^m 38 d'épaisseur à aspect d'argile feuilletée (Dufrenoy: *A. M.* I. 193. 1842). Il est facile d'en détacher des lamelles de clivage (analyse *c*).

Seine-et-Marne. A Coulommiers, la magnésite gris rosé forme des lits de 20^{cm} d'épaisseur enveloppant des rognons de ménilite. (Cuvier et Brongniart, *op. cit.*, 207 et coupes pl. I. B) (analyse *b*).

Bassin de la Loire. — *Cher.* Les calcaires siliceux oligocènes situés entre Quincy-sur-Cher et Mehun renferment une variété de magnésite remarquable par sa belle couleur rose carmin associée à de l'opale de même couleur. Son analyse a été donnée plus haut; elle a été désignée sous le nom de *quincyte* (Berthier: *A. M.* X. 272. 1825); sa couleur est attribuée à une substance organique; elle disparaît, en effet, à une faible chaleur. Le même minéral est disséminé dans le calcaire, dont le plus coloré n'en renferme que 0,02 à 0,03 %. On peut l'extraire sous forme de flocons d'un beau rose carmin en traitant la roche par l'acide acétique.

Cévennes. — *Gard.* Marcel de Serres a signalé le premier (*J. P.* déc. 1815) l'existence de la magnésite sur les rives du Vidourle entre Sommières et Salinelle, au milieu de calcaires d'eau douce éocènes. Cette magnésite est exploitée depuis longtemps, réduite en poudre et vendue sous le nom de *terre de Sommières*, comme terre à détacher; elle possède la structure très cristalline de la magnésite des environs de Paris.

Algérie. — [*Maroc*]. Dans les bains maures de l'Algérie, on employait autrefois comme savon un variété de magnésite (*Pierre de savon du Maroc*) d'un brun de chocolat (« *tfol* » des Arabes) provenant du Maroc, non loin de la frontière algérienne, à 6 lieues de Fas, entre cette ville et le Cheboul (*Ravergie, Explor. scient. de l'Algérie.* 180. 1848). Elle a été étudiée par M. Damour (analyse *f*). Cette substance est associée à des silex blonds; dans l'eau elle se gonfle, devient feuilletée, puis se délite.

2^o Dans les serpentines.

La magnésite se trouve en petites veines dans beaucoup de serpentines; elle y forme des masses non schisteuses blanches ou jaunâtres, happant à la langue, souvent accompagnées et mélangées d'opale et de giobertite terrestre.

L'examen microscopique montre que la cristallinité de ces variétés, qui, par leurs caractères extérieurs, se rapprochent de l'*écume de mer*, est beaucoup moindre que celle de la magnésite schisteuse des environs de Paris.

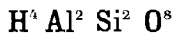
On peut la signaler notamment dans les serpentines de Saint-Omer en Blain (*Loire-Inférieure*), de Roche-l'Abeille (*Haute-Vienne*), du Moun caou en Louvie Juzon (*Basses-Pyrénées*), de Moncaup (*Haute-Garonne*), de Prades (*Ariège*), de la *Nouvelle-Calédonie*, etc.

GROUPE DE LA KAOLINITE

Je réunis sous ce titre deux minéraux monocliniques se présentant sous forme de lames micacées et formant parfois de véritables roches onctueuses au toucher :

Kaolinite	$H^4 Al^2 Si^2 O^8$
Pyrophyllite	$H^2 Al^2 Si^4 O^{12}$

KAOLINITE



Monoclinique. $mm = 120^\circ 34'$.

$$b : h = 1000 : 1386,91. \quad D = 866,98. \quad d = 498,35.$$

$$\text{Angle plan de } p = 121^\circ 13' 10''$$

$$\text{Angle plan de } m = 86^\circ 36' 32''$$

$$\left[\begin{array}{l} a : b : c = 0,5748 : 1 : 1,5997 \\ z \ x = 83^\circ 11' \quad (\text{Miers}) \end{array} \right]$$

Formes observées. p (001), m (110), g^1 (010).

$$\left[\begin{array}{llll} mm & 120^\circ 34' & *pm & 95^\circ 55' \\ *mg^1 & 119^\circ 43' & *pb^{1/2} & 101^\circ 52' \end{array} \right]$$

M. Termier donne $mm = 128^\circ$ (angle plan mesuré au microscope) pour la *leuverrière*, qui, par tous ses autres caractères, ne se distingue pas de la kaolinite.

Macles. Macle analogue à celle des micas et des chlorites. M. Termier a observé, en outre, des groupements polysynthétiques suivant un dôme indéterminé et des groupements à angle droit de deux prismes.

Faciès des cristaux. La *kaolinite* forme des lamelles hexagonales groupées en rosettes ou en éventail (fig. 1). Ces groupements sont fréquents dans les échantillons considérés autrefois comme une espèce indépendante sous le nom de *pholérîte*, ainsi que dans la kaolinite formée aux dépens du béryl. Je dois à l'obligeance de M. de Mauroi

un kaolin en masses onctueuses formé par des lames extrêmement

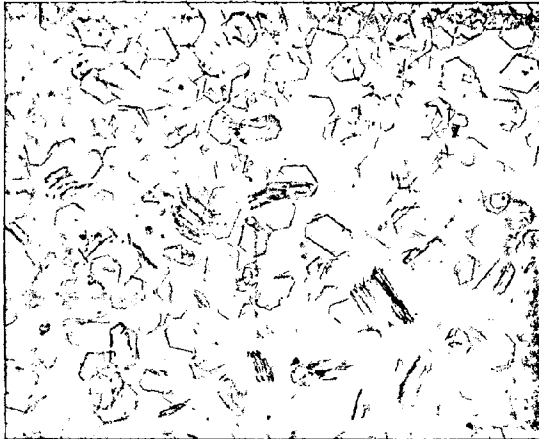


Fig. 1.

Kaolinite (Lumière naturelle, grossissement de 300 diamètres. Reproduction d'une photographie).

petites. En les étudiant avec un objectif à immersion, on peut constater qu'elles sont sensiblement rectangulaires et s'éteignent suivant leurs diagonales. Leurs petites dimensions ne permettent pas d'autres constatations.

Le plus souvent, les lames de kaolinite sont très petites et leur structure cristalline ne peut être mise en lumière que par

l'examen au microscope. Elles constituent, par leur réunion, des masses à aspect plus ou moins terreux qui forment une véritable roche, le *kaolin* qui, une fois pur, est onctueux au toucher et plastique.

La variété *pholérite* forme parfois des lames distinctes de plusieurs millimètres de diamètre.

La variété désignée sous le nom de *leverriérite* se présente en cristaux verniculés, rappelant l'helminthe du Dauphiné et qui ont été parfois regardés comme des organismes et décrits sous le nom de *bacillariites*!

Clivages. Clivage p (001) micacé.

Dureté. 2 à 2,5.

Densité. 2,6 à 2,64; 2,3 à 2,4 (*leverriérite*) (Termier).

Coloration et éclat. Blanche, grise, brunâtre (*leverriérite*).

Éclat nacré sur les lames p (001); l'éclat des masses de kaolinite varie, suivant la grosseur et l'orientation des lamelles, du nacré à l'aspect terreux. Les lames de kaolinite sont transparentes.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010). Bissectrice aiguë négative (n_p) inclinée de 20° sur la normale à p (001) (Dick).

$2V =$ voisin de 90° (kaolinite et pholélite);
 = 45° à 52° (leverriélite) (Termier).
 $n_g - n_p = 0,007$ en moyenne ;
 0,0075 à 0,0082 (leverriélite) de Rive-de-Gier et de Saint-Étienne ;
 0,009 à 0,011 Bois d'Avaize (Termier).
 $N > 1,549$.

Pléochroïsme. La kaolinite normale est incolore, mais la *leverriélite* renferme un pigment coloré (organique ?) brunâtre. Le pléochroïsme de cette variété est sensible en lames minces :

$n_g =$ brun très clair ;
 $n_m =$ brun ;
 $n_p =$ incolore.

Composition chimique. a) Composition correspondant à la formule $H^4 Al^2 Si^2 O^8$;

Analyses : b) de la *kaolinite* du béryl de La Vilate, par M. Damour (*in* Dx, *op. cit.*, I. 369) ;

c) du kaolin de Limoges, par Berthier (*A. P. C.* XXIV. 107. 1824) ;

d) du kaolin de Saint-Yrieix, par Forchammer (*P. A.* XXXV. 337. 1835) ;

e) de la *kaolinite* (pholélite de Lodève), par M. Pisani (*C. R.* LIII. 1072. 1861) ;

f, g, h) de la *kaolinite* de Quenast [*Belgique*], de Saint-Gilles près Liège, de La Chartreuse près Liège, par de Koninck (*Bull. (Ac. Sc. Belg.* LXIV. 734. 1877) ;

i) de la *kaolinite* (pholélite) de Fins (*Allier*), par Guillemin (*A. M.* 489. 1825) ;

j, k) de la *leverriélite*, *in* Termier (*A. M.* XVII. 372. 1890).

	a)	b)	c)	d)	e)	f)	g)	h)	i)	j)	k)
Si O ²	46,5	45,61	46,8	48,68	47,0	45,58	45,97	46,72	42,93	46,4	46,79
Al ² O ³	39,5	38,86	37,3	36,92	39,4	36,80	40,12	38,32	42,07	38,4	34,47
Fe ² O ³	»	0,94	»	»	»	3,68	traces	0,77	»	»	»
Ca O	»	»	»	»	»	»	»	0,60	»	1,2	4,53
Mg O	»	»	»	0,52	»	»	»	traces	»	»	»
K ² O	»	»	2,5	»	»	»	»	»	»	»	»
Na ² O	»	»	»	0,58	»	»	»	»	»	»	»
Gl O	»	1,10	»	»	»	»	»	»	»	0,5	»
H ² O	14,0	14,04	13,0	13,13	14,4	14,49	13,91	13,85	15,00	15,0	13,21
	100,0	100,55	99,6	99,83	100,8	100,55	100,00	100,26	100,00	101,5	99,00

M. Schlœsing a étudié la composition chimique de divers kaolins français et montré leur structure cristalline (*C. R.* LXXIX, 376 et 473, 1874) ainsi que l'existence d'une quantité variable d'argile colloïdale.

Essais pyrognostiques. Donne de l'eau dans le tube. Infusible au chalumeau. Chauffée au chalumeau avec une solution de cobalt, donne la coloration bleue de l'alumine. Insoluble dans les acides.

Diagnostic. La kaolinite se présente avec toutes les propriétés des micas; elle se distingue de la muscovite par sa biréfringence beaucoup plus faible¹, le plus grand écartement de ses axes, son infusibilité, etc.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La kaolinite se rencontre dans les conditions suivantes :

1° Dans les granulites, comme produit d'altération dû à l'action de fumerolles ou à des actions atmosphériques (*kaolin*);

2° Dans des gisements sédimentaires, comme produit d'altération de sables feldspathiques (*kaolin*);

3° Dans les fissures de diverses roches éruptives ou sédimentaires et particulièrement de celles de la série permocarbonifère (variété *pholélite*);

4° Dans des roches éruptives ou sédimentaires de la période carbonifère (variété *leverrière*).

1° *Dans les roches granulitiques (kaolin).*

Les grands gisements de *kaolin* se trouvent dans la granulite et la pegmatite; ils résultent de la décomposition *sur place* des feldspaths acides (orthose, microcline, albite), dont les alcalis ont été éliminés. Dans les gisements de kaolin une véritable préparation mécanique naturelle a souvent donné naissance à des concentrations de kaolinite pure dans les fissures ou cavités de la roche altérée.

Plusieurs théories ont été proposées pour expliquer cette kaolinisation. On l'a attribuée : 1° à la décomposition des feldspaths par l'action des influences météoriques (eaux chargées d'acide carbonique décomposant les silicates et enlevant les alcalis sous forme de carbonates solubles); 2° à la décomposition des feldspaths par des fumerolles fluorées consé-

1. Cette propriété est distincte aussi du talc et de la pyrophyllite.

cutives de la consolidation de la granulite (Daubrée : *C. R.* LXVIII. 1135. 1869). Cette dernière théorie est appuyée par la fréquence, dans certains kaolins, de cassitérite et de minéraux fluorifères n'existant pas normalement dans la granulite intacte. Il paraît probable que ces deux modes de production du kaolin ont été réalisés dans la nature.

Le kaolin se produit aussi par altération (d'origine superficielle) de minéraux autres que les feldspaths et notamment du béryl.

Normandie. — *Orne.* Le kaolin des environs d'Alençon a servi, depuis le x^e siècle et peut-être même dès l'époque mérovingienne, à la fabrication de poteries grossières (M. Le Tellier a trouvé des traces d'exploitation datant de cette époque à Heloupprès Alençon); un document de 1503 le signale à Aulnais, près Alençon. Mais c'est Guettard qui en 1746 (*Mém. Acad. Sc.* 363) l'étudia le premier, montra son analogie avec le kaolin de la Chine et essaya même de fabriquer avec lui de la porcelaine pour le compte du duc d'Orléans. Ce ne fut qu'en 1765 qu'il publia l'histoire de sa découverte : *Histoire de la découverte faite en France de matières semblables à celles dont la porcelaine de Chine est composée* (Paris, in-4°). (Cf. L. Duval : *Revue normande et percheronne.* 1892; abbé Letacq : *Bull. Soc. lin. de Normandie.* 1891. 67; Le Tellier : *id.* 1887-88. 305; R. de Brebisson : *Annuaire normand.* 1895. 207).

D'après les renseignements que je dois à M. Le Tellier, le kaolin est exploité aujourd'hui : 1^o au Pont Percé en Condé-sur-Sarthe; il y forme à la surface de la granulite une large lentille qui a 3 ou 4^m d'épaisseur; elle est parcourue par des veines de quartz renfermant des empreintes de cristaux cubiques (fluorine ou pyrite); 2^o à Montpertuis en Lonrai, où le kaolin se trouve dans les mêmes conditions qu'à Pont-Percé. La même substance se rencontre aussi au N. et au S. d'Alençon, aux Aulnais et dans le parc de Chauvegny en Saint-Germain du Corbeis (ce gisement a été en partie épuisé au siècle dernier).

Manche. — M. Schlœsing a publié (*C. R.* LXXIX. 376 et 473. 1874) l'analyse d'un kaolin provenant de Saussemesnil près Valogne et a montré qu'il est formé en grande partie par un produit cristallisé (kaolinite) associé à 1,4 % d'argile colloïdale.

Le kaolin est exploité aux Picoux.

Bretagne. — *Côtes-du-Nord.* La même substance est exploitée à Plémet près Loudéac, ainsi qu'à Saint-Rieul, Jugon, Trélivan, etc. Elle provient de la décomposition de granulite.

Morbihan. Le kaolin se trouve à Penestin. M. de Limur a récemment signalé son abondance à Kergonnano en Baden, où il est associé à du graphite (*Bull. Soc. polymath. Morbihan*, 1895).

Finistère. — On exploite le kaolin à Daoulas.

Pyénées. — *Basses-Pyrénées.* Les pegmatites du revers sud du massif cristallin du Labourd sont très kaolinisées, particulièrement aux environs d'Itsatsou et de Louhossoa. Elles ont été exploitées et ont fourni du kaolin de bonne qualité, qui était lavé à Itsatsou.

Hautes-Pyrénées. Les pegmatites de l'entrée de Labassère et celles de Loucrup sont altérées et ont été exploitées pour l'extraction du kaolin (Frossard).

Ariège. Les pegmatites altérées de Mercus ont fourni du kaolin.

Plateau Central. — *Lozère.* Berthier a donné (*A. P. C.* XXIV. 107. 1824) une analyse d'un kaolin impur de Fourches près Mende.

Haute-Vienne. Le kaolin a été découvert en 1765 aux environs de Saint-Yrieix par la femme d'un chirurgien de Saint-Yrieix, nommé Darnet; la substance fut étudiée par Macquer, chimiste de la manufacture de Sèvres, qui le fit connaître en 1769. Dès cette époque il y fut exploité et employé à Sèvres. Il est abondant, de bonne qualité, il est encore actuellement l'objet d'une active exploitation. Le kaolin de cette région résulte de la décomposition des feldspaths (orthose, microcline, albite) de nombreux filons (de 1 à 8 mètres d'épaisseur environ) de granulites et de pegmatites traversant les micaschistes, les leptynites et les amphibolites ou interstratifiés au milieu de ces roches.

On exploite la granulite plus ou moins altérée. Après broyage, le kaolin est séparé, par lévigation, des éléments intacts de la granulite (quartz, feldspath, mica, etc.). On extrait aussi des amas de kaolin blanc presque pur provenant de la concentration, dans des poches irrégulières, de la kaolinite formée aux dépens des feldspaths de la granulite.

Les exploitations de kaolin des environs de Saint-Yrieix se divisent en deux groupes : celui de Coussac (carrières de Saint-Bonnet, de la Lande, du Grand-Bois, de Sainte-Valérie, de Saint-Antoine, etc.) et celui (aujourd'hui presque abandonné) du Boisvicomte-Marcognac (Voir, pour plus de détails, Fuchs et de Launay, *Traité des gîtes minéraux*, I. 620. 1893).

On verra, tome II, que le béryl de diverses localités, et en particulier celui du pont de Barost et de La Vilate près Chanteloube, se transforme en un beau kaolin blanc de neige : il est remarquable par les formes vermiculées de la kaolinite qui le constitue.

Allier. Le massif granulitique d'Échassières et des Colettes est situé au milieu des micaschistes; il est traversé par de nombreux filons de quartz (forêt de Colettes, La Bosse en Échassières), au voisinage immédiat desquels la granulite a été silicifiée, puis kaolinisée. Le kaolin est rose dans les granulites à feldspaths roses, blanc dans les granulites à feldspaths blancs. Cette roche est activement exploitée, broyée et lavée pour l'extraction du kaolin. Les filons de quartz renferment du wolfram; la granulite, de la cassitérite, de la lépidolite, etc.; j'y ai trouvé de la topaze. A l'occasion de ces gisements, M. Daubrée a insisté autrefois (*C. R.* LXVIII. 1135. 1869; voir aussi de Launay : *B. S. G.* 1065. 1888) sur l'association du kaolin et des filons stannifères et sur la liaison probable de l'origine de ces deux roches.

Vosges. — M. Vélain m'a signalé d'anciennes exploitations de kaolin dans les grands filons de quartz de pegmatites de la vallée des Roches (Val d'Ajol).

Esterel. — *Var.* Berthier, dans le mémoire précité, a donné l'analyse d'un kaolin rouge impur formant un banc de 12 à 14 mètres d'épaisseur au milieu des micaschistes de La Garde Freinet près Saint-Tropez. Il provient de la décomposition imparfaite d'une pegmatite.

Algérie. — *Constantine.* M. Parran a signalé aux environs de Bône dans le massif d'Edough (*B. S. G.* XI 509. 1883) des veines de kaolin situées au milieu des gneiss granulitiques et offrant la même disposition que ceux de Saint-Yrieix. A la profondeur de 70 mètres, la kaolinisation est aussi intense qu'à la surface.

2° Dans les gisements sédimentaires (kaolin).

Le kaolin des gisements sédimentaires a la même origine que celui des gisements précédents. Il est formé par altération de roches feldspathiques, mais de roches feldspathiques clastiques. Il faut probablement rattacher à ce groupe certaines argiles réfractaires. Toutefois on verra plus loin que beaucoup d'argiles, bien qu'ayant une composition voisine du kaolin, s'en distinguent par la propriété qu'elles ont d'être décomposées par les acides. Je ne signalerai que les

quelques gisements suivants, dont je n'ai pas personnellement étudié les produits :

Bordure du Plateau Central. — *Charente.* Le kaolin signalé à Dignac par Bigot de Morogues (*A. M.* VII. 589. 1822) provient de la décomposition de sables grauitiques déposés au milieu des assises secondaires.

Dordogne. Des exploitations de kaolin se trouvent à environ 5 km. de la station des Eysies près du village de Queylan. Le kaolin blanc gris et onctueux au toucher forme des amas irréguliers au milieu de sable micacé ferrugineux très fin reposant sur le crétacé inférieur. Il est traversé par des filonnets d'halloysite blanche translucide passant insensiblement au kaolin.

Lot-et-Garonne. Des amas de kaolin remplissant des poches dans des assises sédimentaires ont été trouvés à Gavaudun ; on y a observé des traces de cassitérite (Fuchs et de Launay, *op. cit.*, 627).

Nièvre. Dans la Nièvre, l'infralias (*rhétien*) reposant sur le trias est représenté par des bancs de grès durs et des couches friables constituées par une argile kaolinique mélangée de grains de quartz. Cette argile est exploitée pour l'extraction du kaolin qui est utilisé dans les fabriques de faïence et de porcelaine de la région (Nevers, Gien, etc.).

Les gisements à citer sont Decize, Vaux, en aval d'Avril, Chantenay, etc. (Voy. Fuchs et de Launay, *Traité des gîtes minéraux*, I. 625. 1893).

Algérie. — M. Gentil m'a signalé un gisement de kaolin au cap Figalo ; ce kaolin résulte de la décomposition d'assises sédimentaires reposant sur une roche trachytique et en grande partie formées à ses dépens.

3° Dans les fissures de roches diverses et particulièrement dans les roches sédimentaires du terrain carbonifère.

La *kaolinite* en petites masses très fines, micacées, plus rarement en ames de quelque dimension, abonde dans les fissures de diverses roches et notamment de roches sédimentaires du terrain carbonifère. C'est cette variété qui a été autrefois considérée comme une espèce spéciale et décrite par Guillemin sous le nom de *pholérite*. Elle ne diffère en rien de la kaolinite ; aussi le nom de « pholérite » doit-il disparaître de la nomenclature minéralogique.

Bassin houiller franco-belge. — *Nord* et [*Belgique*]. La kaolinite se rencontre dans les roches carbonifères des mines de houille d'Anzin (*Nord*) sous forme d'enduit blanc nacré.

Ce minéral n'est pas rare, du reste, dans tout le bassin houiller franco-belge et notamment aux environs de Mons [*Belgique*].

J'ai donné plus haut les analyses faites par M. de Koninck (*Bull. Ac. Sc. Belgique*, LXIV. 734. 1877) de la kaolinite belge de La Haye à Saint-Gilles et de La Chartreuse près Liège, de Bagatelle près Visé (concession de Cache-Après). Ce minéral tapisse des fentes de grès houillers. Le même auteur a décrit la kaolinite se trouvant dans les fissures de la diorite quartzifère de Quenast [*Belgique*].

Anjou. — *Maine-et-Loire*. La collection du Muséum d'histoire naturelle possède un échantillon de kaolinite tapissant les fentes d'un grès houiller de La Haye-Longue près Rochefort-sur-Loire.

Cévennes. — *Hérault*. Les schistes argileux permocarbonifères de Lodève renferment des enduits ou des nodules de kaolinite blanche, qui a été analysée par M. Pisani (analyse *e*).

Plateau Central. — *Aveyron*. Le même minéral se rencontre dans des conditions identiques dans les divers bassins houillers de l'Aveyron, et notamment à Decazeville et à Gransac.

Allier. C'est la kaolinite de Fins-Noyant qui a été décrite autrefois sous le nom de *pholélite* par Guillemin (analyse *j*). Elle y forme de petites écailles d'un blanc nacré dans les fissures des grès et des schistes houillers ainsi que dans des rognons de carbonate de fer : elle constitue souvent aussi des nodules à éléments plus ou moins distincts. Elle est souvent associée à de la calcite laminaire. On la trouve aussi à Rive-de-Gier, à Commentry, etc.

4° *Dans des roches carbonifères, comme élément constitutif.*

Plateau Central. — *Loire* et *Gard*. M. Termier a donné le nom de *leverrièreite* (*A. M.* XVII. 372 et *B. S. M.* XIII. 325. 1890) à une variété de kaolinite provenant des bassins houillers de Rive-de-Gier et du Gard. Elle est répandue en abondance dans les bancs argileux des couches de houille. Elle forme des lamelles et parfois de petits prismes tordus et vermiformes de 1 à 4^{mm} de longueur en moyenne

avec $0^{\text{mm}}3$ à $0^{\text{mm}}7$ de diamètre, mais pouvant atteindre exceptionnellement 15^{mm} . Ces petits prismes ont même été décrits autrefois comme des organismes sous le nom de *bacillarites*!



Fig. 2.

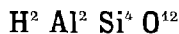
Lame mince de la roche à leverrierite. (Lumière polarisée, grossissement de 60 diamètres).

M. Termier a signalé dans ce minéral des macles analogues à celles des micas, des groupements à angle droit et enfin des macles polysynthétiques suivant un dôme. En lames minces, le minéral est pléochroïque et brun clair, par suite de l'existence d'un pigment coloré, inégalement distribué. La leverrierite est intimement associée à de la biotite, dont elle serait contemporaine d'après M. Termier. Il existe des couches presque exclu-

sivement formées de leverrierite et de biotite.

Le minéral se trouve aussi, mais plus rarement, dans les porphyres pétrosiliceux altérés (*Gores*) interstratifiés dans les assises houillères de Mourinet dans le bois d'Avaise (*Loire*) et de Saint-Jean-de-Valerisclé (*Gard*).

PYROPHYLLITE



Monoclinique (?) (par analogie avec les micas).

Formes et Faciès. La pyrophyllite ne se rencontre qu'en lamelles sans contours géométriques : elles se groupent souvent en masses radiées ou fibreuses. Parfois elles deviennent très petites et par leur réunion donnent naissance à des masses à apparence compacte et souvent schisteuses rappelant la stéatite.

Clivages. Clivage *p* (001) parfait, donnant des lames semblables à celles du talc, flexibles mais non élastiques.

Dureté. 1 à 2. Toucher gras.

Densité. 2,77 à 2,9; 2,772 (Otré, de Koninck).

Coloration et éclat. Blanche, jaunâtre, vert clair. Poussière blanche. Éclat gras, nacré sur le clivage. Transparente ou translucide.

Propriétés optiques. Bissectrice aiguë *négative* (n_p), normale à p (001).

$$2 E = 105^\circ \text{ à } 110^\circ.$$

La dispersion est faible $\rho > \nu$.

$$n_g - n_p = 0,041.$$

Composition chimique.

a) Composition correspondante à la formule $H^2 Al^2 Si^4 O^{12}$;

Analyses : b) de la pyrophyllite d'Otttré, par Rammelsberg (*P. A. LXVIII. 513. 1846*);

c) par de Koninck (*B. Acad. Belg. XXVI. 469. 1868*).

	a)	b)	c)
SiO ²	66,7	66,14	66,01
Al ² O ³	28,3	25,87	28,26
Fe ² O ³ ...		»	0,75
MgO....		1,49	»
CaO.....		0,39	»
H ² O.....	5,0	5,59	5,52
	<hr/>	<hr/>	<hr/>
	100,0	99,48	100,54
Densité		»	2,772

Les auteurs les plus récents rangent la *gümbelite* à la suite de la pyrophyllite, malgré une teneur en alcalis atteignant 9,01 dans celle de Petitcœur. On a vu pages 338 et 351 que ce minéral est une variété de muscovite.

Essais pyrognostiques. Chauffée au chalumeau, la pyrophyllite lamellaire s'ouvre en éventail en augmentant beaucoup de volume et ne fond que difficilement en un émail blanc. Chauffée après avoir été imbibée d'azotate de cobalt, donne la coloration bleue de l'alumine. Imparfaitement décomposée par l'acide sulfurique.

Diagnostic. La pyrophyllite se distingue du talc et de la muscovite par le grand écartement de l'angle des axes optiques. La recherche par les procédés microchimiques de l'alumine permet de la distinguer du talc; celle des alcalis, des micas blancs.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La pyrophyllite est un minéral des schistes cristallins et des schistes paléozoïques métamorphisés.

Ardenne. — [*Belgique*]. La pyrophyllite se rencontre dans l'Ardenne belge, aux environs de Viel-Salm près du village d'Ottre; elle y forme des masses lamellaires, d'un beau blanc ou d'un blanc jaunâtre, souvent radiées et disposées sur une roche composée par le même minéral en fines lamelles associées à du quartz; quelques variétés sont schisteuses.

La pyrophyllite est localisée dans des filons traversant les assises salmiennes.

ANNEXE A LA KAOLINITE

ARGILES

Toutes les classifications minéralogiques renferment un groupe résiduel dans lequel sont rejetées, sous le nom de « corps amorphes », une série d'*argiles* plus ou moins pures ayant reçu de nombreux noms spéciaux.

L'examen microscopique permet de voir que beaucoup de ces argiles (et en particulier la moutmorillonite et l'halloysite) sont constituées, en partie ou en totalité, par une substance *crystallisée*, formant des lamelles plus ou moins enchevêtrées, perpendiculaires à une bissectrice aiguë *négative* : les sections perpendiculaires à ces lamelles ont donc un allongement positif. La biréfringence est faible, la réfringence moyenne supérieure à celle du baume du Canada.

Je ne puis affirmer que dans toutes les argiles que j'ai étudiées ce produit cristallin soit exactement le même, car, étant données la faible biréfringence de ce minéral et la grande difficulté de la taille des plaques minces d'épaisseur connue, le nombre de vérifications optiques que l'on peut faire est peu élevé.

Ces propriétés optiques sont voisines de celles de la kaolinite. Ces deux produits semblent toutefois différents, car la *kaolinite* est inattaquable par les acides, tandis que l'acide chlorhydrique décompose facilement le minéral qui m'occupe ici. Je ne crois pas qu'on puisse le considérer comme un minéral hydraté à la façon des zéolites, car il

peut être chauffé à près de 250° sans que son action sur la lumière polarisée soit modifiée.

Il semble probable que beaucoup des argiles qui vont être étudiées sont des mélanges de ce minéral cristallisé avec divers produits colloïdes (alumine, silice, etc.) souvent accompagnés de minéraux d'origine clastique.

Les analyses de ces diverses argiles sont souvent discordantes, ce qui s'explique par l'impureté fréquente des produits étudiés. De plus, elles ont souvent en outre le défaut de ne pas indiquer les conditions dans lesquelles le minéral a été étudié avant ou après une dessiccation plus ou moins complète.

M. Lechatelier a proposé une classification des argiles d'après la façon dont elles se comportent pendant la cuisson (*B.S.M. X. 204. 1887*). Pendant l'échauffement des argiles, il a observé des ralentissements dans l'élévation de la température dus à une déshydratation et des accélérations indiquant la production de phénomènes accompagnés d'un dégagement de chaleur.

Dans les *halloysites*, il y a un ralentissement marqué entre 150° et 200°, puis un autre très marqué qui finit à 700° et enfin une accélération brusque qui commence à 1000°.

Dans les *allophanes* et les *collyrites*, il y a un seul ralentissement entre 150° et 220° et une accélération brusque à 1000°.

Le dégagement de chaleur observé dans la cuisson de ces argiles est attribué par M. Lechatelier à la transformation moléculaire de l'alumine, mécaniquement mélangée, transformation à la suite de laquelle l'alumine libre devient insoluble dans les acides.

Dans la *montmorillonite*, il y a un temps d'arrêt dans l'échauffement qui finit vers 200°, un second moins marqué à 770° et un troisième douteux à 950°. Il n'y a aucun dégagement de chaleur comme pour les argiles précédentes.¹

Je grouperai les divers échantillons des gisements français autour des types suivants :

- a) halloysite,
- b) montmorillonite,
- c) allophane,
- d) collyrite.

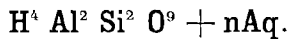
1. M. Lechatelier a aussi étudié au même point de vue le kaolin (un seul ralentissement se terminant à 770° et une légère accélération à 1000°) et la pyrophyllite (un ralentissement finissant à 700° et un douteux à 850°).

Toutes ces argiles paraissent être le résultat plus ou moins direct de la décomposition de roches feldspathiques : tantôt cette décomposition s'est effectuée sur place, tantôt au contraire les produits néogènes ont été transportés.

Je ne m'occuperai ici, bien entendu, que des argiles pures ayant une composition constante, sans m'arrêter aux nombreuses argiles sédimentaires qui constituent de véritables roches, généralement riches en produits clastiques, dont l'étude sort du cadre de cet ouvrage.

Je rappellerai cependant que les argiles imprégnées de calcaire sont désignées sous le nom de *marnes*, que les argiles riches en silice gélatineuse (soluble dans les alcalis) sont appelées *gaizes*; le *limon* ou *lehm* est une argile renfermant des particules siliceuses et un pigment de limonite; il prend le nom de *less* quand il est en outre calcaire.

HALLOYSITE



L'halloysite est une argile à cassure conchoïdale, peu plastique quand elle est pure, happant plus ou moins à la langue et onctueuse au toucher.

Dureté. 1 à 2. Facile à couper au couteau.

Densité. 2 à 2,20; 2,05 h. de La Voulte (Dufrénoy), 2,25. h. de Huelgoat (Dufrénoy).

Coloration et éclat. Blanche, grise, verte, jaune, bleue, rouge.

Éclat nacré ou gras. Translucide sur les bords ou opaque, devient translucide ou même transparente par immersion dans l'eau avec accroissement de volume.

Propriétés optiques. L'halloysite de Chessy est formée par de petites lamelles biréfringentes groupées fréquemment en sphérolites : elle est parfois mélangée à de l'opale. Celle de Huelgoat que j'ai étudiée est monoréfringente, renferme des produits ferrugineux et de petits rhomboédres de quartz : un échantillon de la collection du Muséum, étiqueté *lenzinite* de Saint-Sever, est peu cristallin et par suite très différent d'un échantillon onctueux au toucher, possédant la consistance du kaolin. Au microscope, il se présente en très larges lames atteignant 1^{mm} de dia-

mètre et possède une structure comparable à celle du picrolite; la cristallinité atteint celle des magnésites lamellaires les plus cristallines.

Composition chimique.

Analyses :

a) de l'halloysite de Huelgoat, par Dufrénoy (moyenne de deux analyses) (*Mém. pour servir à une descript. géol. de la France*, II. 220. 1834);

b) de l'halloysite de Huelgoat, par M. Lechatelier (*B. S. M.* X. 210);

c) de l'halloysite d'Angleur [*Belgique*], par M. Lechatelier (*B. S. M.* X. 210. 1887);

d) de l'halloysite de Miglos (*Ariège*), id. ;

e) de l'halloysite de Laumède (*Dordogne*). id. .

	<i>a</i>	<i>b</i>	<i>c</i>	<i>d</i>	<i>e</i>
Si O ²	48,66	47,9	46,3	46,3	48,7
Al ² O ³	31,46	38	39,5	38,7	36,5
Ca O	3,88	»	»	»	»
H ² O	11,48	14,3	14,3	14,3	13,6
	<u>98,49</u>	<u>100,2</u>	<u>100,1</u>	<u>98,2</u>	<u>98,8</u>
Eau hygrométrique	»	5,4	8,5	12,5	4.

D'après M. Lechatelier (*op. cit.*), l'eau se divise en deux parties : l'une part à 150° après 24 heures de chauffe ou à 250° après 1/4 d'heure; l'autre ne disparaît qu'à partir de 400°, la proportion de celle-ci étant toujours exactement 2 équiv. pour 1 équiv. d'alumine. Dans les halloysites, il existe souvent de la silice ou de l'alumine libre; à part cela la formule est la même que celle du kaolin, mais les propriétés sont différentes.

D'après le même savant, c'est à l'halloysite qu'il y aurait lieu de rattacher les minéraux dont les analyses suivent :

f) Analyse de la lenzinite de Saint-Sever, par Salvétat (*A. P. C.* XXXI. 115. 1851);

g) Analyse de la saponite de Plombières par Nicklès (*A. P. C.* LVI. 46. 1859) : cette analyse rapprocherait cependant le minéral de la montmorillonite;

h) Analyse de la sevérite de Saint-Sever par Salvétat et Damour (*A. P. C.* XXI. 382. 1847).

	<i>f</i>	<i>g</i>	<i>h</i>
Si O ²	36,36	42,50	40,39
Al ² O ³	36,00	19,20	36,84
Fe ² O ³	1,95	»	»
Mg O	0,18	»	1,74
Alcalis	0,50	»	»
H ² O	21,50	38,54	12,98
Silice gélatineuse	2,00	»	»
Quartz	1,64	»	9,17
	<u>100,13</u>	<u>100,0</u>	<u>100,12</u>

On verra plus loin qu'à Saint-Sever il existe aussi des argiles ayant la composition de la montmorillonite. La saponite de Plombières renferme, d'après M. Lechatelier, une forte proportion de silice gélatineuse; c'est pourquoi je l'ai rangée parmi les halloysites, malgré l'analyse *g*, qui la rapproche de la montmorillonite. Elle contient aussi des sulfates de chaux, des chlorures. Par contre, la bauxite blanche de Brignoles (*Var*) contient une notable proportion d'alumine libre.

Essais pyrognostiques. Donne de l'eau dans le tube. Infusible au chalumeau. Décomposée par les acides.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

L'halloysite se rencontre dans des gisements variés, dans lesquels elle a été souvent décrite sous des noms différents. On la trouve :

- 1° Dans les gisements métallifères ;
- 2° Dans les fentes de roches feldspathiques, où elle est parfois de formation moderne ;
- 3° Dans les assises sédimentaires.

1° Dans les gisements métallifères.

Bretagne. — *Finistère.* L'halloysite a été pour la première fois décrite par Berthier (*A. P. C.* XXXII. 332. 1826) d'après des échantillons provenant des mines de galène de Poullaouen et de Huelgoat. Elle s'y présente sous forme terreuse ou compacte; dans cette dernière variété, la cassure est esquilleuse comme celle de l'agate commune; le minéral translucide est d'un vert clair et rappelle la chryso-prase, mais il se laisse couper au couteau. Il happe fortement à la langue.

La composition des deux variétés est à peu près identique (analyse

a et b). On sait que les exploitations de Poullaouen et de Huclgoat sont depuis longtemps abandonnées. Les minéraux en provenant ne se trouvent donc plus que dans les vieilles collections.

Plateau Central. — *Dordogne.* L'halloysite a été rencontrée dans les mines de manganèse de Saint-Martin-de-Thiviers près Nontron, sur la bordure ouest du Plateau central, etc.

Ardèche. Les mines de fer de La Voulte ont fourni de l'halloysite gris bleuâtre clair, hydrophane, de densité 2,05, qui a été étudiée par Dufrénoy (*op. cit.*, 217). Exposé à l'air, ce minéral se fendille et devient opaque.

Rhône. Les célèbres mines de Chessy ont fourni autrefois de grandes masses parfois zonées d'halloysite blanche, grise, verte, bleue, veinée de noir (oxyde de manganèse), englobant souvent des cristaux de chessylite et de cuprite (Drian, *op. cit.*, 400). Les échantillons conservés dans les collections sont d'une extrême fragilité. Ils y sont le plus souvent désignés sous le nom d'*allopmane*. Ils ne doivent toutefois pas être rattachés à cette espèce, car, d'après un essai de M. Gaubert, la perte au rouge n'est que de 17,5 % sur un échantillon conservé depuis longtemps au Muséum, mais qui n'avait pas été préalablement desséché à 100°.

Saône-et-Loire. L'halloysite a été signalée dans les mines de manganèse de Romanèche (Dufrénoy, *Minér.* III. 266. 1847).

2° Dans les roches feldspathiques.

Bassin houiller franco belge. — [*Belgique*]. Breithaupt a donné le nom de *galapectite* à une halloysite d'Angleur (près Liège). Il a donné le nom de *gummite* à une halloysite ayant l'apparence de la gomme et ne happant pas à la langue (*Vollständige Charact.* 99. 1832) provenant de la même localité; il y a quelque incertitude sur la nature de ce minéral, car, dans son *Handb. d. Miner.* (1836), il cite ce gisement à la suite de l'analyse de collyrite des Pyrénées donnée plus loin.

Plateau Central. — *Haute-Vienne.* Salvétat a décrit sous le nom de *lenzinite* une sorte d'halloysite trouvée par M. des Cloizeaux dans la carrière de La Vilate près Chanteloube (*A. P. C.* XXXI. 112. 1851). Elle y forme de petits lits minces entre de grosses masses globulaires à structure caractéristique, formées de quartz et de mica avec souvent un centre de béryl; elle englobe aussi parfois des cristaux d'orthose.

Ce minéral est d'un brun jaune: il est mou et prend l'empreinte du

doigt, mais sans plasticité; par la dessiccation à l'air, la couleur devient plus foncée, le minéral durcit et prend alors le poli sous le frottement de l'ongle.

Vosges. — Les sources froides de Plombières renferment une variété d'halloysite connue sous le nom de *savon de Plombières*, qui provient de l'altération du granite. Depuis fort longtemps, elle a attiré l'attention. M. Méléze a bien voulu faire pour moi des recherches bibliographiques à ce sujet et m'a communiqué les renseignements suivants. Ce minéral a été signalé tout d'abord par dom Calmet (*Traité hist. des eaux et bains de Plombières*, Nancy, 1748. 259), qui lui attribuait les propriétés de l'eau qui la renfermait.

Buch'oz a donné (*Wallerius Lothringiæ ou Catalogue des mines, terres, fossiles, sables et cailloux qu'on trouve dans la Lorraine et les Trois Évêchés*, Nancy, 289. 1768) de ses caractères extérieurs la description suivante :

« Dans le voisinage des sources savonneuses tout le sable et même le rocher le plus dur sont mêlés de morceaux, quelquefois considérables, d'une terre blanchâtre, pesante, ferme et compacte, luisante, polie, très douce et comme savonneuse au toucher.

Ces pierres varient dans leur couleur extérieure; tantôt elles sont toutes blanches sans aucun mélange, tantôt elles sont un peu plus ou moins couleur de noisette; et, comme dans le plus grand nombre c'est cette couleur qui paraît à leur surface, les gens du pays appellent cette substance *gris moisi*, pour exprimer sans doute l'espèce de couleur de gris taché et comme gâté qu'elle a assez communément.

Lorsque cette matière est fraîchement tirée de terre, elle *prête* tant soit peu sous les doigts; dans la bouche, elle semble tenir du savon, dont elle a l'apparence; elle tient un peu à la langue; mise dans l'eau, elle paraît devenir plus grasse, tant soit peu limoneuse et gluante; elle se ramollit même au point de se réduire en une espèce de bouillie ou de vase, sans néanmoins se dissoudre visiblement en entier: quoique gardée depuis longtemps, elle ne perd, au tact, rien de son poli ni de son onctuosité; mise au feu en masse, elle s'éclate en décrépitant et acquiert une qualité gypseuse. »

Berthier (*A. M.* III. 393. 1833) et J. Nicklès en ont donné l'analyse (*A. P. C.* LVI. 46. 1859) (analyse *g*): ce dernier savant l'a désignée sous le nom de *saponite*: c'est la *smegmatite* de Naumann.

J'ai donné, page 476, la raison pour laquelle je place ce minéral avec l'halloysite et non avec la montmorillonite. Il forme, d'après M. Daubrée (*B. S. G.* XVI. 564. 1859), des veines de 2 à 3^{cm} d'épaisseur dans les filons de quartz et de fluorine à travers lesquels jaillissent les sources de Plombières. Sa formation paraît se continuer actuellement.

C'est probablement à la même substance qu'il faut assimiler des silicates d'alumine que M. Daubrée a signalés (*A. M.* VIII. 439. 1876) dans les sources thermales de Bourbonne-les-Bains (*Haute-Marne*) et de Saint-Honoré (*Nièvre*). Les produits analysés sont cependant trop impurs pour qu'il soit possible d'être plus affirmatif.

3° Dans les assises sédimentaires.

C'est à l'halloysite qu'il y a lieu de rapporter beaucoup d'argiles que l'on trouve dans les formations secondaires et tertiaires d'un grand nombre de localités françaises; ce sont des roches plus ou moins souillées d'impuretés, grâce auxquelles la substance devient parfois fusible au chalumeau; elles sont utilisées soit pour la fabrication de matériaux réfractaires (*argiles réfractaires*), de briques, etc. (*argiles plastiques*), pour absorber les graisses dans l'industrie des tissus (*terre à foulon*), etc.

Je me contenterai de signaler les gisements suivants, qui ont été cités ou étudiés : *argile plastique* des environs de Paris; *smectite* de Condé près Houdan (*Seine-et-Oise*) (Salvétat : *A. P. C.* XXXI. 102. 1851); *argile réfractaire* de Forges (*Seine-Inférieure*), de Bolène (*Vaucluse*), de Breteuil (*Eure*), de la Grisière près Mâcon (*Saône-et-Loire*), etc.

Dordogne. On a vu plus haut que les amas de kaolin des Eysies étaient traversés par des filonnets d'halloysite blanche, translucide.

Landes. Le nom de *severite* a été donné à des argiles provenant de la partie supérieure des assises gypseuses des environs de Saint-Sever. Les analyses données jusqu'ici sont discordantes (Voir plus loin à *montmorillonite*).

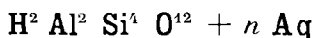
D'après Léon Dufour, il y aurait à Saint-Sever trois variétés de ces argiles : l'une, jaune ou blanche, translucide; une autre, grisâtre, noirâtre et opaque; enfin, la troisième, d'un blanc souvent nacré, translucide, se brisant dans l'eau et se transformant en une poudre blanche par dessiccation. La collection du Muséum renferme sous le

nom de *sevérite* une argile blanche, onctueuse au toucher, ressemblant à du kaolin très pur et qui paraît appartenir à cette dernière variété.

L'examen microscopique montre qu'elle est homogène, très cristalline et qu'elle possède une structure rappelant celle du picrolite. D'après un essai fait par M. Gaubert, la perte d'eau totale (sans dessiccation préalable de l'échantillon sec) est de 20 %; ce minéral doit être rapporté à l'halloysite; il happe fortement à la langue.

Provence. — *Var.* La bauxite siliceuse de Brignolles est, d'après M. Lechatelier, une halloysite mécaniquement mélangée à de l'alumine hydratée libre.

MONTMORILLONITE



Facès. La montmorillonite est un minéral onctueux, massif, à aspect compact. La structure cristalline n'est visible qu'au microscope. Le minéral se délaye dans l'eau sans faire pâte; souvent il ne happe pas à la langue. Parfois, au contact de l'eau, la substance sèche commence par éclater en petits fragments avant de se délayer.

Les variations de couleur sont nombreuses dans ce minéral et sont cause des appellations différentes qui ont été attribuées à des échantillons provenant de gisements différents bien que peu éloignés.

Dureté. Très tendre, se laisse couper en copeaux, comme le savon.

Densité. 2,04.

Coloration et éclat. Rose plus ou moins clair (*montmorillonite*, *confolensite*), rouge plus ou moins foncé (*delanouite*), blanc gris (*stéargilite*). Translucide sur les bords, transparente en lames minces.

Propriétés optiques. La montmorillonite, la confolensite et la delanouite sont très cristallines, entièrement formées par de petites lamelles enchevêtrées ou entrecroisées.

Composition chimique. M. Lechatelier, à qui l'on doit les analyses suivantes, admet la formule $\text{H}^2 \text{Al}^2 \text{Si}^4 \text{O}^{12} + n \text{aq}$; il y a lieu de faire remarquer que la proportion d'eau des analyses publiées jusqu'alors varie beaucoup, ce qui tient en partie à ce que les produits analysés retiennent mécaniquement une quantité variable d'eau hygrométrique. Dans les produits de divers gisements il existe de la silice gélatineuse

que l'on peut séparer par le carbonate de sodium (Salvétat), du quartz, etc.

Analyses :

- a) de la *montmorillonite*, par Salvétat (*A. P. C.* XXI. 376. 1847);
 b) id. par M. Damour (*id.*);
 c) de la *confolensite* de Confolens, par Berthier (*Tr. essais voie sèche*, I. 58. 1834);
 d) de la *montmorillonite* de St-Jean de Cole, par Salvétat (*A. P. C.* XXXI. 105. 1851);
 e) de la *stéargillite* de Poitiers, par Meillet (*in Dx, op. cit.*, I. 205);
 f) de la *stéargillite* de Poitiers, par M. Lechatelier (*B. S. M.* X. 209. 1887);
 g) de la *delanouite* de Millac, par Hauer (*K. geol. Reichs.* IV. 633. 1853);
 h) de la *lenzinite (sevélite)* de Saint-Sever, par Pelletier (*J. P.* LXXXVI. 251. 1818).

	a)	b)	c)	d)	e)	f)	g)	h)
SiO ²	49,40	50,04	49,5	45,55	45,30	49,0	50,55	50
Al ² O ³ . . .	19,70	20,16	18,0	22,60	23,30	23,1	19,15	22
Fe ² O ³ . . .	0,80	0,68	»	1,05	»	2,4	»	»
FeO	»	»	»	»	1,21	»	»	»
MnO	»	»	»	»	1,48	»	4,40	»
MgO	0,27	0,23	2,1	0,30	»	»	»	»
CaO	1,50	1,46	2,1	1,66	»	0,5	0,63	»
K ² O	1,50	1,27	»	0,04	1,70	»	»	»
Na ² O	traces	»	»	0,06	»	»	»	»
H ² O	25,67	26,00	28,0	26,20	27,00	23,7	24,05	26
	<u>98,84</u>	<u>99,84</u>	<u>99,7</u>	<u>99,46</u>	<u>99,99</u>	<u>98,7</u>	<u>98,78</u>	<u>98</u>

Essais pyrognostiques. Dans le tube donne beaucoup d'eau, la montmorillonite perd 6 % d'eau à 100°, la delanouite 14 %.

Infusible au chalumeau; par calcination devient assez dure pour rayer le verre. Les variétés impures mélangées de calcite sont parfois fusibles. En partie décomposée par l'acide chlorhydrique, totalement par l'acide sulfurique.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La montmorillonite se rencontre à l'état pur :

1° Dans les assises sédimentaires ;

2° Dans les gisements métallifères ;

et peut-être :

3° Dans des roches éruptives (granulites).

Elle entre dans la composition de certaines argiles dans lesquelles elle est mélangée à diverses substances ; elle constitue alors une véritable roche, dont je n'ai pas à m'occuper ici.

1° *Dans les assises sédimentaires.*

Bordure ouest du Plateau Central. — *Vienne.* La montmorillonite a été trouvée pour la première fois en petits nids d'un rose clair, engagés dans une argile brune de Montmorillon (Damour et Salvétat : *A. P. C.* XXI. 376. 1847). La *stéargillite* a été trouvée dans un tunnel près de Poitiers. (Des Cloizeaux, *op. cit.*, I. 205).

Charente-Inférieure. La *stéargillite* a été découverte par Meillet (*Dx, op., cit.* I. 205) en masses blanches, jaunes ou vert pistache, formant des amandes dans une argile traversant les calcaires de l'oolite inférieure près du village de Virollet sur le chemin de fer de La Rochelle. Elle serait inattaquable par les acides, caractère qui doit la faire distinguer des autres argiles de ce groupe ; je n'ai pas eu à ma disposition d'échantillons des localités précitées pour vérifier cette propriété, que je donne sous réserve.

Charente. La confolensite, d'un rouge plus pâle que la montmorillonite, provient des environs de Confolens (Berthier. *Tr. essais voie sèche*, I. 58. Dufrénoy *Minéral.* III. 583. 1856).

Dordogne. La confolensite a été trouvée aussi à Saint-Jean-de-Cole près Thiviers. La collection du Muséum renferme un échantillon rose vif donné par M. Delanoue et indiqué comme provenant de Mouges près Thiviers.

Gascogne. — *Landes.* Léon Dufour a décrit un minéral qu'il désigne sous le nom de *lenzinite* de Saint-Sever (*sevérite* de Beudant. *Tr. min.* II. 36. 1832). L'analyse qu'il donne d'après Pelletier rapproche ce minéral de la montmorillonite ; j'ai donné plus haut des analyses d'une substance désignée sous le même nom et qui en feraient une variété d'halloysite.

2° Dans les gisements métallifères.

Dordogne. Les mines de manganèse de Millac près Nontron renferment une variété de montmorillonite d'une couleur plus foncée que celle de Montmorillon. Kenngott l'a décrite sous le nom de *delanovite* (*Jahr. geol. Reichs.* IV. 633. 1853), Dufrénoy sous celui de *delanovite* (*Minéral.* III. 583. 1856).

3° Dans des roches éruptives (*granulites*).

Bretagne. — *Loire-Inférieure.* Il faut peut-être rapprocher de la montmorillonite une argile curieuse trouvée par M. Baret dans la carrière du Rocher d'Enfer sur les bords de l'Erdre près de Nantes (*B. S. M.* VII. 118. 1884). Elle s'y trouve dans un filon de pegmatite traversant le gneiss.

Le minéral est rouge foncé ou rose clair; il possède un éclat gras; il est doux au toucher et se raye à l'ongle; il se coupe à la façon du savon et se délite à l'air. En contact avec l'eau, il blanchit et se désagrège en une poudre blanche, dont M. E. Bertrand a reconnu la cristallinité (*B. S. M.* VII. 119. 1884). Il est accompagné de kaolinite blanche.

La substance fond facilement en une masse blanche bulleuse. Sa densité est de 2,07. Elle se différencie essentiellement de la montmorillonite par sa résistance à l'action des acides.

M. Damour en a fait l'analyse suivante (*B. S. M.* VIII. 306. 1885).

SiO ²	53,11
Al ² O ³	21,22
Fe O.....	1,04
MnO.....	0,40
MgO.....	2,32
H ² O.....	21,70
	100,58

conduisant à la formule : 2 Al²O³, 9 SiO², 12 H²O.

Traitée par l'acide chlorhydrique, cette argile avait laissé dissoudre environ 3 % renfermant

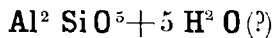
$$\text{SiO}^2 = 0,68; \text{Al}^2\text{O}^3 = 0,28; \text{CaO} = 1,24; \text{MgO} = 0,62; \text{K}^2\text{O} = 0,13 = 2,95.$$

L'examen microscopique montre que le minéral épigénise du feldspath; il est constitué par de petites lamelles orientées parallèlement à l'axe vertical de celui-ci : les plages sont traversées par des fissures

remplies par le même minéral présentant une autre orientation. Il y a, en outre, des produits colloïdes.

Morbihan. Sous le nom de *landevanite*, M. de Limur a distribué à ses correspondants une argile rose provenant de Landevan et résultant de la décomposition d'une pegmatite riche en albite : elle présente au microscope une structure cristalline comparable à celle des bords de l'Erdre. Les produits colloïdes y abondent. On reconnaît encore la forme et les macles de l'albite, décelées par la disposition des produits cristallins.

ALLOPHANE



Facès. L'allophane se présente en enduits ou en masses mamelonnées rappelant parfois l'aspect de la hyalite.

Cassure. La cassure est imparfaitement conchoïdale ou terreuse.

Dureté. 3. Le minéral recueilli dans son gisement est tendre et même parfois comme gélatineux. En séchant, il durcit et devient très fragile ; il perd en même temps sa transparence.

Densité. 1,75 à 1,89 ; 1,79 (Firmy).

Coloration et éclat. Incolore, blanche, jaune, bleu pâle, d'un vert plus ou moins foncé. Certaines variétés sont colorées par des oxydes métalliques (fer, cuivre, manganèse).

Éclat vitreux ou un peu résineux. Translucide.

Examen microscopique. L'examen microscopique d'un échantillon de l'allophane de Beauvais qu'a bien voulu me donner M. Damour montre, dans une masse colloïde, quelques lamelles biréfringentes semblables à celles des argiles précédentes. La plus grande partie des allophanes sont complètement colloïdes.

Composition chimique. La formule $\text{Al}^2 \text{SiO}^5 + 5 \text{H}^2 \text{O}$ correspond à la composition donnée en *a*). Quelques allophanes renferment 6 $\text{H}^2 \text{O}$ (analyse *b*). Beaucoup sont mélangées d'autres substances (chrysocole, etc).

Analyses : *c*) de l'allophane de Firmy (*Aveyron*), par Guillemin (*A. M.* I. 178, 1832);

d) de l'allophane de Marissel, par Berthier (*A. M.* IX. 498. 1836);

e) du produit pulvérulent résultant de l'altération de d).

	a)	b)	c)	d)	e)
SiO ²	23,8	22,2	23,76	21,9	26,3
Al ² O ³ . . .	40,5	37,8	39,68	29,2	34,2
CaO	»	»	0,65	»	1,9
H ² O	35,7	40,0	35,74	44,2	38,0
Argile	»	»	»	4,7	»
	100,0	100,0	99,83	100,0	100,0

Essais pyrognostiques. Donne beaucoup d'eau dans le tube. Au chalumeau, décrépète, mais reste infusible. Donne avec l'azotate de cobalt la réaction de l'alumine. Décomposée par l'acide chlorhydrique en faisant gelée. Les variétés colorées donnent avec les flux les réactions des oxydes métalliques qui les colorent (cuivre, fer, manganèse).

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

L'allophane est un produit de décomposition des silicates renfermant de l'alumine; on la trouve :

- 1° Dans des gisements métallifères;
- 2° Dans les assises sédimentaires et particulièrement dans les couches carbonifères;
- 3° Dans les fissures de roches feldspathiques diverses.

1° *Dans les gisements métallifères.*

Pyrénées. — *Pyrénées-Orientales.* L'allophane a été signalée avec chrysocole dans les mines de cuivre de Canaveilles (Dx, *op. cit.*, I. 198) ¹.

2° *Dans les assises sédimentaires.*

Bassin houiller franco-belge. L'allophane se rencontre en divers points du bassin franco-belge, mais c'est en Belgique, dans les calcaires carbonifères de Visé près Liège, qu'ont été recueillis les plus beaux échantillons de ce minéral en mamelons d'un blanc nacré, parfois translucides et rappelant alors la hyalite.

1. L'allophane a été aussi signalée à Chessy (*Rhône*): l'échantillon que j'ai examiné doit être rapporté à l'halloysite (voir page 477).

Bassin de Paris. — *Oise.* Berthier a décrit (*A. M.* IX. 498. 1836) une allophane qui se présentait en petits nids dans la craie de la côte St-Antoine près Marissel. Elle y formait des masses jaune de miel transparentes ou translucides à apparence cristalline à l'extérieur (analyse *b*) qui devenaient terreuses (analyse *e*) par altération.

Plateau Central. — *Aveyron.* L'allophane a été trouvée en grande abondance dans les mines de houille de Firmy. D'après Guillemin, qui l'a décrite (analyse *c*) (*A. M.* I. 176. 1832), elle s'est rencontrée exclusivement dans les galeries passant à 8 mètres au-dessous d'un ravin dont les infiltrations lui auraient donné naissance. Elle remplissait les fissures de la houille et constituait des masses atteignant la grosseur du poing; elle était blanche, un peu jaunâtre, mamelonnée et possédait l'éclat résineux. Au sortir de la mine, le minéral immergé dans l'eau était translucide, mais il devenait rapidement opaque par exposition à l'air.

3° Dans les fissures de roches diverses.

Cévennes. — *Gard.* Dans une note publiée en 1859 (*Examen d'un minéral qui présente les caractères de l'allophane.* Paris), M. Ph. Minguaud a signalé l'allophane dans les fissures du granite de la Beaumette près Saint-Jean-du-Gard.

COLLYRITE



La collyrite est une argile happant fortement à la langue et formant des masses concrétionnées. L'examen microscopique de la collyrite du val de Squiéry ne décèle qu'une masse colloïde au milieu de laquelle se trouvent quelques lamelles biréfringentes.

Dureté. 1. Fragile. Toucher gras.

Densité. 2 à 2,15.

Coloration et éclat. Blanc de neige, blanc grisâtre ou rougeâtre. Mate, faiblement luisante dans la raclure. Opaque, mais devenant translucide par immersion dans l'eau en se fendillant.

Composition chimique. La formule donnée plus haut correspond à la composition *a*).

b) Analyse de la collyrite du val de Squiéry par Berthier (*A. P. C.* XXXII. 332).

	a)	b)
Si O ²	14,4	15,0
Al ² O ...	47,8	44,5
H ² O.....	38,0	40,5
	<u>100,0</u>	<u>100,0</u>

Essais pyrognostiques. Donne de l'eau dans le tube. Infusible au chalumeau. Décomposée par l'acide chlorhydrique en faisant gelée.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La collyrite est un produit de décomposition de silicates alumineux. On la rencontre :

- 1° Dans des gisements métallifères ;
- 2° Dans des assises sédimentaires.

1° Dans des gisements métallifères.

Pyénées. — *Haute-Garonne.* Berthier a donné l'analyse b) d'une collyrite provenant du val de Squiéry qui débouche dans la vallée d'Oo (rive gauche) à environ 4 kilomètres au sud du village d'Oo. Elle formait des enduits et des masses concrétionnées d'un blanc verdâtre dans une mine de galène.

Cette collyrite se trouve dans les vieilles collections sous le nom de collyrite d'Ezquerri, d'Ezquerria ou d'Oo.

2° Dans les assises sédimentaires.

Vienne. M. des Cloizeaux a signalé la collyrite aux environs de Poitiers (*op. cit.*, I. 199) sans indication plus précise.

Les noms de *mélinite*, de *vierzonite*, de *gelberde* ont été donnés à des argiles ocreuses jaunes, à structure plus ou moins feuilletée. Elles happent à la langue, prennent de l'éclat par le frottement, se brisent sous l'eau en y devenant quelquefois plastiques. Elles sont friables, tachent les doigts, possèdent une densité d'environ 2,24. Au chalumeau, elles sont infusibles, mais deviennent noires et magnétiques à la flamme; attaquées en partie par l'acide chlorhydrique.

Ces argiles sont certainement des mélanges et ne correspondent pas à un type chimique défini; elles font partie de diverses formations sédimentaires à Vierzon (*Cher*), à Pourrain près Auxerre (*Yonne*), à Saint-Amand en Puisaye (*Nièvre*), etc. (Dx, *op. cit.*, I. 209).

Le nom de *bol* a été attribué à des argiles ferrugineuses à cassure conchoïde devenant brillantes par le frottement, brunes ou rouges plus ou moins foncées.

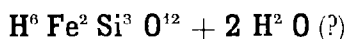
Dans l'eau, ce minéral se brise brusquement en petits fragments, sans se ramollir. Sa dureté est de 1,5 à 2. Sa densité, de 1,6 à 2. Fusible au chalumeau en un émail brun ou noir. En partie attaquant par l'acide chlorhydrique.

L'analyse suivante due à Löwig a été faite sur le bol du puy de Prudelles (*Puy-de-Dôme*) (*in des Cloizeaux, op. cit.*, I. 209).

SiO ²	41,05
Al ² O ³	25,03
Fe ² O ³	8,09
MgO.....	0,50
CaO.....	0,45
H ² O.....	24,02
	<hr/>
	99,14

Le bol se trouve : 1° dans les cavités des basaltes et souvent comme produit ultime de la décomposition d'enclaves ou des roches granitiques qui se trouvent à son contact; 2° dans les fissures de roches sédimentaires [dans calcaire de Lavarsines près Beauvais (*Oise*) (Dx, *op. cit.*, I, 208), dans les calcaires jurassiques des environs de Mâcon (La Grisière en Flacé, Crèches, Saint-Gengoux-le-National) (*Saône-et-Loire*)].

NONTRONITE



Orthorhombique (?).

Facies. La *nontronite* ou *chloropale* forme des masses compactes, rarement un peu schisteuses, à cassure inégale ou écailleuse. La *pinguite* se rencontre sous forme d'enduits dans les fentes de diverses roches. La nature cristalline du minéral, considéré jusqu'à présent comme amorphe, n'est décelée qu'au microscope, mais elle est extrêmement nette.

Dureté. 1 à 2. Onctueuse au toucher.

Densité. 2,08 à 2,35 (pinguite de Feurs) (Gonnard).

Coloration et éclat. Jaune paille, jaune serin un peu verdâtre. Mate; raclure à éclat brillant. Opaque; devient translucide par immersion dans l'eau, avec absorption de $\frac{1}{10}$ de son poids d'eau en dégageant des bulles d'air. Transparente en lames très minces.

Propriétés optiques. La *nontronite* et sa variété désignée sous le nom de *pinguite* montrent en lames minces une structure cristalline des plus marquées. Le minéral est formé par de fines lamelles généralement groupées en masses réniformes, festonnées ou sphérolitiques.

L'allongement des fibres est toujours *positif*: l'extinction se fait suivant leur longueur. Les axes optiques paraissent assez écartés autour de la bissectrice aiguë *négative*, normale à une face d'aplatissement. La biréfringence est assez grande, car, dans les lames très minces, le minéral dépasse la teinte sensible du premier ordre; elle ne disparaît pas après chauffage à 240°.

Pléochroïsme. Les fibres de *nontronite* présentent un pléochroïsme net;

n_g et n_m = jaune à vert jaune;
 n_p = jaune pâle ou incolore.

Composition chimique.

a) Composition théorique correspondant à la formule $H^6 Fe^2 Si^3 O^{42} + 2 H^2 O$.

Analyses: b) de la *nontronite* de Nontron, par Berthier (*A. P. C.* XXXVI. 22. 1827);

c) de Villefranche, par Dufrénoy (*A. M.* III. 393. 1833);

d) De Montmort, par Jacquelin. (*A. P. C.* LXVI. 101. 1837).

	a)	b)	c)	d)
SiO ²	41,9	44,0	40,68	41,31
Fe ² O ³ . . .	37,2	29,0	30,19	35,69
Al ² O ³ . . .	»	3,6	3,96	3,31
MgO	»	2,1	2,37	»
CaO	»	»	»	0,19
CuO	»	»	»	0,90
H ² O	20,9	18,7	23,00	18,63
Argile	»	1,2	»	»
	<hr/>	<hr/>	<hr/>	<hr/>
	100,0	98,6	100,20	100,03
Densité	»	»	2,08	»

Essais pyrognostiques. Dans le tube, donne de l'eau. Au chalumeau, noircit et devient magnétique, mais ne fond pas. Décomposée par l'acide

chlorhydrique en faisant gelée (*nontronite*) ou en donnant de la silice pulvérulente (*pinguite*).

Diagnostic. Les enduits jaunes de pinguite rappellent ceux de damourite secondaire qui tapissent parfois les fentes des roches granitiques, bien qu'ils ne soient pas translucides. Les réactions au chalumeau constituent un excellent diagnostic différentiel de ces deux minéraux.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La nontronite ne se rencontre que dans un très petit nombre de gisements français, où elle est peu abondante; elle résulte de la décomposition de diverses roches et particulièrement de roches granitiques. On la trouve :

- 1° Dans des gisements métallifères;
- 2° Dans les fissures de roches granitiques;
- 3° Dans des roches sédimentaires.

1° Dans un gisement métallifère.

Plateau Central. — *Dordogne.* La nontronite a été décrite par Berthier sur des échantillons (*A. P. C.* XXXVI. 22. 1827) provenant de Saint-Pardoux près Nontron; elle y forme, dans une mine de psilomélane, des rognons atteignant parfois la grosseur du poing. Ils sont rarement purs et se divisent aisément en masses irrégulières souvent enduites d'une pellicule d'oxyde de manganèse. Ces nodules sont reliés entre eux par une argile jaune micacée.

Charente. La collection du Muséum renferme un échantillon de nontronite, analogue à celle de Saint-Pardoux; il est indiqué comme provenant de la mine de galène de Chéronies; je n'ai pu vérifier l'authenticité de cette provenance.

2° Dans les fissures des roches granitiques.

Plateau Central. — *Haute-Vienne.* La nontronite en masses jaune serin à cassure grenue a été trouvée dans les carrières de kaolin de Marcognac près Saint-Yrieix (*Dx, op. cit.*, I. 210).

Loire. M. Gonnard a signalé la variété *pinguite* en enduits jaune serin dans les fissures de la granulite coupée par le chemin de Salvizinet à Sivain à environ 4 kilomètres de la gare de Feurs (*B. S. M. V.* 326. 1883).

Saône-et-Loire. L'analyse c) a été faite par Jacquelain sur une nontro-

nite trouvée en très petite quantité dans les fentes du granite de Montmort. J'ai entre les mains l'échantillon analysé par ce savant : il est identique à la nontronite de Nontron; il a la grosseur d'un œuf de pigeon.

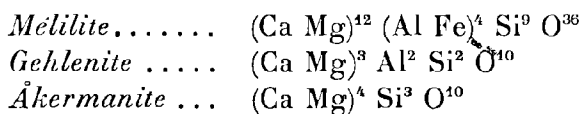
3° *Dans les roches sédimentaires.*

Plateau Central. — *Rhône.* Dufrénoy a analysé (analyse *b*) une nontronite vert jaunâtre opaque formant de petits amas dans des grès placés à la séparation du lias et du granite de Villefranche; il n'indique pas de quel Villefranche il s'agit, mais, d'après la nature des roches de ce gisement, il paraît probable que c'est de Villefranche dans le département du Rhône.

SILICATES INTERMÉDIAIRES

GROUPE DE LA MÉLILITE

Le groupe de la mélilite est formée par les espèces quadratiques suivantes :



Ces substances se rencontrent plus souvent dans les scories de diverses usines métallurgiques que dans la nature ; l'åkermanite n'est connue qu'à l'état artificiel. Je n'ai à m'occuper ici que de la mélilite.

M. J. H. Vogt considère tous les minéraux artificiels de ce groupe comme le résultat du mélange en proportions variables d'åkermanite et de gehlenite (*Arch. math. og naturvid. Kristiania*, XIII. 1890).

MÉLILITE

Quadratique.

$$\begin{array}{l} b : h = 1.000 : 642,857. \quad D = 707,106 \text{ (Dx)}. \\ [a : c = 1 : 0,90913] \end{array}$$

Formes observées. La mélilite ou *humboldtite* ne se trouve en France sous forme de cristaux distincts que dans les scories de diverses forges et plus rarement dans les résidus des fours à chaux. Elle se présente en prismes quadratiques p (001), m (110), h^A (100) aplatis et quelquefois lamellaires suivant la base.

Macles. Macles dans lesquelles l'axe vertical de l'un des individus

composants fait avec celui du voisin un angle de 90° . Ces macles conduisent à des groupements pseudocubiques décelés seulement par les propriétés optiques.

Clivages. Clivage parfait suivant $p(001)$, très difficile suivant $m(110)$; cassure conchoïde ou inégale.

Dureté. 5 à 5,5.

Densité. 2,9 à 3,10. La densité des produits artificiels est souvent un peu plus faible, sans doute à cause de l'existence d'inclusions de matière vitreuse plus légère; 2,91 Saint-Nazaire (M. Fouqué).

Coloration et éclat. Blanche, jaune pâle, jaune vif, brune.

Éclat vitreux, éclat résineux dans la cassure. Transparente ou translucide.

Inclusions. La mélilite des roches volcaniques renferme souvent des inclusions cunéiformes (*structure en cheville*) disposées perpendiculairement à la base, qui paraissent devoir leur existence à des produits d'altération (Gentil: *B. S. M.* XVII. 108. 1894). Cette structure en cheville ne s'observe pas dans la mélilite des gisements français.

La mélilite artificielle renferme souvent des inclusions vitreuses ou cristallines régulièrement distribuées (fig. 1 et 2).

Propriétés optiques. La mélilite naturelle est uniaxe et *négative*. Sa biréfringence est faible.

$$n_g^o = 1,6339 \text{ (Na) (Somma) (Henninger);}$$

$$n_p^e = 1,6291;$$

$$n_g = n_p = 0,005 \text{ en moyenne.}$$

Dans les minéraux artificiels de ce groupe, il existe plusieurs types, les uns optiquement *négatifs*, comme les cristaux naturels, les autres *positifs*; entre eux existent des variétés intermédiaires de moins en moins biréfringentes ou même tout à fait monoréfringentes. Elles ont été étudiées en grand détail par M. Vogt, qui a interprété de la façon suivante les variations de biréfringence (*op. cit.*).

D'après lui, les minéraux de ce groupe seraient optiquement positifs dans les mélanges intermédiaires entre l'akermanite pure et les proportions de 7 parties d'akermanite et de 3 de gehlenite. Le mélange dans lequel le rapport d'akermanite à gehlenite est de 6 à 4 serait monoréfringent, alors que les corps plus riches en gehlenite seraient optiquement négatifs.

Dans les produits artificiels de Saint-Nazaire, M. Fouqué a trouvé que les sections parallèles à l'axe vertical se divisent entre les nicols

croisés en quatre secteurs s'éteignant suivant les côtés du cristal. Chacun des secteurs a son axe n_g perpendiculaire à l'une des faces de la figure quadratique. Ces groupements pseudocubiques s'expliquent aisément par la macle à 90° dont il a été question plus haut. Il est assez curieux de constater que cet assemblage pseudocubique n'a souvent

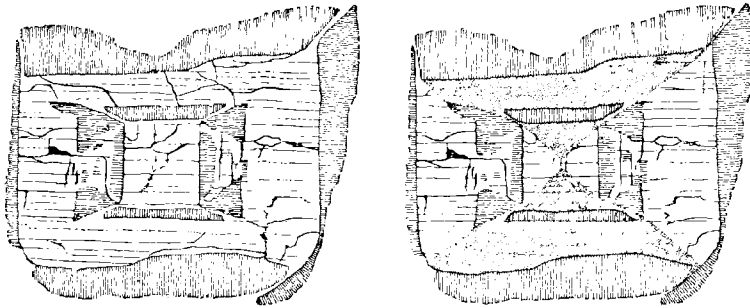


Fig. 1 et 2.

Lames minces de la mélilite, *optiquement positive*, des forges de Saint-Nazaire; sections m (110). La fig. 1 (lumière naturelle) montre la disposition des zones cristallitiques. Dans la fig. 2, l'introduction d'un mica $1/4$ d'onde a permis de mettre en évidence le groupement pseudocubique (Lumière polarisée).

qu'un seul clivage parallèle à la base de l'un des individus de l'assemblage (fig. 1 et 2, d'après M. Fouqué).

Ces cristaux présentent des zones concentriques formées par une matière vitreuse imparfaitement dévitrifiée en microlites dont le grand axe (n_g) est perpendiculaire aux faces p (001) de l'assemblage. Leur biréfringence maximum ($n_g - n_p$) est de 0,004.

Composition chimique. Analyses :

a) de la mélilite artificielle de Janson près Saint-Etienne, par Berthier ;

b) de la mélilite positive artificielle de Saint-Nazaire, par M. Fouqué (*B.S.M.* IX. 287. 1886).

	a	b)
Si O ²	36,6	37,60
Al ² O ³	18,4	12,26
Ca O.....	34,6	40,11
Mg O.....	4,8	9,33
Mn O.....	»	»
Fe O.....	2,0	traces
K ² O.....	2,2	traces
	<hr/> 98,6	<hr/> 99,30

La mélilite naturelle renferme généralement de 2 à 4 % d'alcalis. La proportion du fer (Fe² O³) y atteint 10 %; la variété humboldtilite est moins ferrugineuse.

Essais pyrognostiques. Facilement fusible au chalumeau en un verre incolore, jaune ou vert. Attaquée par l'acide chlorhydrique en faisant gelée.

Diagnostic. La réfringence relativement forte de la mélilite permet à elle seule de distinguer ce minéral des minéraux peu biréfringents qui l'accompagnent dans les roches volcaniques. La structure en cheville, quand elle existe, est très caractéristique.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La mélilite se trouve en France dans les deux conditions suivantes :

- 1° Dans les néphélinites ;
- 2° Dans les scories d'usine.

1° Dans les néphélinites.

La mélilite n'existe que comme élément accessoire dans deux des néphélinites décrites plus loin : celle d'Essey-la-Côte (*Vosges*), où elle est accompagnée de pérowskite, et celle de l'île de Rachgoun (*Oran*). Dans ces deux gisements, elle est peu abondante et toujours *microscopique*.

2° Dans les scories d'usine.

Les usines qui fournissent des cristaux de mélilite sont principalement celles où l'on traite les minerais de fer. Les cristaux qui s'y forment sont parfois fort beaux, atteignant plusieurs centimètres. J'ai rencontré le même minéral dans des blocs très cristallins provenant d'un four à chaux. Je citerai quelques gisements afin d'attirer l'attention des minéralogistes sur ces produits, dont l'étude de M. Vogt a montré tout l'intérêt.

Bretagne. — *Loire-Inférieure.* M. Fouqué a décrit (*B. S. M.* IX. 287. 1886) une mélilite optiquement positive recueillie par M. de Limur aux forges de Saint-Nazaire. La scorie en question est gris clair; elle est formée de globules à zones concentriques ayant de 1 à 2^{mm} de diamètre, pressés les uns contre les autres. Les zones sont alternativement vitreuses (minéral cristallisé) ou nacrées (minéral cristallitique). Les propriétés optiques de ce produit ont été données plus haut.

Dans les scories d'un four à chaux d'Arthon, j'ai trouvé des cristaux de mélilite; ils sont lamelleux suivant la base, jaunes, parfaitement

transparents, à un axe *positif*, et tapissent des géodes d'un pyroxène de la même couleur : ils ont de 0^{mm}5 à 1^m d'arête.

Plateau Central. — *Loire.* L'analyse de Berthier donnée plus haut a été faite sur des cristaux provenant de Jason près Saint-Étienne.

GROUPE DE LA NÉPHÉLINE

Le groupe de la néphéline est constitué par les espèces suivantes, qui toutes sont hexagonales :

<i>Néphéline</i>	$K^2 Na^6 Al^8 Si^9 O^{34}$;
<i>Phacélite</i>	$K Al Si O^4$ ou $K^2 Na^6 Al^8 Si^9 O^{34}$;
<i>Eucryptite</i>	$Li Al Si O^4$;
<i>Microsommité</i>	$(Na, K)^{10} Ca^4 Al^2 Si^{12} O^{52} S Cl^4$;
<i>Cancrinite</i>	$H^6 Na^6 Ca (Na CO^3)^2 Al^8 Si^3 O^{36}$.

Je n'ai à m'occuper que des deux termes extrêmes du groupe.

NÉPHÉLINE



Hexagonale.

$$b : h = 1000 : 835,824 \text{ (Dx)}$$

$$[a : c = 1 : 0,83582]$$

Formes observées. p (001), m (10 $\bar{1}$ 0).

Faciès de cristaux. Les cristaux de néphéline sont, soit légèrement allongés suivant l'axe vertical, soit aplatis suivant la base.

Clivages. Clivage difficile suivant m (10 $\bar{1}$ 0), devenant facile dans la néphéline en voie d'altération et suivant p (0001). Cassure inégale.

Dureté. 5 à 6. Fragile.

Densité. 2,5 à 2,65.

Coloration et éclat. Blanche ou jaunâtre, verdâtre, brun rougeâtre. Éclat gras. Transparente ou translucide.

Propriétés optiques. Uniaxe et négative (n_p).

$n_g = 1,5469$ néphéline (éclolite de l'Arkansas) Penfield;

$n_p = 1,5422$;

$n_g - n_p = 0,0047$.

Groupements réguliers de néphéline et de pyroxène. Dans la néphéline porphyroïde du puy de Saint-Sandoux, j'ai observé des associations pegmatoïdes de néphéline et d'augite. Ce dernier minéral y joue le même rôle que le quartz dans la pegmatite graphique. On trouve aussi des groupements ophitiques des mêmes minéraux. Dans les néphélinites, la néphéline forme des associations pœcilitiques avec l'augite et la magnétite; ces deux minéraux en grains ou en cristaux sont alors englobés par de grandes plages de néphéline.

Composition chimique. La formule donnée plus haut correspond à la composition suivante :

SiO ²	=	44,0
Al ² O ³	=	33,2
Na ² O.....	=	15,1
K ² O.....	=	7,7
		100,0

Essais pyrognostiques. Au chalumeau, la néphéline est fusible en un verre incolore. Décomposée par l'acide chlorhydrique en faisant gelée.

Altérations. Les produits d'altération de la néphéline sont assez nombreux; tous ceux qui vont être énumérés se rencontrent dans la syénite néphélinique de Pouzac. Ils sont communs à la sodalite du même gisement.

1° Transformation en zéolites. La néphéline et la sodalite sont peu à peu remplacées par un agrégat de petites fibres ou de quelques plages de mésotype et d'hydronéphéline; quand la transformation est complète, le minéral prend une teinte rougeâtre et rappelle certains *spreusteins* de Norwège.

Dans la néphéline porphyroïde du puy de Saint-Sandoux, la néphéline est, en outre, imprégnée de christianite.

2° Transformation en mica. Ce mode de transformation est de beaucoup le plus fréquent à Pouzac. Le long des clivages largement ouverts de la néphéline, s'accroissent des lamelles d'un mica blanc potassique

à axes rapprochés qui progressivement épigénisent totalement le minéral primordial, le transformant en un produit analogue à la *gieseckite* du Groenland et à la *liebenérite* de Predazzo. Souvent la formation de ce mica blanc est accompagnée de celle de calcite. Ces pseudomorphoses de néphéline ont une couleur gris verdâtre.

3° Transformation en cancrinite. La néphéline craquelée ou clivée est imprégnée par la cancrinite, qui l'imbibe en quelque sorte, se glissant dans ses plus fines fissures ; peu à peu, elle épigénise complètement la néphéline. En général, dans un même cristal de néphéline, toute la cancrinite secondaire a une orientation unique, qui est fréquemment celle de la néphéline.

4° Transformation en grenat. Je n'ai observé ce genre d'épigénie de la néphéline que dans la syénite de Pouzac ; le grenat grossulaire (voir p. 228) s'insinue entre les clivages de la néphéline ou la remplace complètement.

5° Transformation en produits amorphes. Dans les enclaves homœogènes des phonolites de Brocq en Menet (*Cantal*), j'ai souvent trouvé la néphéline transformée en une substance fibreuse rose ou brunâtre, sans action sur la lumière polarisée.

Diagnostic. Parmi les éléments des roches, la néphéline ne peut guère être confondue qu'avec l'apatite, hexagonale comme elle, qui s'en distingue aisément, notamment par sa réfringence beaucoup plus grande. Les fréquentes altérations de la néphéline sont aussi très caractéristiques.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La néphéline ne se rencontre que dans les roches éruptives. Je la considérerai successivement dans les roches suivantes :

- 1° Dans les syénites néphéliniques ;
- 2° Dans les phonolites et leurs enclaves homœogènes ;
- 3° Dans les néphélinites et les téphrites.

Elle a été signalée en outre :

- 4° Dans des enclaves énallogènes de roches volcaniques.

1° Dans les syénites néphéliniques.

Pyénées. — *Hautes-Pyrénées.* Le seul gisement de ce genre qui existe en France se trouve près de Bagnères-de-Bigorre, à la halte de

Pouzac. C'est une roche de couleur claire, rappelant comme aspect extérieur la *foyaïte* du Portugal. Les feldspaths (orthose, anorthose, etc.) sont aplatis suivant g^4 (010) ; ils laissent entre eux des vides polyédriques de 1 à 2 millimètres, remplis par la néphéline ; par suite celle-ci ne présente pas de formes propres, à moins qu'elle ne soit englobée par des feldspaths. Elle est souvent altérée et montre tous les modes de décomposition décrits plus haut. J'ai étudié en détail cette roche (*B.S.G.* XVIII. 511. 1890), qui est la seule syénite néphélinique française.

2° Dans les phonolites et leurs enclaves homœogènes.

Les phonolites peuvent être divisées en deux grands groupes : celui des phonolites néphéliniques, dans lesquelles la néphéline est visible au microscope, et les phonolites feldspathiques, qui ne contiennent pas ce minéral, au moins d'une façon apparente, tout en renfermant en grande abondance une substance monoréfringente, attaquable par les acides, qui doit dans un grand nombre de cas être rapportée à un minéral du groupe sodalite-haüyne.

Les phonolites néphéliniques françaises ne présentent pas de néphéline en grands cristaux ; ce minéral s'y trouve toujours comme élément du second temps de consolidation. Au microscope, il apparaît sous forme de petits prismes hexagonaux raccourcis dont les contours sont très distincts, surtout quand ils sont entourés par de l'œgyrine. Parfois aussi la néphéline est dépourvue de formes géométriques.

Les phonolites néphéliniques dominent dans le Velay (*Haute-Loire*), et notamment dans les gisements suivants : Liberté, le Mézenc, le Mazel, Alambre, Montvert, la Tortue, Ardennes, le Mégal, Le Pertuis, etc. (Boule : *B. C. F.* n° 28, 161. 1892) ; on les rencontre aussi dans le *Cantal* (Font de Cère, Vensac, Brocq en Menet, etc.) et plus rarement encore dans le *Puy-de-Dôme* [Puy Cordé et environs du Puy Gros au mont Dore (Michel Lévy : *B. S.G.* XVIII. 822. 1890)], où dominent les phonolites feldspathiques.

Dans les enclaves homœogènes (syénites néphéliniques) des phonolites du Pertuis (*Haute-Loire*) et de Brocq en Menet (*Cantal*), j'ai trouvé la néphéline en abondance (surtout à Brocq). On l'y voit à l'œil nu, car elle y forme parfois des plages de plusieurs millimètres. En général, elle moule les feldspaths comme dans la syénite néphélinique de Pouzac ; rarement elle se présente sous forme de prismes hexagonaux

inclus dans la sanidine. Elle est parfois transformée en un produit colloïde rose ou brunâtre. (*Les encl. des roches volc.* 421.)

Dans tous les gisements qui viennent d'être énumérés, la néphéline se présente en cristaux *microscopiques* comme élément de roches; ce minéral ne se présente en cristaux drusiques que dans le gisement suivant :

Haute-Loire. L'existence de cristaux de néphéline dans les druses de la phonolite du Mézenc a été signalée à Costebelle par L. Pascal.

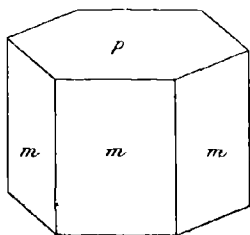


Fig. 1.
Néphéline de Mézenc.

M. Bourgeois a retrouvé le même minéral près de la ferme de Jacassy sur le sentier conduisant du village des Estables au sommet du Mézenc (*B. S. M.* VI. 16. 1883). Les cristaux de la forme p (0001), m (10 $\bar{1}$ 0) ne dépassent pas 1^{mm}; ils sont accompagnés de sphérolites de mésotype formés à leurs dépens. D'après les indications que m'a fournies M. Boule, ce gisement peut être indiqué avec précision de la façon suivante : à 100^m au

N.-O. de la maison forestière du Mézenc, dans un sentier forestier sur le flanc sud du mont d'Alambre.

Madagascar. — Des phonolites néphéliniques avec néphéline abondante et parfois visible à la loupe se trouvent entre la baie de Diego Suarez et la baie du Courrier. L'étude microscopique en a été faite par M. Fouqué (*B. S. M.* XVII. 565. 1894). C'est dans cette roche que j'ai observé l'analcime signalée tome II.

3° Dans les néphélinites et les téphrites.

Plateau Central. — *Puy-de-Dôme.* Les roches basiques à néphéline ont été longtemps considérées comme absolument absentes du Plateau Central; j'en ai décrit (*C. R.* XVI. 1075. 1893) de remarquables, formant une grande partie du puy de Saint-Sandoux (Barneire). Ce sont des néphélinites et des téphrites ne différant pas, par leur faciès extérieur, des basaltes feldspathiques de cette région; mais, en divers points du pays et particulièrement sur le bord du petit lac, au point 843 de la carte d'État-major et au sommet du puy, se rencontre une roche à grands éléments dans laquelle, à l'œil nu, on observe des cristaux de néphéline atteignant fréquemment 5 à 6^{mm} suivant leur axe

vertical; ils sont associés à divers minéraux noirs. D'après les indications que je dois à M. Paul Gautier, qui m'a recueilli de nombreux échantillons, cette roche doléritique formerait la partie supérieure des coulées de néphéline compacte.

Au microscope, on constate que la structure de cette roche est très variable : certains échantillons, en effet, sont presque holocristallins, constitués par de l'augite titanifère bordée d'œgyrine, d'œnigmatite, de magnétite titanifère, d'apatite, de grands cristaux de néphéline (et parfois d'un minéral cubique du groupe haüyne-sodalite) moulés par un peu d'orthose et de feldspath triclinique.

Dans d'autres, au contraire, ces grands cristaux sont englobés par un résidu vitreux riche en microlites palmés de feldspath qu'accompagnent des cristallites d'augite, d'olivine et d'œgyrine.

L'augite est souvent associée à la néphéline sous forme de pegmatite graphique ou d'ophite. Cette roche a subi de nombreuses actions secondaires; dans quelques échantillons, la néphéline est entièrement transformée en un agrégat de petits cristaux maclés de christianite, associés à de la mésotype et à de l'hydronéphéline; l'olivine est en même temps transformée en produits ferrugineux.

Vosges. — L'existence de la néphéline à Essey-la-Côte a été signalée pour la première fois par M. Vélain (*B. S. G.* XIII. 585. 1885). Dans les échantillons qu'il m'a remis, j'ai trouvé de la mélilite et de la pérowskite. Cette roche présente l'apparence d'un basalte compact. J'y ai trouvé de petites enclaves homogènes avec grands cristaux de néphéline analogues à ceux de Rougiers.

Provence. — *Bouches-du-Rhône.* La néphéline de Rougiers ressemble à un basalte compact. Au microscope, on voit l'olivine englobée dans un magma microlitique formé d'augite, de magnétite titanifère et de néphéline formant de petites plages irrégulières ou de grandes plages pœcilitiques (Michel Lévy et Collot. *C. R.* CVIII. 1124. 1889).

M. Collot m'a remis des échantillons doléritiques de cette même roche offrant une structure différente. A l'œil nu, on y distingue des prismes hexagonaux verdâtres de néphéline atteignant 5^{mm} de longueur et des cristaux d'augite. Au microscope, on constate que la roche est holocristalline; les grands cristaux à formes nettes d'augite

titanifère bordés d'œgyrine et d'aiguilles d'apatite sont englobés par des prismes de néphéline qui à leur tour sont moulés par de la sanidine en grands cristaux (2 V très voisin de 0°). Dans d'autres échantillons, la roche est à éléments plus fins, l'augite se présente sous forme de gros microlites; il existe alors de l'olivine.

La néphéline de ces roches doléritiques est presque toujours transformée en produits micacés.

Algérie. — *Oran.* La néphéline de l'île de Rachgoun est très analogue à celle d'Essey-la-Côte et, comme cette dernière, renferme de la méllilite; la néphéline n'y présente aucune particularité méritant d'être notée.

Madagascar. — La néphéline abonde comme élément microscopique dans la leucite à olivine du mont Tsiafajavona (massif d'Ankaratra). Des néphélines se rencontrent aussi à Nossi-Bé.

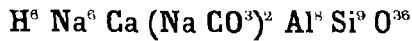
4° *Dans les enclaves énallogènes des roches volcaniques.*

Plateau Central. — *Haute-Loire.* M. Jannettaz a signalé (*B. S. M.* V. 322. 1882) l'existence de néphéline dans des enclaves énallogènes scoriacées du volcan de la Denise. Il est probable que l'analyse a été faite sur des produits de fusion de granulite, car les petits fragments uniaxes et négatifs extraits des échantillons étudiés, que je dois à l'obligeance de M. Jannettaz, sont formés par de l'orthose déformée par calcination. Cette uniaxie de l'orthose est presque constante dans les très nombreuses enclaves granitiques des tufs basaltiques de cette région (*Les encl. des roches volc.*).

Puy-de-Dôme. M. Gonnard a signalé l'existence de cristaux de néphéline dans les enclaves gneissiques du trachyte du Capucin. Nous avons constaté, ce savant et moi, que les petits prismes hexagonaux des échantillons en question sont en réalité constitués par des cristaux anciens de cordiérite décapés par l'action corrosive qui a accompagné l'englobement et produit des minéraux néogènes. M. Cebbecke a signalé à nouveau dans les enclaves micacées de ce même gisement la néphéline en cristaux de 1^{mm} à peine (*Z. K.* XI. 366. 1886) rappelant la néphéline de la Somma.

J'ai étudié plusieurs centaines d'enclaves de ce genre, sans y trouver jamais la néphéline, sur laquelle mon attention était appelée par les observations que je viens de consigner.

CANCRINITE



Hexagonale.

$$b : h = 1000 : 881,90.$$

$$[a : c = 1 : 0,8819 \text{ (Brögger).}]$$

Je n'ai observé la cancrinite que comme élément *microscopique* de roches; elle n'y présente aucune forme géométrique.

Clivages. Clivages m (10 $\bar{1}0$) parfait, h^1 (11 $\bar{2}0$) difficile.

Dureté. 5 à 6.

Densité. 2,42 à 2,5.

Coloration et éclat. Blanche, grise, jaune verdâtre. Poussière blanche. Transparente ou translucide.

Éclat vitreux, inclinant à l'éclat gras.

Propriétés optiques. Un axe négatif (n_p).

$$n_g = 1,522 \text{ Litchfield (Ml et Lx) (Na);}$$

$$n_p = 1,499.$$

$$n_g - n_p = 0,028.$$

Composition chimique. La formule $\text{H}^6 \text{Na}^6 \text{Ca} (\text{Na CO}^3)^2 \text{Al}^8 \text{Si}^9 \text{O}^{36}$ correspond à la composition suivante :

SiO ²	38,7
CO ²	6,3
Al ² O ³	29,3
CaO.....	4,0
Na ² O.....	17,8
H ² O.....	3,9
	100,0

Propriétés pyrognostiques. Dans le tube fermé, donne de l'eau. Au chalumeau, se décolore et fond très facilement en se gonflant et en donnant un verre blanc bulleux. Décomposée par les acides en faisant gelée et en dégageant de l'acide carbonique.

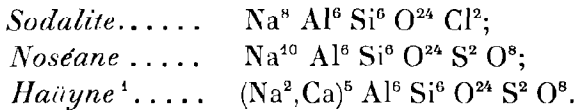
Diagnostic. La cancrinite se distingue de la néphéline par sa biréfringence beaucoup plus élevée, par sa fusibilité très grande et par le verre blanc bulleux qu'elle forme par fusion, enfin par l'effervescence qu'elle

produit quand on l'attaque par un acide; sa symétrie hexagonale permet de la distinguer de la scapolite quadratique à clivages prismatiques se coupant suivant un angle de 90°. Son uniaxie la différence de la thomsonite, qui possède la même biréfringence et une réfringence presque identique.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

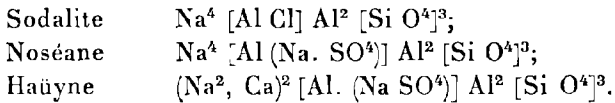
Pyénées. — *Hautes-Pyrénées.* La cancrinite accompagne la néphéline dans la syénite néphélinique de la Sablière de Pouzac; elle s'est formée à ses dépens, suivant le mode qui a été décrit page 498. Elle n'y existe qu'en très petite quantité et comme élément *microscopique*.

GROUPE SODALITE-HAÜYNE



Les minéraux de ce groupe sont cubiques (probablement tétraédriques). Ils se présentent généralement avec les formes : b^1 (110) ou a^1 (111) parfois maclées suivant a^1 , et possédant un clivage plus ou moins facile suivant b^1 (110).

MM. Brögger et Bäckström ont proposé (*Z. K.* XVI. 182. 1890 et XVIII. 219. 225) de mettre la formule de ces minéraux sous la forme suivante :

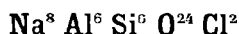


Ces formules sont comparables à celles des grenats, qui, eux aussi, cristallisent dans le système cubique.

1. Il faut y ajouter la *lazurite* ($\text{Na}^4 [\text{Al. (Na S}^3)] \text{Al}^2 (\text{SiO}^4)^3$ (2)) ou *outremer* (*lapis lazuli*).

Les minéraux du groupe qui nous occupe sont très aisément attaquables par les acides (même par l'acide acétique), en faisant gelée; ils s'altèrent par suite avec une grande facilité.

SODALITE



Formes observées. La sodalite n'a été observée en France que comme élément microscopique de roches sous forme de rhombododécaèdres.

Macles. Macle suivant a^1 (111) avec souvent allongement suivant un axe ternaire, donnant au groupement un aspect hexagonal.

Clivages. Clivage b^1 (110), généralement invisible en lames minces. Cassure conchoïde.

Dureté. 5 à 6.

Densité. 2,14 à 2,4.

Coloration et éclat. Incolore, grise, blanche, jaune, bleue, etc. Transparente ou translucide.

Éclat vitreux parfois un peu gras.

Propriétés optiques. Le minéral est monoréfringent.

$$n = 1,4827 \text{ Feussner (Bolivie) (Na).}$$

Composition chimique. La formule donnée plus haut correspond à la composition suivante :

SiO ²	37,2
Al ² O ³	31,6
Na ² O	25,6
Cl	7,3
	<hr/>
	101,7
— O = 2 Cl	1,7
	<hr/>
	100,0

Essais pyrognostiques. Facilement fusible au chalumeau en un verre incolore. Dans le tube, la sodalite altérée seule donne de l'eau. Par ébullition dans l'eau, le minéral finement pulvérisé perd du NaCl.

Soluble dans les acides (même dans l'acide acétique) en faisant gelée. Chauffée au rouge, perd son chlorure de sodium.

Altérations. Les produits d'altération sont les mêmes que pour la néphéline (page 497); le minéral se charge souvent, en outre, de calcite.

Diagnostic. (Voir à *haüyne*, page 509).

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La sodalite se rencontre exclusivement dans les roches éruptives sodiques. En France on la trouve :

- 1° Dans les syénites néphéliniques ;
- 2° Dans les phonolites et dans leurs enclaves homœogènes ;
- 3° Dans les néphélinites doléritiques.

1° Dans les syénites néphéliniques.

Pyénées. — *Hautes-Pyrénées.* La sodalite a été signalée pour la première fois dans la syénite néphélinique de Pouzac (Goldschmidt, *N. J. Beil.* Bd. I. 220. 1881), où je l'ai moi-même étudiée. Elle y joue le même rôle que la néphéline; tantôt elle est incluse dans les feldspaths et alors automorphe; tantôt, et c'est le cas le plus général, elle moule ces minéraux. Elle présente toutes les altérations signalées plus haut.

2° Dans les phonolites et dans leurs enclaves homœogènes.

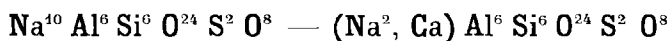
Il est probable que la sodalite est abondamment répandue dans les phonolites et particulièrement dans les phonolites feldspathiques du Plateau Central. Elle ne peut être distinguée de la haüyne et de la noséane sans inclusions que par des essais chimiques. Quand elle est incluse dans les feldspaths, elle forme des rhombododécaèdres nets [Pas de Compains (*Cantal*) (Fouqué et Michel Lévy, *Minér. Microgr.* 447)]. Elle ne se présente que comme élément *microscopique*.

Les enclaves homœogènes (*syénites*) de la phonolite de Brocq en Menet renferment en grande abondance de la sodalite, soit seule, soit associée à la néphéline; elle joue le même rôle que ce minéral; elle est comme lui souvent transformée en produits colloïdes roses. Elle se distingue à l'œil nu par sa couleur jaune pâle, elle forme des grains ayant au plus 2^{mm} de diamètre (*Les encl. des roches volc.*, p. 417 et pl. VII). La sodalite de ces enclaves peut être comparée à celle de la syénite néphélinique de Pouzac.

3° *Dans les néphélinites doléritiques.*

Dans les néphélinites doléritiques du puy de Saint-Sandoux (Barneire) décrites p. 500, j'ai trouvé de nombreux rhombododécaèdres que j'attribue à la sodalite. Comme ils sont en partie zéolitisés et que la roche qu'ils renferment est très altérée, il n'est pas possible de certifier que ce minéral n'est pas de la haüyne ou de la noséane.

NOSÉANE — HAÛYNE



Formes observées. Je n'ai observé aucun cristal libre de haüyne dans les gisements français; ceux qui se trouvent dans les roches paraissent être constitués par des rhombododécaèdres parfois très allongés suivant un axe ternaire (phonolite des Orgues de Bort).

Dureté. 5 à 6.

Densité. 2,25 à 2,5. La densité augmente de la noséane à la haüyne avec la teneur en chaux et les inclusions; 2,269 (Trizac).

Coloration et éclat. Incolore, blanche, grise (noséane), bleu lavande (noséane), bleu de ciel plus ou moins foncé (haüyne), noire, jaune, rouge par altération. Dans les lames minces, les variétés bleues sont parfois d'une couleur très vive; la coloration bleue est généralement irrégulière, disposée par taches ou flammèches au milieu de parties incolores ou peu colorées.

Inclusions. La haüyne et la noséane renferment en abondance des inclusions *microscopiques* gazeuses, liquides, vitreuses, avec ou sans bulles; elles ont souvent des formes bizarres. Elles présentent des dispositions variées: elles sont tantôt groupées en zones concentriques, tantôt orientées suivant les axes ternaires du cube. Très fréquemment, en outre, ces minéraux renferment des inclusions cristallines d'oligiste ou d'ilménite (opaques ou translucides) allongées ou aplaties, qui sont orientées suivant les axes ternaires ou couchées dans les clivages $b^1(110)$. Ces inclusions ferrugineuses sont en général irrégulièrement réparties dans le cristal, parfois extrêmement abondantes, formant un gril-

lage serré à symétrie ternaire ou quaternaire suivant l'orientation des sections : tantôt (c'est le cas le plus fréquent en Auvergne), elles se trouvent exclusivement au centre du cristal, les bords du cristal sont alors limpides ; tantôt, au contraire, elles sont surtout abondantes à sa périphérie. Toutes les particularités qui viennent d'être signalées coexistent parfois dans la haüyne ou la noséane d'un même gisement.

Souvent dans les phonolites d'Auvergne, les cristaux d'haüyne et de noséane sont entourés d'une mince zone de microlites d'augite qui sont venus s'accoler contre eux. Quand, au milieu du grillage ferrugineux d'un cristal de haüyne ou de noséane, se trouve une grosse inclusion de magnétite ou de pyroxène, il n'est pas rare de voir celle-ci entourée par un halo dépourvu d'inclusions.

Enfin les cristaux allongés suivant un axe ternaire sont quelquefois creux et remplis par le magma microlitique de la roche.

La phonolite des Orgues de Bort m'a fourni notamment les diverses observations consignées dans ce paragraphe.

Propriétés optiques. Je n'ai observé dans aucun des gisements français les anomalies optiques qui ont été signalées dans les minéraux de quelques localités étrangères.

$n = 1,4961$ (haüyne de Niedermendig) (Tschihatscheff).

Composition chimique. La formule $(\text{Na}^{10} \text{Al}^6 \text{Si}^6 \text{O}^{24} \text{S}^2 \text{O}^8)$ de la noséane exige la composition donnée en *a*) ; tandis que celle de la haüyne $(\text{Na}^2, \text{Ca}) \text{Al}^6 \text{Si}^6 \text{O}^{24} \text{S}^2 \text{O}^8$ correspond à la composition *b*) pour le cas où $\text{Na} : \text{Ca} = 3 : 2$.

	<i>a)</i>	<i>b)</i>
SiO ²	31,7	32,0
SO ³	14,1	14,2
Al ² O ³	26,9	27,2
Na ² O.....	27,3	16,6
CaO.....	»	10,0
	<u>100,0</u>	<u>100,0</u>

Il paraît exister de nombreux passages entre ces deux types théoriques ; c'est pourquoi je n'ai pas séparé ces deux minéraux, que leurs caractères physiques seuls ne permettent pas de distinguer l'un de l'autre.

Essais pyrognostiques. Difficilement fusibles (la noséane est la moins fusible). Fondues sur le charbon avec la soude, donnent un sulfure alcalin

qui, placé sur une plaque d'argent humide, produit une tache noire. La haüyne chauffée dans le tube fermé ne se décolore pas ; chauffée dans la vapeur de soufre, elle bleuit. Ces minéraux, chauffés avec de l'eau bouillante, laissent dissoudre des sulfates. Très facilement attaquables à froid par les acides.

Altérations. La noséane et la haüyne s'altèrent facilement ; leurs inclusions ferrugineuses s'oxydent et deviennent brunes ou rouges. Le minéral, vu à l'œil nu, présente alors ces mêmes couleurs. On observe aussi des transformations en produits colloïdes jaunes, en zéolites (mésotype, etc.). Les cassures de la substance intacte sont souvent remplies de calcite, même dans les roches dont tous les autres éléments sont parfaitement frais, ce qui tend à prouver que cette calcite se produit par altération directe de la haüyne (Bort).

Diagnostic. La haüyne se distingue aisément de la noséane par le procédé suivant. Le minéral est attaqué sur une lame de verre par un peu d'acide chlorhydrique ; le liquide d'attaque est abandonné à une évaporation lente : on voit bientôt se former des cristaux de gypse et des traces de chlorure de sodium dans le cas de la haüyne, alors que dans le cas de la noséane il ne se forme que des cubes de chlorure de sodium.

Le diagnostic différentiel de ces minéraux et de la sodalite réside dans la recherche de l'acide sulfurique ou du chlore (sodalite).

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Dans les gisements français, la noséane et la haüyne se rencontrent exclusivement dans les phonolites, dans leurs enclaves homœogènes et dans les andésites à haüyne et hornblende.

1° Dans les phonolites et leurs enclaves homœogènes.

Plateau-Central. — La haüyne et la noséane font partie constituante des phonolites du Plateau Central ; elles n'ont jusqu'à présent été distinguées l'une de l'autre que d'une façon empirique par leur couleur, ce qui est évidemment insuffisant. Ce sujet appelle de nouvelles recherches. On peut du moins affirmer que la variété bleue appartient bien à la haüyne. Les quelques essais d'attaque en bloc de phonolites renfermant ces minéraux me font penser que la noséane pauvre en chaux est assez fréquente en Auvergne.

Quoi qu'il en soit, ces minéraux sont rarement abondants en cristaux macroscopiques : il faut le plus souvent le secours du microscope pour les déceler. Ils se présentent, soit en cristaux du premier stade de consolidation, soit en microlites extrêmement petits souvent englobés par les feldspaths microlitiques.

Haute-Loire. Les nombreuses phonolites du Velay renferment, d'une façon presque constante, de la haüyne ou de la noséane, mais en cristaux atteignant 0^{mm},5 de diamètre (le Mazel dans la vallée de la Rimande et maison forestière du Mézenc); ils ne sont, par suite, pas visibles à l'œil nu. En général, ce minéral se présente comme élément *microscopique* de la pâte de la roche variant de quelques dizaines à quelques millièmes de millimètre; il y forme de petits cristaux à formes nettes, parfois riches en inclusions, souvent englobés par les feldspaths (Boule : *B. C. F.* n° 28. 155. 1892).

Cantal. Les minéraux du groupe haüyne-noséane sont très abondants dans les phonolites et surtout dans les phonolites feldspathiques du Cantal, mais ils s'y présentent rarement en cristaux macroscopiques; les cristaux *microscopiques* de la phonolite de Vensac sont remarquables par la beauté de leurs inclusions.

J'ai trouvé dans la phonolite de Valette, sur la route de Riom à Montagne à Trizac, une enclave ayant environ 5^{cm} de diamètre, constituée par un seul cristal de noséane d'un bleu lavande à clivage *b*¹ (110) facile. Sur les bords, elle est jaunâtre, altérée et imprégnée de calcite. C'est sans doute le plus gros échantillon de noséane qui ait été trouvé jusqu'à ce jour. Dans un travail antérieur (*Les encl. des roches volc.*), j'ai attribué à tort ce minéral à la sodalite; il renferme une petite quantité de chaux.

Corrèze. La phonolite des Orgues de Bort est très riche en haüyne souvent allongée suivant un axe ternaire et présentant dans la disposition de ses inclusions ferrugineuses les particularités signalées plus haut.

Puy-de-Dôme. La haüyne existe dans toutes les phonolites du mont Dore. Elle y forme souvent des cristaux *macroscopiques* bleus ou rubéfiés dans les phonolites inférieures et particulièrement dans celles de la route du mont Dore près du ravin de Lusclade (Michel Lévy : *B. S. G.* XVIII. 798. 1890). Elle abonde surtout dans les phonolites supérieures et notamment à la roche Sanadoire où elle fut découverte en 1807 par

de Laizer; elle est plus rare à la roche Tuillière et, près de Sallèdes, à La Rochette et à Chaux Montgros.

2° *Dans les andésites à haüyne et hornblende.*

Les andésites à haüyne et hornblende sont relativement peu abondantes en Auvergne; elles paraissent être dans la série des andésites l'équivalent des trachytes de Laach dans la série des trachytes; elles se distinguent des téphrites proprement dits par l'absence de la néphéline.

C'est dans ces roches que la haüyne *macroscopique* est le plus abondante.

Cantal. Lucas, dans son *Tableau des espèces minérales* (1813, 226), indique la découverte d'une roche remarquablement riche en haüyne bleue faite en 1808 par M. Grasset aux environs du village de Falgoux. Les échantillons recueillis à cette époque sont ceux que j'ai étudiés (Collect. du Muséum). C'est de beaucoup la roche d'Auvergne fournissant les plus beaux échantillons de haüyne. Ce minéral y forme de petits cristaux bleus atteignant 2^{mm} de diamètre. Il est accompagné de hornblende et de feldspath dans une pâte gris clair. La composition de cette roche est celle des andésites à hornblende et haüyne du Puy-de-Dôme, dont il est question plus loin; elle est remarquablement riche en sphène.

M. Boule n'a pu trouver cette roche en place : peut-être provient-elle de blocs engagés dans la brèche andésitique, comme ceux que Bouillet a signalés à Récusset dans la vallée de Saint-Paul (*Descript. hist. et scient. de la Haute Auvergne*, 299).

M. Fouqué a décrit une roche analogue qu'il a trouvée en filons au puy de Bataillouze (crête dominant au nord la gare du Lioran; elle affleure au sud du signal 1686^m). La haüyne y est peu abondante et transformée en produits jaunes. (*B. S. M.* XVII. 493. 1894).

M. Boule m'a remis de jolis échantillons de haüyne provenant des phonolites de Brujalaine près Murat. Ce minéral, en grains bleus cerclés de jaune d'environ 1^{mm},5 de diamètre, se trouve presque toujours dans des cavités de la roche et comme en partie résorbé. La roche qui les renferme offrant de remarquables variations de composition qui la font osciller entre une phonolite feldspathique et une andésite augitique, on peut se demander si la haüyne y est bien le résultat d'une cristallisation du magma et si elle ne constitue pas plutôt des enclaves analogues à celles des téphrites et andésites augitiques de Mayen et de Niedermendig dans la Prusse rhénane.

Puy-de-Dôme. Les premières andésites françaises à haüyne et hornblende qui aient été décrites sont celles du mont Dore (Michel Lévy: *B. S. G.* XVIII. 816. 1890). On y distingue à l'œil nu des grains bleus de haüyne, souvent rubéfiés et associés à des prismes de hornblende et à des cristaux de feldspath dans une pâte noire ou gris foncé. L'examen *microscopique* montre que la haüyne est accompagnée, au premier temps de consolidation, par de la magnétite, de l'ilménite, de l'apatite, du sphène, de la hornblende brune, de l'augite, du labrador et parfois de l'olivine. Elle est quelquefois englobée par le labrador et l'augite. Les microlites sont constitués par de l'andésine et de l'augite.

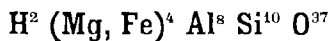
M. Michel Lévy a signalé ces belles roches à la Banne d'Ordenche entre le roc Blanc et le lac de Guéry, entre le puy de l'Ouire et l'aiguille de Guéry, à Mareuge, à Font Marcel, aux environs du puy d'Alou, etc.

3° Dans des enclaves homœogènes de néphélinites.

Algérie. — *Oran.* Dans des tufs volcaniques du cap Acra près Rachgoun, accompagnés de leucotéphrites et de néphélinites, M. Vélain a trouvé des enclaves grenues que j'ai décrites récemment (*Les encl. des roch. volc.*, 532). Elles sont constituées par un agrégat à gros grains d'un minéral du groupe haüyne-noséane incolore, de sphène, d'apatite, de grenat mélanite, d'augite, de biotite et de néphéline.

La noséane est parfois riche en inclusions ferrugineuses : ces enclaves sont comparables à celles des néphélinites de l'Oberwiesenthal et constituent des produits de cristallisations effectuées en profondeur dans le magma néphélinique.

CORDIÉRITE



Orthorhombique : $m m = 119^\circ 10'$ (Dx).

$b : h = 1000 : 481,631$. $D = 862,366$. $d = 506,284$.

$[a : b : c = 0,58709 : 1 : 0,55850]$

Formes observées. p (001), h^1 (100), m (110), g^2 (130), g^1 (010), $a^{2,3}$ (902); e^1 (011), $e^{1/2}$ (021); b^1 (112), $b^{1/2}$ (111);
 $\omega = (b^{1/2} b^{1/4} g^1)$ (131), $x = (b^{1/7} b^{1/4} g^{1/5})$ (7. 21. 4).

Macles. Macles suivant m (110) et suivant g^2 (130) fréquemment répétées et donnant alors des formes pseudo-hexagonales. Ces macles se manifestent fréquemment par des angles rentrants dans la zone verticale, mais souvent aussi il y a formation d'un véritable prisme hexagonal et le groupement n'est perceptible que par les propriétés optiques de l'assemblage. Elles donnent parfois naissance à des bandes rappelant celles des feldspaths tricliniques que l'on voit à la loupe sur le clivage g^1 (010) et très nettement au microscope dans les sections parallèles à p (001).

Les cristaux de cordiérite (transformés en pinite) du Puy-de-Dôme forment parfois des groupements dans lesquels l'axe vertical de l'un des composants fait avec celui du second un angle de 90° (fig. 11).

Je crois inutile de donner ici les mesures prises sur les cristaux de cordiérite de gisements français, car elles n'ont pu être obtenues qu'à l'aide du goniomètre d'application.

Angles calculés		Angles calculés		Angles calculés	
$m m$	119°40'	$p b^1$	151° 7'	$h^1 b^{1/2}$	129°43'
$m h^1$	149°35'	$p b^{1/2}$	132°12'	$b^{1/2} b^{1/2} \text{ sur } e^1$	100°34'
$m g^2$	150°	$b^{1/2} m$	137°48'	$g^1 x$	138°25'
$m g^1$	120°25'	$b^1 m$	118°53'	$g^1 \omega$	140°31'
$g^2 g^1$	150°25'	$p m$	90°	$g^1 b^{1/2}$	112° 2'
$g^2 g^2 \text{ sur } h^1$	59°10'	$p x$	120°40'	$b^{1/2} b^{1/2} \text{ av.}$	135°56'
$p a^{2/19}$	115°19'	$x g_2$	149°20'	$g^1 b^1$	104° 9'
$p e^1$	150°49'	$p \omega$	117°26'	$b^1 b^1 \text{ av.}$	151°42'
$e^1 e^1$	121°38'	ωg^2	152°34'	$b^{1/2} e^1 \text{ adj.}$	136°40'
$e^1 g_1$	119°11'	$p g^2$	90°	$m x \text{ adj.}$	138° 9'
$p e^{1/2}$	131°50'	$h^1 \omega$	115°59'	$m \omega \text{ adj.}$	140°14'
$e^{1/2} g^1$	138°10'	$h^1 b^1$	114°37'		

Facies des cristaux. Les cristaux de cordiérite possèdent un faciès très constant; ils sont prismatiques et peu allongés suivant l'axe vertical; les faces p (001) et m (110) ne manquent jamais; l'existence des faces h^1 (100), g^1 (010) et g^2 (130), plus ou moins larges, introduit quelques variations dans l'apparence des cristaux. Les dômes et les pyramides sont souvent absents et généralement peu développés.

Clivages. Clivage suivant g^1 (010) peu facile. Clivage à peine distinct suivant h^1 (100) et p (001) dans la cordiérite inaltérée. Quand le minéral commence à se transformer, au contraire, il devient lamellaire suivant p (001) (Voir page 516 à *altérations*). Cassure conchoïdale.

Dureté. 7 à 7,5.

Densité. 2,60 à 2,66; 2,646. c. de Cambo.

Coloration et éclat. Bleue de diverses nuances, depuis le bleu saphir (saphir d'eau) jusqu'au bleu noir ou bleu verdâtre, verdâtre, grise.

Éclat vitreux. Transparente ou translucide.

Inclusions. La cordiérite des roches anciennes renferme très souvent des inclusions de zircon, entourées d'auréoles pléochroïques caractéristiques, des aiguilles de sillimanite, des grains de spinelle, etc.

La cordiérite produite dans les schistes paléozoïques au contact du granite renferme fréquemment des inclusions charbonneuses distribuées régulièrement comme dans la chiastolite (voir p. 27 et 41 fig. 20). C'est cette variété que M. Shimidzu a appelée *cérasite*.

Dans les enclaves des roches volcaniques, la cordiérite est riche en inclusions vitreuses d'origine secondaire, accompagnées d'octaèdres de spinellides (magnétite, pléonaste), etc.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à $h^1(100)$; bissectrice aiguë *négative* (n_p) perpendiculaire à $p(001)$ (fig. 1).

L'écartement des axes est variable avec les échantillons et même avec les plages d'un même échantillon.

$$2 V = 39^\circ \text{ à } 84^\circ \text{ environ (Dx).}$$

Dispersion faible avec $\rho < \nu$.

	2 H (Dx)
Huelgoat	75 à 76°
Denise	89°50'

Les observations de M. des Cloizeaux ayant montré que l'écartement des axes de la cordiérite augmente avec la chaleur, le grand écartement des axes de la cordiérite de La Denise est peut-être d'origine secondaire; le minéral étudié faisait, en effet, partie d'une enclave granitique recueillie au milieu de scories basaltiques.

Les indices de réfraction de la cordiérite varient avec les gisements. La moyenne de l'indice n_m est d'environ :

$$n_m = 1,543;$$

la biréfringence, d'environ :

$$n_g - n_p = 0,006 \text{ à } 0,010.$$

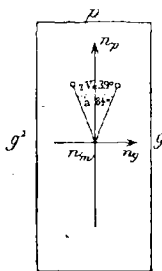


Fig. 1.
Plan des axes optiques
parallèle à $h^1(100)$.

Ce dernier nombre est le plus fréquent dans la cordiérite des gisements énumérés plus loin.

Les figures 2 et 3 montrent la position du plan des axes dans les différents modes d'association des individus maclés suivant les lois énoncées plus haut.

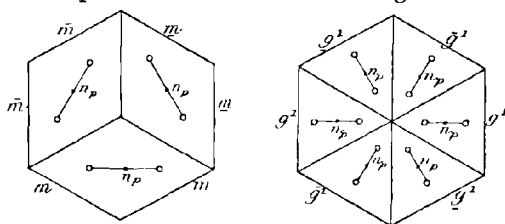


Fig. 2 et 3.
Position du plan des axes optiques dans les divers secteurs des cristaux maclés de cordiérite. Face p (001).

Pléochroïsme. La cordiérite possède en plaques minces un pléochroïsme très intense.

- n_g = bleu clair de diverses nuances;
- n_m = violet foncé;
- n_p = jaune clair teinté de vert ou de brunâtre.

En lames minces, la cordiérite est le plus souvent absolument incolore. Cependant quelques variétés, et particulièrement celle que l'on observe dans les enclaves énallogènes des roches volcaniques ou celle qui est pyrogène, sont violettes en lames minces et très pléochroïques. Il est probable dès lors que cette intensité de la coloration est en relation avec la haute température à laquelle ces cordiérites ont été formées ou soumises postérieurement à leur cristallisation.

La cordiérite incolore en lames minces possède souvent des auréoles pléochroïques d'un jaune citron intense (suivant n_p autour d'inclusions de zircon et de dumortière). Dans ces auréoles, contrairement à ce qui arrive pour les autres minéraux, la biréfringence est diminuée [Michel Lévy, *C. R.* CIX. 973. 1889]; cette propriété est très caractéristique de la cordiérite; quant à la réfringence, elle est augmentée.

Ces auréoles disparaissent au rouge naissant; on s'explique dès lors qu'elles n'existent jamais ni dans la cordiérite des enclaves volcaniques, ni dans la cordiérite pyrogène.

La cordiérite taillée perpendiculairement à un axe optique montre le phénomène des houppes.

Composition chimique. La formule $\text{H}^2 (\text{Mg}, \text{Fe})^4 \text{Al}^8 \text{Si}^{10} \text{O}^{37}$ exige la composition suivante dans le cas où $\text{Mg} : \text{Fe} = 7 : 2$:

SiO_2	49,4
Al_2O_3	33,6
FeO	5,3
MgO	10,2
H_2O	1,5
	100,0

Il est possible qu'une partie du fer existe à l'état de $\text{Fe}^{2+}\text{O}^{3-}$; c'est sans doute à des variations dans les proportions et l'état d'oxydation du fer qu'il y a lieu d'attribuer les variations de couleur, de pléochroïsme, de propriétés optiques, observées dans la cordiérite avant ou après chauffage.

Essais pyrognostiques. Au chalumeau, devient opaque et fond difficilement. Faiblement attaquée par les acides.

Altérations. La cordiérite s'altère très facilement et par sa transformation donne naissance à des produits d'apparence très variée qui ont reçu des noms différents, *aspasiolite*, *auralite*, *bonsdorffite*, *chlorophyllite*, *fahlunite*, *gigantolite*, *pinite*, *praséolite*, *pyrargillite*, etc., à cause de cette variété d'aspect et aussi à cause d'inégalités de composition; celles-ci sont dues à ce que les produits analysés étaient des mélanges de divers produits secondaires et du minéral inaltéré.

Les produits secondaires formés aux dépens de la cordiérite sont des micas (biotite ou muscovite) et des substances isotropes. Dans les descriptions données plus loin, j'emploierai deux seulement des nombreux noms que je viens de citer: celui de *gigantolite* et celui de *pinite*, qui correspondent à deux structures différentes.

Quand une cordiérite se transforme en *gigantolite*, ses plans de séparation suivant p (001) deviennent répétés, car leur facilité est augmentée par le développement, parallèlement à eux, de lamelles de micas (biotite, muscovite). Peu à peu le minéral se transforme complètement en micas dont les lames

se propagent souvent le long des clivages prismatiques; le minéral finit par être transformé entièrement en mica dont les lames sont disposées dans deux directions rectangulaires, les unes parallèles, les autres perpendiculaires à la base de la cordiérite.

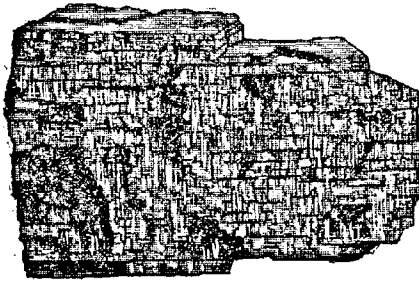


Fig. 4.

Échantillon de cordiérite transformée en mica (*gigantolite*) avec plans de séparation marqués suivant p (001). Ozon en Montmort (Grandeur naturelle).

Cette régularité (fig. 4) (Ozon en Montmort) n'est pas tou-

jours réalisée: souvent, en effet, la transformation micacée se propage le long de cassures irrégulières, donnant naissance à des pseudomorphoses constituées par des lamelles de mica enchevêtrées d'une

façon quelconque; le cristal considéré dans son ensemble possède presque toujours des plans de séparation suivant les faces p (001) du minéral intact.

Je réserverai le nom de *pinite* à toutes les pseudomorphoses de cordiérite dépourvues de plans de séparation et constituées par des produits micacés cryptocristallins ou par de la matière colloïde. Ces pseudomorphoses ont souvent une cassure terreuse ou cireuse; elles se coupent aisément au couteau; ce type est fourni par la pinite du Puy-de-Dôme, qui va être décrite plus loin.

Il est inutile d'insister sur le peu d'importance de cette division, que j'adopte pour la commodité des descriptions.

Les deux types se présentent parfois dans un même gisement.

L'examen microscopique permet de suivre toutes les phases de ces transformations. Les cassures souvent curvilignes et bordées de produits micacés secondaires sont très caractéristiques de la cordiérite.

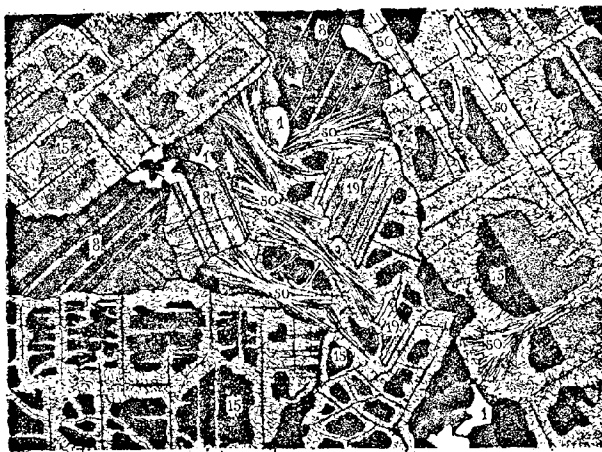


Fig. 5.

Lame mince d'un gneiss à cordiérite, montrant la cordiérite (15) en voie de transformation en produits micacés. La roche renferme, en outre, de l'oligoclase (8), du quartz (1), de la biotite (19) et de la sillimanite (30).

La fig. 5, empruntée à un mémoire antérieur sur des gneiss de Norvège (*B. S. M.* XII. 215. 1889), reproduit si parfaitement les altérations de la cordiérite des gisements pyrénéens et auvergnats, qu'il m'a paru inutile de faire dessiner celles-ci.

Les analyses suivantes faites sur des pinites françaises montrent que

le produit qui les constitue est en grande partie formé par un mica potassique (*muscovite*) :

Analyses : *a*) de la pinite d'Isserteaux près Saint-Pardoux, par Gmelin (*Kersten Arch.* I. 226. 1824);

b) de la pinite du même gisement, par Marignac (*Bibl. Univ. Genève*, IV. 157. 1847);

c) de la pinite du même gisement, par Rammelsberg (*Mineralchemie*, 1875. 656);

d) de la pinite du mont Brévent (Chamonix), par Marignac (*op. cit.*).

	<i>a</i>)	<i>b</i>)	<i>c</i>)	<i>d</i>)
Si O ²	55,96	47,50	48,92	44,70
Al ² O ³	24,48	31,80	32,29	31,64
Fe ² O ³	5,51	3,92	3,49	6,57
Mg O	3,76	»	1,41	2,86
K ² O	7,89	9,05	9,14	7,89
Na ² O	0,39	1,78	»	0,95
Ca O	»	0,92	0,51	»
H ² O	1,41	5,03	4,27	5,39
	<hr/>	<hr/>	<hr/>	<hr/>
	99,40	100,00	100,03	100,00
Densité	»	»	2,74	2,84

Diagnostic. La cordiérite peut aisément se distinguer, par ses propriétés optiques et sa fusibilité, des variétés bleues de quartz, avec lesquelles elle présente quelque ressemblance. Dans les lames minces, les inclusions de sillimanite, les auréoles pléochroïques autour du zircon et de la dumortière, le mode de formation des produits secondaires constituent de bons éléments de diagnostic du quartz et de l'orthose qui accompagnent souvent la cordiérite. De plus, la réfringence de la cordiérite est notablement supérieure à celle de l'orthose et le quartz est uniaxe. Les sections *p* (001) de cordiérite maclée se reconnaissent à leur extinction symétrique à 30° de la ligne de maclé; elles sont toujours perpendiculaires à la bissectrice aiguë négative (distinction avec les feldspaths tricliniques basiques, qui, en outre, sont tous plus réfringents).

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La cordiérite se rencontre dans de nombreux gisements français; je l'étudierai successivement dans les conditions suivantes :

1° Dans les roches éruptives quartzifères;

- 2° Dans les schistes paléozoïques modifiés par le granite ;
 3° Dans les enclaves des roches volcaniques comme élément d'origine métamorphique¹ ;
 4° Dans les roches houillères fondues par les incendies souterrains.

1° *Dans les roches éruptives quartzifères.*

a) *Dans les granites, les granulites et les gneiss.*

Ce genre de gisement est celui dans lequel la cordiérite se présente avec le plus de fréquence. Dans le granite proprement dit, elle est peu abondante ; elle y forme souvent des cristaux nets ; mais, dans beaucoup de régions et notamment dans le Velay, la cordiérite du granite paraît être exogène et constituée par des enclaves gneissiques incomplètement résorbées au même titre que la cordiérite des trachytes du mont Dore.

Dans les gneiss français, la cordiérite est souvent dépourvue de formes géométriques et englobe la plupart des éléments de la roche. Dans quelques cas, cependant, elle se présente en cristaux distincts, généralement groupés en grand nombre à axes parallèles. Leurs formes ne peuvent guère être décelées qu'au microscope.

Dans les granulites et les pegmatites, au contraire, la cordiérite se trouve le plus souvent en cristaux nets, atteignant parfois de très grandes dimensions. Ils sont fréquemment associés à de l'andalousite et le plus souvent complètement altérés (*gigantolite* et plus rarement *pinite*).

Je n'ai pas cru devoir séparer ces divers gisements les uns des autres, car, dans les régions granulitiques, il n'est guère possible de considérer séparément les gneiss et les filonnets granulitiques qui les traversent ou s'interstratifient au milieu d'eux.

Normandie. — *Calvados.* De superbes pseudomorphoses de cordiérite (*gigantolite*) ont été trouvées dans la carrière de la Bellière près Vire. Elles dépassent souvent 5^{cm} et présentent les formes *m* (110), *h*¹ (100), *g*² (130), *g*¹ (010) ; les plans de séparation suivant *p* (001) sont fréquents. Elles accompagnent l'andalousite dans une peg-

1. La cordiérite est abondante dans les roches volcaniques du Plateau Central, (soit dans les basaltes, soit dans les trachytes), mais elle y constitue toujours un élément ancien résultant de la désagrégation d'enclaves de l'une quelconque des roches étudiées au paragraphe 1°. (Voir *Les encl. des roches volc.*)

matite. Leurs faces sont souvent très nettes; m (110), h^1 (100), g^1 (010), sont également développées. J'ai observé un fragment d'un grand cristal ayant 5^{cm} de diamètre sur la base et présentant la structure parfaitement régulière représentée par la fig. 4.

Manche. Je dois à M. A. de la Durandière la communication de grands cristaux de cordiérite pseudomorphisés, offrant les formes et les particularités des cristaux des environs de Fougères qui vont être décrits. Ils sont d'un gris verdâtre et engagés dans des filons de pegmatite traversant les schistes siluriciens, près du km. 3 de la ligne de chemin de fer de Sourdeval à Mortain.

Bretagne. — *Ille-et-Vilaine.* De très nombreux échantillons de pinite ont été extraits, par M. de Limur, des filonnets de quartz de quelques décimètres d'épaisseur qui traversent les leptynolites du S.-O. de Fougères, entre cette ville et La Chapelle-Saint-Aubert au S., Romagné au N.-O. et le Couesnon au S.-E. Ils sont surtout abondants aux carrières de la Tousse et de la Providence près Fougères. M. de

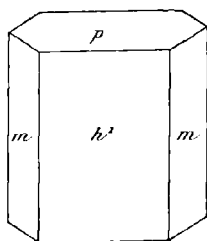


Fig. 6.
Cordiérite (pinite) des environs de Fougères, aplatie suivant h^1 (100).

Limur a décrit ces cristaux comme « gieseckite » (*B. S. G. I.* 166. 1873). Les échantillons qu'il m'a remis atteignent plusieurs centimètres suivant l'axe vertical; ils sont verts ou brunâtres; ils se rapportent au type pinite, mais présentent parfois des passages à la gigantomolite, quand le mica à deux axes qui les épigénise devient à éléments plus grands que d'ordinaire. Les cristaux sont caractérisés par le grand développement des faces m (110) et h^1 (100); ils sont très fréquemment aplatis suivant h^1 (100) (fig. 6). On observe en outre les formes p (001) et g^2 (130). La face g^1 (010) est souvent absente et toujours peu développée.

Finistère. Le granite de Huelgoat renferme en abondance des cristaux de cordiérite imparfaitement transformés en gigantomolite. Depuis longtemps M. des Cloizeaux y a signalé (*op. cit.*, I. 355) les macles prismatiques. Ces cristaux atteignent parfois 1^{cm}; ils n'ont pas de faces bien nettes ($p m h^1 g^1 g^2$).

Morbihan. La cordiérite a été trouvée par M. de Limur (*op. cit.*, 69) dans le gneiss granulitique d'une carrière abandonnée à 1 kilomètre du château de La Ferrière en Buléon, dans la granulite des gneiss de la

baie de Salins (golfe du Morbihan); elle y est souvent transformée en gigantomolite verte plus ou moins foncée (petits cristaux p (001) m (110) g^1 (010) transformés en un mica blond brunâtre à un axe) et accompagnée d'ilménite. On la trouve dans les mêmes conditions en masses laminaires (gigantomolite) dans la granulite de la baie de Conleau; elle abonde à l'état frais dans les gneiss de Billiers (très belles auréoles pléochroïques), du Cretin en Brech, etc.

Elle se rencontre, en outre, dans le granite de Carnac.

Loire-Inférieure. La cordiérite transformée est très abondante aux environs de Nantes (Baret, *op. cit.*, 48 et *B. S. M.* IV. 42. 1881 et V. 32. 1882). Elle forme des cristaux plus ou moins riches en faces p (001), m (110), h^1 (100), g^2 (130), g^1 (010), souvent aplatis et atteignant jusqu'à 7^{cm} 5 sur 5^{cm} (Pont du Cens). Ces cristaux sont souvent réunis par groupes de plusieurs individus ou constituent seulement des masses cristallines généralement associées à de l'andalousite. Leur couleur varie du gris perle au vert de diverses nuances. Toutes ces pseudomorphoses possèdent la structure de la gigantomolite; la cordiérite est transformée en mica verdâtre (biotite et muscovite). Elles se rencontrent dans les nodules ou filonnets pegmatoïdes des micaschistes et chloritoschistes de Nantes [près l'octroi de L'Écusson et près le pont de La Tortière (chemin de ceinture) sur la rive droite de l'Erdre], aux environs de cette même ville, au pont du Cens, elle y est associée à l'andalousite; à Saint-Jacques dans l'ancien chemin du Vert ou près l'octroi (petits cristaux dans le quartz), dans les carrières du Haut Moreau sur la rive gauche de l'Erdre (dans quartz), dans les carrières de La Salle Verte à Saint-Clair, etc.

Pyrénées. — *Basses-Pyrénées.* J'ai trouvé en abondance de la cordiérite dans les filons de pegmatites très quartzceuses qui ont été coupées par le tunnel de Cambo. Le minéral s'y présente en masses translucides d'un bleu ou d'un gris bleu verdâtre, plus rarement sous forme de gros cristaux m (110), g^1 (010), h^1 (100), quelquefois aplatis suivant g^1 (010); ils ont les arêtes et les angles arrondis.

J'ai recueilli plusieurs blocs d'une véritable pegmatite graphique à grands éléments de cordiérite et de quartz dans laquelle la cordiérite joue le même rôle que la tourmaline des pegmatites figurées page 93.

Ce gisement de Cambo est celui qui en France m'a fourni les plus beaux échantillons de cordiérite intacte. Elle est plus rarement altérée en pinite brune.

Hautes-Pyrénées. Les blocs de granulite éboulés à Héas et au chaos de Gavarnie renferment fréquemment des pseudomorphoses de cordiérite (gigantolite) atteignant 2^{cm}5 suivant l'axe vertical.

M. Frossard a signalé des pseudomorphoses semblables dans la granulite du massif du Pic du Midi de Bigorre (*B. S. M.* VI. 87. 1883).

Ariège. La cordiérite est très répandue dans un grand nombre de granulites injectées dans le gneiss ou les schistes anciens des environs de Vicdessos, du massif du Saint-Barthélemy et de la vallée de la haute Ariège.

Dans les abrupts qui dominent l'étang Tort, près du pic de Soularac (massif du pic Saint-Barthélemy) et au point 1878^m situé un peu plus au S.-O., j'ai trouvé la cordiérite en cristaux intacts de 1^{cm} de longueur présentant les formes p (001), m (110), h^1 (100), g^1 (010) (*B. S. M.* XII. 520. 1889).

Au Calmil, au-dessus de Foix, j'ai rencontré des cristaux identiques; ils ont une forme rectangulaire par suite de la prédominance des faces h^1 (100) et g^1 (010) (fig. 7). Le plus généralement, ils sont arrondis et d'un vert plus ou moins foncé. Au microscope, on constate que l'altération est plus ou moins complète. A ce point de vue, je citerai les escarpements d'Illiers, de Cabre près Vicdessos, les rochers qui dominent Saint-Conac, Calchax, Appi, Axiat, les alentours des pics Saint-Barthélemy et Soularac.

Au mont Fourcat (versant S.-O.) j'ai recueilli, dans les pegmatites, des cristaux de gigantolite atteignant 5^{cm} suivant l'axe b et 3^{cm} suivant l'axe vertical. Les plans de séparation sont très nets; les cristaux présentent les formes p (001), m (110), g^1 (010), h^1 (100), g^2 (130).

Aux environs d'Ax sur la route de Prades à Ascou, les filons de quartz coupant les schistes micacés précambriens renferment des pseudomorphoses de cordiérite en pinite verte, atteignant parfois 10^{cm} suivant l'axe vertical; elles sont généralement très aplaties. L'andalou-site les accompagne.

Plateau Central. — *Ardèche.* La cordiérite est abondante dans les granites du mont Pilat (environs d'Annonay) et du prolongement des massifs du Mézenc et du Mégal (Sainte-Agrève, etc.). Afin d'éviter les

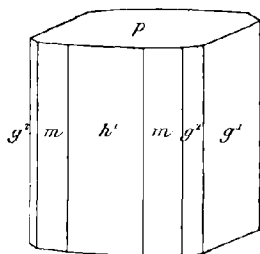


Fig. 7.
Cordiérite du Calmil.

redites, je renvoie aux articles *Haute-Loire* et *Loire*, où il va être question de ces massifs.

Haute-Loire. La cordiérîte abonde dans le Velay, où elle a été souvent signalée¹ (Pascal, *op. cit.*; Boule : *B. C. F.* III, n° 28, p. 26. 1892; Gonnard : *B. S. M.* XVIII. 273. 1894).

Elle existe notamment dans le gneiss et le granite² formant le soubassement des roches volcaniques du Mézenc et du Mégal; parfois en petits cristaux nets de 5 à 6^{mm} d'un vert plus ou moins violacé (route de Tence au Chambon, à 2 kilomètres de Tence), elle forme le plus souvent des masses irrégulières, quelquefois associées à du grenat : elles sont généralement verdâtres et cireuses, par suite d'une transformation en pinite; les altérations en gigantomolite sont plus rares. Il serait oiseux de citer toutes les localités où se trouve cette cordiérîte.

Le même minéral abonde dans les enclaves gneissiques du granite à l'est de Saint-Julien-Chapteuil entre Le Monastier et Les Étables.

On trouve aussi la cordiérîte dans la granulite au sud de Laussonne dans les gneiss granulitiques de Fix avec grenat et tourmaline.

Enfin les tufs basaltiques des environs du Puy (Cheyrac, Polignac, rochers Saint-Michel, Corneille, etc.), ainsi que les scories de La Denise, renferment en abondance des enclaves d'une granulite à cordiérîte dans laquelle ce minéral se présente en masses d'un beau bleu, parfaitement intactes et transparentes. Elle est associée au grenat, à la sillimanite. Elle n'a pas souffert de l'action de la chaleur, qui a souvent plus ou moins complètement transformé tous les autres éléments de la roche (*Les encl. des roches volc.*). Dans la collection du Muséum se trouve un cristal net de cordiérîte de La Denise ayant environ 2^{cm} suivant l'axe vertical, recouvert d'un enduit scoriacé produit par la fusion du mica et du feldspath qui l'englobaient. Il présente les faces p (001), m (110), h^1 (100), g^1 (010).

M. Fouqué m'a signalé l'existence de gneiss à cordiérîte aux environs de Lempdes, sur les deux rives de l'Alagnon et par suite à la limite de la Haute-Loire et du Puy-de-Dôme.

1. L'abondance de la pinite y a été signalée pour la première fois par Cordier (*J. P.* LXIX. 460. 1809).

2. Ce granite riche en cordiérîte altérée a été appelé *bertrandite* par L. Pascal (*Essai géol. sur le Velay*, 286. 1865) en l'honneur de Bertrand Roux, géologue qui a beaucoup étudié le Velay.

Cantal. Des gneiss à cordiérite se trouvent entre Cros de Montvert et le hameau de Gouilles, ainsi qu'à Lanobre.

J'ai trouvé des enclaves de gneiss à cordiérite dans les trachytes du Lioran, de Menet, etc. (Voir plus loin à *Puy-de-Dôme*).

Haute-Vienne. M. Besnard du Temple m'a communiqué autrefois une pseudomorphose de cordiérite en gigantolite d'un beau jaune vif provenant de pegmatites des environs de Limoges, sans indication plus précise sur son gisement exact. La collection du Muséum renferme une granulite à biotite de Chanteloube qui contient de très nombreux cristaux de gigantolite analogues à ceux de Huelgoat.

Creuse. Le granite des environs de Montebras en Soumans contient de petits cristaux de cordiérite altérée (gigantolite), analogues à ceux de Huelgoat.

Puy-de-Dôme. La cordiérite abonde dans le Puy-de-Dôme. On la connaît notamment dans les roches granitiques de Durtol, de Chanat, de Ternant (à la Côte Verse à droite de la route de Clermont à Pontgibaud) (Gonnard, *op. cit.*); dans les filonnets granulitiques des gneiss coupés par le chemin de fer entre Pontgibaud et la station de ce nom, M. Gonnard a trouvé des pseudomorphoses de cordiérite de 12^{mm}7 très micacées et recouvertes d'un enduit ferrugineux (*B. S. M. V. 52. 1882*); le même minéral a été signalé à la base du puy de Montet (en La Goutelle).

M. Michel Lévy a montré que ce minéral existe d'une façon presque constante dans les gneiss granulitiques au N.-O. de Clermont et particulièrement entre les hameaux de Cressigny et de Ternant (*B. S. M. VI. 329. 1883*).

Le gneiss avec cordiérite très fraîche a été trouvé récemment par M. Gonnard à Royat aux portes de Clermont, à Marpont, à Argnat.

Cette même roche se retrouve au S.-O. du mont Dore, dans le canton de Latour à la frontière du Puy-de-Dôme et du Cantal où l'a signalée M. Fouqué (*B. S. M. IX. 293. 1886*). Le village de Cros est particulièrement intéressant à ce point de vue. La cordiérite y est très abondante dans les rochers qui se trouvent à un tournant de la route de Bort à Latour, un peu avant d'arriver au village. Elle s'y montre sous forme de larges taches vertes irrégulières, ayant plusieurs centimètres de diamètre dans quelques-uns des échantillons que j'y ai rencontrés. Cette cordiérite est riche en inclusions de sillimanite, de zircon, de rutile, de grenat, de magnétite et de biotite. Elle est associée en outre

dans le gneiss granulitique à de l'orthose, de l'oligoclase, de la muscovite et du quartz.

D'après M. Fouqué, cette roche se trouve aussi en blocs dans le glaciaire des environs de Bort et en particulier au village de Pradelle (*Corrèze*).

L'abondance des gneiss à cordiérite dans le Puy-de-Dôme explique la fréquence de ce minéral en enclaves dans les roches volcaniques de cette région et en particulier dans les trachytes du mont Dore. J'ai fait voir (*Les encl. des roch. volc.*, 171) comment la cordiérite, l'andalousite, la sillimanite, etc., qui l'accompagnent résistent à l'action non seulement de la chaleur, mais encore à l'action des magmas volcaniques, de telle sorte que ces minéraux se concentrent dans les roches volcaniques qui ont englobé des blocs de leurs roches originelles. Le gisement le plus remarquable à signaler à ce point de vue est celui du Capucin, où l'on trouve souvent des blocs de cordiérite d'un bleu noir foncé atteignant plus d'un décimètre de plus grande dimension. On reconnaît la structure originelle du gneiss, dont tous les lits feldspathiques ont été corrodés et en partie seulement remplacés par des minéraux néogènes qui ont pu librement cristalliser en beaux cristaux dans les géodes ainsi formées (hypersthène, orthose, tridymite, spinelle, magnétite, etc.). Ils se trouvent ainsi associés aux minéraux non attaqués (cordiérite, grenat) dont les cristaux sont parfois isolés, grâce à un décapage convenable; ils sont souvent implantés sur eux.

Dans ces enclaves, la cordiérite forme des cristaux p (001), m (110), h^1 (100), g^1 (010), généralement groupés en très grand nombre à axes parallèles et intimement associés à de l'andalousite, de la sillimanite, du spinelle, etc. Ils sont toujours absolument intacts. Ils ne diffèrent des cristaux des gneiss normaux que par leur richesse en inclusions vitreuses secondaires et leur imprégnation fréquente par les minéraux néogènes énumérés plus haut.

Des enclaves à cordiérite analogues à celles du Capucin peuvent être recueillies dans le trachyte de la Grande Cascade au mont Dore, ainsi que dans celui de Fontenille.

On trouve des enclaves de granulite avec belle cordiérite bleue (rappelant celle des tufs basaltiques du Velay) dans le trachyte de Pailloux au S.-E. du puy Gros au mont Dore, dans le basalte du lac de Guéry, etc.

Allier. La cordiérite est assez abondante au contact de la granulite et du gneiss de la région de Commeny. M. de Launay l'a notamment

signalée (*B. S. G.* XV. 13. 1887) aux Mazelles (au nord du massif granulitique, sur la rive droite du ruisseau), à l'étang de la Côte au sud du massif de Fonbonne (avec grenat tourmaline et apatite). Le même géologue l'a indiquée au Moulin de Vaise, entre Cressanges et Tréban, etc.

Loire. Le massif granitique et gneissique du mont Pilat sur la frontière de l'Ardèche et de la Loire renferme de remarquables roches à cordiérite. Le gneiss est pénétré par le granite, qui en renferme de nombreuses enclaves; au milieu de celles-ci comme aussi dans le gneiss, M. Termier a signalé l'abondance de la cordiérite, soit intacte, soit transformée en produits colloïdes (*B. C. F.* n° 1. 7. 1889). Les localités particulièrement intéressantes par l'abondance de ce minéral sont les suivantes : Riorama près Le Bessat; les tranchées de la route de Graix à Bourg Argental, la carrière à l'extrémité nord de Saint-Sauveur en Rue, la carrière près le confluent des deux rivières de Pélussin sur la route descendant de ce village à Pélussin; les pentes boisées entre Marcan et la rivière d'Ay (*Loire*); les carrières ouvertes dans les faubourgs d'Annonay, les tranchées du chemin de fer et le tunnel de Midon près Annonay (*Ardèche*).

M. Gonnard a signalé (*C. R.* LCIX. 711. 1884) sur les bords du Vizézy, à environ 10 kilomètres de Montbrison, des pseudomorphoses de cordiérite atteignant 6^{cm} sur 3^{cm}. Elles appartiennent au type *gigantolite*; elles sont d'un vert foncé ou d'un gris verdâtre. Les plans de séparation suivant p (001) sont très nets et accentués par la présence de lames de muscovite. Ces pseudomorphoses se trouvent engagées dans le microcline d'une pegmatite renfermant des géodes tapissées de cristaux de quartz enfumé, qui atteignent 10^{cm} de longueur, et de cristaux de microcline, d'apatite verdâtre aplatie suivant la base. Ce gisement paraît être celui qui a été indiqué aux environs de Montbrison par Cordier (*J. P.* LXIX. 460. 1809).

Rhône. Drian (*op. cit.*, 77) a signalé l'existence de cordiérite bleue dans une roche gneissique grenatifère entre Riverie et le petit Machizeau. M. Gonnard a rencontré le même minéral transformé en *gigantolite* dans les filonnets granulitiques de gneiss de la montée de la Butte à Lyon (*Ac. Sc. Lyon.* 1880) et de la rive droite de l'île Barbe près Lyon (*B. S. M.* XII. 16. 1889); elle est généralement d'un gris verdâtre. Quand elle est engagée dans le quartz (île Barbe), elle disparaît parfois par décomposition, laissant des vides polyédriques; la cordiérite altérée a été trouvée à Sainte-Foy-l'Argentière.

Morvan. — *Saône-et-Loire*. Je dois à l'obligeance de M. Berthier la communication de superbes pseudomorphoses de cordiérîte qu'il a trouvées à Ozon en Montmort au 9^e km. de la route de Toulon-sur-Arroux à Luzy. Elles forment des masses bronzées, se clivant largement suivant la base. Chaque plan de séparation ainsi produit est recouvert de mica et constitué par des lames de mica implantées perpendiculairement à la base (fig. 4, page 516). Ces pseudomorphoses englobent rarement de gros cristaux indistincts de rutile ferrifère. Elles constituent le type le plus régulier de gigantolite que j'aie eu l'occasion d'étudier.

Nièvre. La cordiérîte en pseudomorphoses (gigantolite) noires lamellaires se rencontre dans les granulites à l'est de la route de Lorme à Avallon, près de Saint-Martin du Puits.

Côte-d'Or. La collection du Muséum renferme un granite porphyroïde à gigantolite provenant du pont de Beauserin près Semur.

Vosges. — *Vosges*. Les gneiss à cordiérîte abondent dans les Vosges et notamment dans le massif de Gérardmer (la Beheuille, Til du Goutte, Rose Haut des Frais, Noirgoutte, Grand-Martin à l'entrée des gorges de la Vologne). La cordiérîte se trouve aussi dans les granulites à la Beheuille, à Préchamps près du Tolly, à la cascade du Tendon, aux Xettes, dans la plaine de Martimpré et à Haut des Fraix. Toutes ces indications m'ont été fournies par M. Vélain. Je ne crois pas qu'on ait trouvé de cristaux distincts dans ces divers gisements.

Alpes. — *Massif du mont Blanc. Savoie*. Favre a signalé (*Rech. géol. sur la Savoie*, II. 427) l'existence de la cordiérîte altérée (pinité) dans le granite (protogine) de divers points du massif du mont Blanc et notamment près de Jeurs (Tête noire).

Algérie. — *Constantine*. Des enclaves de gneiss à cordiérîte, andalousite, sillimanite, ont été rencontrées, par M. Gentil, dans l'andésite quartzifiée du col de Bou Serdoun à environ 5 kilomètres de Collo, sur la route de Cheraia. C'est dans cette roche que se trouvent les beaux cristaux d'apophyllite qui seront étudiés tome II.

b) *Dans les microgranulites et les rhyolites (porphyres).*

C'est dans les microgranulites et les porphyres pétrosiliceux que se rencontrent en France les cristaux les plus nets de cordiérîte, mais ce minéral n'y est jamais intact : il est toujours transformé en pinité.

Plateau Central. — *Puy-de-Dôme*. La pinite a été signalée pour la première fois dans ce département par Coq (plus tard Lecoq) (*J. M.* XVII. 307. 1804). Elle y existe en cristaux de première consolidation dans la microgranulite d'un assez grand nombre de gisements. Ceux qui fournissent les plus beaux cristaux sont Isserteaux près St-Pardoux et

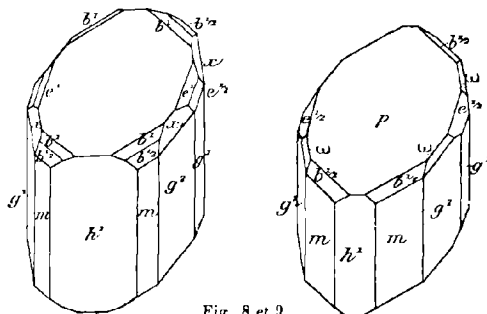


Fig. 8 et 9.
Pinite d'Isserteaux.

Manzat (et non Morat); ces cristaux atteignent 3^{cm} suivant l'axe vertical sur 1^{cm}5 de largeur. Ils sont d'un gris plus ou moins clair, parfois brunâtres ou noirâtres. L'éclat est gras, la cassure esquilleuse, le minéral est tendre, n'offre généralement aucune trace de clivage basique dans les échantillons que j'ai observés;

des variétés clivables y ont cependant été signalées (Gonnard, *op. cit.*). A Isserteaux, ils se dégagent facilement de la roche altérée qui les renferme, tandis qu'à Manzat il est difficile d'extraire de celle-ci des cristaux distincts. Aussi est-ce d'Isserteaux que proviennent la plupart des cristaux indiqués dans les collections comme pinite d'Auvergne.

Les formes habituelles sont p (001), m (110), h^1 (100), g^1 (010), avec souvent g^2 (130), $e^{1/2}$ (021), $b^{1/2}$ (111).

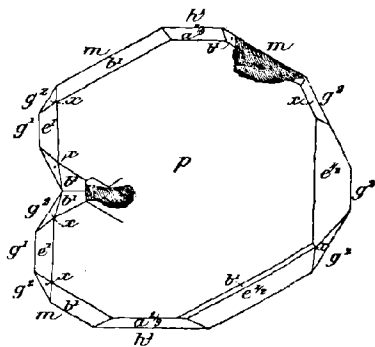


Fig. 10.
Pinite d'Isserteaux.

M. des Cloizeaux a décrit (*op. cit.*, I, et atlas, fig. 134 et 135) un cristal plus complexe présentant les formes : p (001), m (110), h^1 (100), g^2 (130), a^x (h0l), e^1 (011), $e^{1/2}$ (021), b (112), $b^{1/2}$ (111), x (7. 21. 4) (fig. 8, d'après M. des Cloizeaux) et un autre dans lequel x est remplacé par ω (131) (fig. 9, d'après M. des Cloizeaux).

Tout récemment M. Gonnard a décrit (*B. S. M.* XVI. 17. 1893) un fort beau cristal provenant également d'Isserteaux et présentant les formes

p (001), m (110), h^1 (100), g^2 (130), g^1 (010), $a^{2/3}$ (902), $e^{1/2}$ (021), b^1 (112) avec x (7. 21. 4) ou ω (131). (fig. 10, d'après M. Gonnard).

Les cristaux de pinite d'Auvergne présentent assez souvent des groupements à angles droits. (fig. 11) et plus rarement des groupements à 60°, semblables à ceux de la staurotide. Les macles décrites plus haut ne sont pas rares et se manifestent par des lignes de suture sur les faces de la zone verticale.

La pinite se trouve en cristaux plus petits et moins riches en faces dans la microgranulite de Sermentison, de Pranal près Pontgibaud (rive droite de la Sioule), près de Mont-la-Côte au nord de Bromant, dans les champs de La Gardette près de Saint-Avit (Gonnard, *op. cit.*, 57), etc.

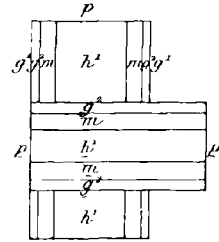


Fig. 11.

Cristaux de pinite d'Isserteaux, groupés à angle droit.

Morvan. — *Saône-et-Loire*. Les microgranulites et les porphyres pétrosiliceux du Morvan (particulièrement dans l'Autunois) sont localement riches en petits cristaux verdâtres de pinite à formes parfois très nettes. Je n'y ai jamais observé que p (001) et les diverses formes de la zone prismatique énumérées plus haut.

Nièvre, Yonne et Côte-d'Or. M. Michel Lévy m'a signalé l'abondance de la pinite en cristaux très nets dans les filons de microgranulite (N.-E.) que l'on observe au bois de Bazoche près Chastellux (*Yonne*), à Lormes (*Nièvre*), dans les porphyres pétrosiliceux du bassin houiller de Sancey-lès-Rouvray (*Côte-d'Or*), et dans les filons (N.-E.) de la même roche du Moulin-Cadoux près Magny et de Presle au N.O de Sainte-Magnance (*Yonne*), dans ceux du bois de Chidde (*Nièvre*). Les échantillons de ce dernier gisement que j'ai eu l'occasion de voir dans la collection de M. Berthier sont très nets ; ils n'atteignent que 3 à 4^{mm} et sont d'un vert pâle. Ils présentent les formes communes de la pinite du Puy-de-Dôme et sont parfois groupés à angle droit.

Les porphyres des environs de Semur (*Côte-d'Or*) et en particulier ceux de Saulieu renferment de beaux cristaux de pinite offrant la même forme que ceux des autres gisements du Morvan.

Vosges. *Haute-Saône*. M. Vélain m'a signalé l'existence de beaux cristaux de pinite dans la microgranulite du Raddon près Ternuay.

Algérie. — *Constantine*. M. Gentil m'a remis de jolis cristaux d'un vert pistache de pinite provenant des microgranulites des environs de Collo. Ils présentent des faces remarquablement nettes : m (110), h^1 (100), g^1 (010), g^2 (130), avec parfois $e^{1/2}$ (021) et $h^{1/2}$ (111). Ils atteignent 1^{cm}

suivant l'axe vertical, mais le plus généralement n'ont que quelques millimètres de longueur; leur couleur est parfois blanche ou rouge.

2° *Dans les schistes paléozoïques métamorphisés au contact du granite ou de la granulite.*

a) *au contact du granite.*

La cordiérite est un élément fréquent des schistes micacés de contact immédiat du granite; mais, dans les gisements français, ce minéral ne s'y rencontre que comme élément *microscopique*. Il forme alors des cristaux prismatiques souvent groupés en grand nombre à axes parallèles; ces cristaux sont généralement postérieurs à l'andalousite qu'ils accompagnent.

Bretagne. — *Finistère*. Je l'ai notamment observé dans les schistes micacés à andalousite (type Huelgoat) de divers gisements et notamment de ceux du contact immédiat du granite de Huelgoat (page 41).

Pyrénées. — *Hautes-Pyrénées*. Le même minéral est très abondant dans les quartzites paléozoïques métamorphisés par le granite des environs de Cauterets (pic de Péguères, Soum de Liar). Il y forme de grands cristaux généralement transformés en mica cryptocristallin (*pinite*). A l'œil nu, ces pseudomorphoses se montrent sous forme de taches d'un noir verdâtre à éclat cireux qui donnent à la roche un aspect très caractéristique.

Vosges. — [*Alsace*]. M. Rosenbusch a signalé la formation de cordiérite dans les cornéennes de contact immédiat du granite de la vallée de Barr Andlau (*Die Steiger Schiefer*, Strassburg 1877. 143).

b) *au contact de la granulite.*

Pyrénées. — Les schistes micacés à andalousite et staurotide du précambrien des Pyrénées (page 38) renferment très souvent de la cordiérite. Au microscope, on voit qu'elle constitue de grandes plages, souvent dentelliformes, moulant les deux minéraux précédents ainsi que les grains anciens de quartz.

Les plus beaux exemples à citer de ce genre de ce gisement de cordiérite se trouvent dans la zone de schistes micacés de la vallée de l'Ariège, aux environs de Savignac près Ax (*Ariège*). On a vu plus haut

que les filons de quartz à andalousite qui traversent ces schistes renferment parfois eux-mêmes d'énormes cristaux de cordiérite altérée.

Haute-Garonne. La cordiérite intacte ou altérée a été signalée par M. Jannettaz (*B. S. G.* XX. 202. 1863) dans les schistes métamorphisés de la Tour de Castel Vieil près Bagnères-de-Luchon, où elle accompagne la prétendue gédrite, qui sera étudiée plus loin.

L'examen microscopique fait voir que cette cordiérite est remarquablement intacte.

3° *Dans les enclaves des roches volcaniques, comme élément d'origine métamorphique.*

Plateau Central. — Dans un petit nombre d'enclaves de quartzite ou de micaschiste trouvées dans les basaltes [Thiézac (*Cantal*), Orgues d'Espaly (*Haute-Loire*)], j'ai observé la formation par voie de fusion de cristaux *microscopiques* maclés de *cordiérite* présentant les particularités de ceux dont il va être question dans le paragraphe suivant (*Les encl. des roches volc.* 85).

On a vu page 525 que la cordiérite qui abonde dans les enclaves énallogènes des trachytes et andésites du Plateau Central, et en particulier dans celles du Puy-de-Dôme, est un élément normal de ces enclaves, et n'est pas pyrogène.

4° *Dans les roches houillères fondues par les incendies souterrains.*

Plateau Central. — *Allier, Aveyron et Saône-et-Loire.* Les incendies qui se sont déclarés depuis longtemps dans la Grande Couche de houille de Commentry ont puissamment modifié les roches encaissantes. La tranchée Saint-Edmond permet d'étudier facilement les phénomènes de fusion plus ou moins complète que présentent les grès et les schistes houillers.

Ces roches, suivant leur composition initiale et leur position par rapport au foyer de l'incendie, sont, ou bien vitrifiées, ou bien simplement fondues et transformées en roches grises ou noires, compactes ou celluluses, véritables *laves* offrant les diverses variétés de texture (*laves cordées, scoriacées*; etc.) que l'on observe dans les roches volcaniques basiques modernes. Ces faits sont trop connus pour qu'il soit

nécessaire d'insister. Il n'en est pas de même de la composition minéralogique des produits ainsi formés.

Mallard a étudié (*B. S. M.* IV. 230. 1881) l'un d'eux constituant une roche grise, formée de pyroxène et d'anorthite et renfermant des grains d'un phosphure de fer (*rhabdite*); il a montré son analogie, d'une part avec quelques roches volcaniques et de l'autre avec certaines météorites ainsi qu'avec les roches reproduites synthétiquement par MM. Fouqué et Michel Lévy. J'ai moi-même décrit d'autres roches remarquables que j'ai recueillies dans ce gisement (*C. R.* CXIII. 1060. 1891). La roche de Mallard semble être en effet une exception. Le type le plus abondant, qui constitue les laves ayant possédé le plus de fluidité, celui qui forme surtout les variétés cordées, celluluses, est, en grande partie, *constitué par de la cordiérite*.

Ce minéral se présente en très petits cristaux, à contours nets; ce sont des prismes hexagonaux, formés par les macles décrites plus haut (fig. 2 et 3). Ils atteignent rarement 0^{mm},25 et sont parfois extrêmement petits. Dans les lames minces, ils sont colorés en violet, sont très pléochroïques et possèdent en lumière polarisée, parallèle et convergente, toutes les propriétés optiques de la *cordiérite*. Souvent, un très petit cristal, dépourvu d'inclusions, est encapuchonné par un grand cristal riche en inclusions vitreuses, et en inclusions de spinellides. Les sections *p* (001) montrent que les deux individus sont formés de groupements complexes, mais que les bandes hémitropes sont indépendantes d'un cristal à l'autre.

Cette cordiérite forme, presque à elle seule, des roches observées en blocs de très grandes dimensions; mais, eu égard à la petitesse des cristaux, il est impossible d'isoler le minéral dans un état de pureté suffisante pour une analyse quantitative. J'ai pu, toutefois, vérifier mon diagnostic optique par des essais chimiques nombreux: la magnésie y est notamment abondante.

Cette *cordiérite* est accompagnée de spinellides (*magnétite* et *spinelle* violet) en octaèdres *a*⁴ (111) nets, souvent groupés en assemblages cristallitiques: il existe toujours un peu de verre incolore ou brunâtre. A ces éléments vient souvent se joindre l'*anorthite* en petits microlites presque rectangulaires, beaucoup plus courts que dans la roche de Mallard. Ce feldspath est, en général, de formation antérieure à celle de la *cordiérite*.

Enfin la composition devient parfois plus complexe encore par suite

du développement d'*augite*, formant de grandes plages souvent irrégulières qui englobent la cordiérite et l'anorthite : elles sont quelquefois disposées en *structure ophitique* avec ces derniers minéraux. On observe aussi souvent des assemblages arborisés d'*augite* rappelant les *chondres* des météorites.

La plus ou moins grande abondance relative de ces trois minéraux (*cordiérite*, *anorthite*, *pyroxène*), leurs dimensions très inégales suivant les échantillons, l'abondance ou la rareté du verre, donnent lieu à de nombreuses variétés pétrographiques.

Il est intéressant de remarquer que, toutes les roches qui nous occupent étant le produit de la fusion sur place de couches de schistes et n'ayant coulé que sur quelques décimètres, il n'y a pas eu brassage d'un grand volume de matière fondue : aussi le même échantillon offre-t-il souvent une composition très variable suivant les points considérés, et les roches examinées au microscope se montrent-elles souvent très inhomogènes : elles renferment des concentrations globulaires de composition spéciale. On rencontre fréquemment aussi des roches dont quelques strates seulement sont riches en cordiérite, alors que d'autres en sont totalement dépourvues.

Les roches de Commeny offrent un grand intérêt au point de vue général. Elles montrent, en effet, comment la *cordiérite* (si fréquemment développée par action de contact des roches éruptives les plus variées) peut prendre facilement naissance sous l'influence de la chaleur par modification de roches sédimentaires.

Elles jettent ainsi un jour nouveau sur l'origine possible de la cordiérite de certaines roches volcaniques et particulièrement de celle que l'on rencontre dans les enclaves d'un grand nombre d'entre elles. Les cristaux de Commeny sont surtout remarquablement identiques à ceux qui se produisent si souvent dans les grès et schistes argileux enclavés par les basaltes et auxquels il a été fait allusion plus haut.

Enfin, les roches microlitiques et ophitiques à anorthite et pyroxène sont tellement identiques aux laves modernes, que l'on entrevoit la possibilité de la formation de ces dernières aux dépens d'assises sédimentaires, placées dans des conditions rendant possible leur fusion.

La cordiérite semble être un produit habituel des roches houillères modifiées par la chaleur ; je l'ai, en effet, observé à Cransac (*Aveyron*) et à Épinac (*Saône-et-Loire*) dans les mêmes conditions qu'à Commeny.

ASTROPHYLLITE

(H, Na K)⁴ (Fe Mn)⁴ (Ti Zr) Si⁴ O¹⁶ (Brögger)¹.

Orthorhombique : $m m = 90^{\circ}34'$.

$b : h = 1000 : 3346, 83$. $D = 712, 201$. $d = 703, 634$.

$[a : b : c = 0,99025 : 1 : 4, 7104]$ (Brögger)².

Formes observées. g^1 (010), p (001), h^1 (100) ?

Faciès des cristaux. Je n'ai observé que des lamelles, isolées par l'iodure de méthylène de leur gangue pulvérisée. Elles se présentent sous forme rectangulaire; elles sont aplaties suivant le clivage facile g^1 (010) et allongées suivant l'arête $p g^1$ (001) (010). Elles sont limitées par une face qui semble perpendiculaire à g^1 [h^1 (100)]. La face g^1 (010) porte de fines stries correspondant au clivage difficile p (001).

Clivages. Clivage g^1 (010), très facile, micacé, donnant des lames non flexibles se clivant en outre difficilement suivant p (001).

Dureté. 3.

Densité. 3,3 à 3,4.

Coloration et éclat. Les lames d'astrophyllite sont jaune foncé; elles ont un éclat métalloïde un peu nacré; elles sont parfois superficiellement brunes ou noires par altération.

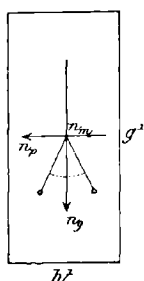


Fig. 1.
Plan des axes optiques parallèle à p (001).

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à p (001); bissectrice aiguë positive perpendiculaire à h^1 (100); le clivage facile g^1 (010) est donc perpendiculaire à la bissectrice obtuse négative.

De la mesure de $2d$ autour de la bissectrice aiguë et de l'indice moyen $n_m = 1,903$ (que nous avons mesuré, M. Michel Lévy et moi, sur les cristaux du Langesundfjord), on déduit pour l'astrophyllite d'Evisa :

$$2 \nabla = 70^{\circ} \text{ à } 75^{\circ} \text{ environ.}$$

La mesure directe de la biréfringence a donné :

$$n_g - n_p = 0,055.$$

1. Formule approximative.
2. L'axe a de Brögger a été pris pour axe b afin d'avoir $a < b$ conformément à l'usage pour les minéraux orthorhombiques.

Pléochroïsme. Même en lames minces, la couleur et le pléochroïsme sont intenses avec :

n_g = jaune citron ;
 n_m = jaune d'or orangé ;
 n_p = jaune d'or foncé.

L'absorption va en croissant de $n_p > n_m > n_g$.

Composition chimique. La composition chimique du minéral de Langesundfjord et du Colorado est approximativement représentée par la formule donnée plus haut. Une partie du fer se trouve à l'état de $Fe^2 O^3$. Je n'ai pu isoler une quantité suffisante du minéral de Corse pour en faire l'analyse, mais des essais qualitatifs donnent les mêmes résultats que pour l'astrophyllite des gisements précités.

Essais pyrognostiques. Au chalumeau, se gonfle et fond en un émail noir. Donne avec le carbonate de soude et le borax les réactions du manganèse ; très difficilement attaqué par l'acide chlorhydrique.

Diagnostic. L'astrophyllite ressemble à un mica par son clivage facile ; elle en diffère par la non-flexibilité de ses lames, l'existence d'un second clivage parallèle au plan des axes optiques. L'axe n_p est perpendiculaire au clivage facile, comme dans les micas ; mais il constitue la bissectrice *obtus*e et non la bissectrice *aiguë*, comme dans ces derniers minéraux. La zone perpendiculaire au clivage est positive comme dans les micas ; mais le maximum de pléochroïsme a toujours lieu transversalement à l'allongement des lamelles (suivant n_p). Dans les lames de clivage, la biréfringence est très forte et le pléochroïsme encore transversal à l'allongement suivant pg^A (001) (010).

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

L'astrophyllite n'a été rencontrée jusqu'à présent que dans deux sortes de gisements, dans les syénites néphéliniques (*Norvège*, etc.) et dans des roches granitiques sodiques (*Colorado*). C'est dans ces dernières roches qu'on la trouve en France.

Corse. — L'astrophyllite a été indiquée par M. Leverrier comme élément *microscopique* des granulites à riebeckite du massif des Calangues de Piana (*C. R.* CIX. 38. 1889). M. Nentien a bien voulu me confier la collection des roches qu'il a recueillies dans cette région

et dont quelques échantillons ont été autrefois examinés par M. Leverrier.

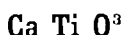
De l'un d'eux, provenant de la route d'Evisa à Ota (sur le sentier muletier quittant la route forestière d'Evisa au col de Porto), j'ai pu extraire la petite quantité d'astrophyllite qui m'a permis de faire les constatations énumérées plus haut. Le minéral, séparé de la roche pulvérisée, par l'iodure de méthylène, forme des lamelles atteignant rarement 1^{mm} de plus grande dimension.

La roche qui contient l'astrophyllite est une pegmatite graphique à riebeckite à éléments fins. L'astrophyllite s'accrole parfois à la riebeckite. Elle est contemporaine du quartz automorphe, quelques cristaux de ce minéral étant moulés par l'astrophyllite, alors que d'autres lamelles d'astrophyllite sont incluses dans le quartz.

Cette astrophyllite se rencontre dans les roches des environs d'Evisa dans les mêmes conditions que dans la granulite à riebeckite de San Peter's Dome (*Colorado*). Des pegmatites à très grands cristaux de riebeckite (voir cet article) existant dans cette même région, il est probable que des recherches entreprises dans ce but feront découvrir en Corse, comme au Colorado, des échantillons d'astrophyllite de plus grande taille que ceux que j'ai examinés.

MÉTASILICATES

PÉROWSKITE



Pseudocubique.

Formes observées. Je n'ai à m'occuper ici que de la pérowskite microscopique d'un basalte à mélilite; elle y forme de petits grains arrondis et très rarement des octaèdres réguliers.

Macles. (Voir aux propriétés optiques).

Clivages. Clivage p (100), non visible dans les cristaux microscopiques.

Dureté. 5,5.

Densité. 4,017 à 4,039.

Coloration et éclat. Jaune pâle, brun rouge, noire. En lames minces, jaune brunâtre.

Éclat adamantin et parfois éclat métallique. Transparente en lames minces.

Propriétés optiques. L'examen des propriétés optiques montre que la pérowskite est pseudocubique; elle présente des macles complexes et très enchevêtrées, qui peuvent s'expliquer de la même façon que celles du grenat pyrénéite (page 208), mais, de même que dans la boracite, il y a pénétration intime des divers individus constituant l'assemblage pseudocubique.

Dans les lames minces, la pérowskite montre des lames hémitropes croisées sous des angles de 90° , de 60° ou de 120° suivant l'orientation de la section considérée. Je n'insisterai pas sur ces propriétés optiques, qui ne peuvent être étudiées en détail dans la pérowskite de l'unique gisement dont j'ai à m'occuper (Pour plus de détails, voir : des Cloizeaux *B. S. M.* XVI. 218. 1893).

$$2 \mathbf{V} = \text{voisin de } 90^\circ \quad \varepsilon > \nu \text{ autour de } \mathbf{n}_g.$$

L'indice médian calculé est d'environ 2,39.

La biréfringence est variable et atteint 0,006 à 0,007.

Composition chimique. La formule donnée plus haut correspond à la composition suivante :

Ti O ²	58,9
Ca O	41,1
	<hr style="width: 50%; margin: 0 auto;"/>
	100,0

Une petite quantité de calcium est remplacée par une proportion équivalente de fer.

Essais pyrognostiques. Infusible au chalumeau. Avec le sel de phosphore au feu réducteur, la perle est d'un gris verdâtre et devient bleue en refroidissant ; au feu oxydant, elle est verdâtre, elle devient incolore par refroidissement. Décomposée par l'acide sulfurique chaud.

Diagnostic. La forte réfringence, les macles, la coloration et la faible biréfringence constituent un bon diagnostic de la pérowskite dans les plaques minces de roches.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Les beaux cristaux de pérowskite se rencontrent particulièrement dans les calcaires et les schistes cristallins ainsi que dans les calcaires sédimentaires métamorphisés par des roches éruptives (syénites néphéliniques). Il n'existe aucun gisement de ce genre en France.

Comme élément microscopique, la pérowskite se trouve dans diverses roches basiques à néphéline et à mélilite.

Dans les néphélinites à mélilite.

Vosges. — Dans quelques-uns des échantillons de la néphéline d'Essey-la-Côte que je dois à l'obligeance de M. Vélain, j'ai trouvé des cristaux de mélilite (*Les encl. des roches volc.*, p. 530) accompagnés de grains et d'octaèdres *microscopiques* de pérowskite.

GROUPE DES PYROXÈNES

Les minéraux de ce groupe présentent entre eux les plus remarquables analogies, bien qu'ils cristallisent dans des systèmes différents (orthorhombique, monoclinique et triclinique). Leur forme primitive est un prisme voisin de 87° et de 93° , parallèlement auquel il existe des clivages plus ou moins faciles.

Les angles des principales zones sont très voisins dans les divers pyroxènes.

Dans les pyroxènes orthorhombiques et dans les pyroxènes monocliniques, le plan des axes optiques est compris dans la face tronquant l'angle obtus du prisme.

Au point de vue chimique, les pyroxènes sont essentiellement des métaisilicates de calcium, de magnésium et de fer ($R'' \text{ Si O}^3$); mais beaucoup d'entre eux possèdent une formule plus compliquée et renferment une proportion parfois considérable de sesquioxydes.

Quelques-uns de ceux-là peuvent être représentés par la formule $R' R'' (\text{Si O}^3)^2$; tandis que d'autres peuvent être considérés comme constitués par des mélanges des deux radicaux précédents et d'un radical hypothétique $R'' R''' \text{Si O}^3$ (Tschermak). Le silicium peut être en partie remplacé par du titane. Dans ces diverses formules,

$R' = \text{Na, Li}; R'' = \text{Ca, Mg, Fe}$, plus rarement Mn, Zn, Ce ;
 $R''' = \text{Al, Fe}$, plus rarement Cr et V .

A ce groupe des pyroxènes normaux, on peut joindre quelques minéraux (titanifères, zirconifères ou niobifères) se rapprochant d'eux, soit par la composition chimique, soit par la forme ou les propriétés optiques.

Ainsi largement compris, le groupe des pyroxènes est constitué par les espèces suivantes :

a) Pyroxènes orthorhombiques.

Enstatite Mg Si O^3

Bronzite $(\text{Mg, Fe}) \text{Si O}^3$

Hypersthène . $(\text{Fe, Mg}) \text{Si O}^3$

b) Pyroxènes monocliniques.

Pyroxènes proprement dits.	}	<i>Diopside</i>	Ca, Mg (Si O ³) ²
		<i>Hédenbergite</i>	Ca, Fe (Si O ³) ²
		* <i>Schefferite</i> . .	(Ca, Mg)(Fe, Mn)(Si O ³) ²
		* <i>Jeffersonite</i> . .	(Ca, Mg)(Fe, Mn, Zn)(Si O ³)
		<i>Augite</i>	<i>m</i> Ca (Mg, Fe) (Si O ³) ² + <i>n</i> (Mg, Fe)(Al, Fe) ² Si O ⁶ + <i>p</i> Na Al (Si O ³) ²
		<i>Ægyrine</i>	Na Fe ^m (Si O ³) ²
		<i>Jadéite</i>	Na Al (Si O ³) ²
		<i>Triphane</i>	Li Al (Si O ³) ²
		<i>Wollastonite</i> . .	Ca Si O ³
		* <i>Pectolite</i>	II Na Ca ² (Si O ³) ³
Annexe aux pyroxènes monocliniques.	}	* <i>Rosenbuschite</i>	Na ² Ca ³ [(Si, Zr, Ti) O ³] ⁴
		<i>Làvenite</i>	(Mn, Ca, Fe)(Zr, O, F) Na (SiO ³) ²
		<i>Wöhlerite</i>	Ca ¹⁰ Na ⁵ Si ¹⁰ Zr ³ Nb ² O ⁴² F ³
		* <i>Johnstrupite</i> et <i>Mosandrite</i>	Ce ² Ca ⁸ Na ³ (F, OH) ⁷ (Si O ³) ⁹
		<i>Rinkite</i>	Ce ² Ca ⁴ Na ³ (Si, Ti) ⁶ O ¹⁹ F ³

c) Pyroxènes tricliniques.

<i>Rhodonite</i>	Mn Si O ³
* <i>Babingtonite</i> . .	(Ca, Fe, Mn) SiO ³ + <i>m</i> Fe ² (SiO ³) ³
* <i>Hjortdahlite</i> . .	Na ⁴ , Ca ¹² (Si, Zr) ¹⁴ O ³⁹ F ⁶

Les espèces dont les noms sont précédés d'un * ne se trouvent pas dans les gisements français. Je n'aurai donc pas à m'en occuper ici.

PYROXÈNES ORTHORHOMBIQUES

L'enstatite ne présente que rarement la composition théorique Mg Si O³; le plus souvent elle est ferrifère et se rapproche plus ou moins de la *bronzite*. Suivant l'exemple de M. Tschermak, je réserve

le nom de *bronzite* aux pyroxènes orthorhombiques dans lesquels la proportion de Fe O ne dépasse pas 12 %/o. Ceux qui sont plus ferrugineux constituent l'*hypersthène*.

Comme les pyroxènes monocliniques, les pyroxènes rhombiques renferment fréquemment des quantités variables d'alumine.

La distinction entre enstatite et hypersthène est légitime, car les variations de composition chimique sont accompagnées de variations très caractéristiques dans les propriétés optiques.

Propriétés optiques. Pour tous ces minéraux, le plan des axes optiques est parallèle à g^1 (010); n_g est perpendiculaire à p (100), n_p à h^1 (100).

Dans l'enstatite, n_g est la bissectrice aiguë des axes optiques (fig. 1).

$$2V = 69^\circ \text{ environ et } \rho > \nu;$$

cet angle augmente avec la teneur en Fe O, pour devenir (fig. 2) :

$$2V = 90^\circ$$

quand la proportion de Fe O s'élève à 10 %/o (bronzite) (fig. 2). Au delà de cette limite, n_p devient bissectrice aiguë (hypersthène) (fig. 3) et, autour d'elle, l'angle $2V$ diminue à mesure que la proportion de Fe O s'élève. La dispersion est $\rho > \nu$ autour de cette bissectrice aiguë.

En d'autres termes, l'écartement des axes autour de n_g croît d'une façon continue avec le Fe O.

La biréfringence, la réfringence et la densité augmentent avec la teneur en fer, de l'enstatite à l'hypersthène.

Propriétés géométriques. Les valeurs des paramètres paraissent très voisines dans les divers pyroxènes orthorhombiques, bien qu'aucune enstatite très pauvre en fer n'ait encore été mesurée.

Bronzite (13,6 %/o de Fe O); $a : b : c = 0,97020 : 1 : 0,57097$ (v. Lang, météorite de Breitenbach);

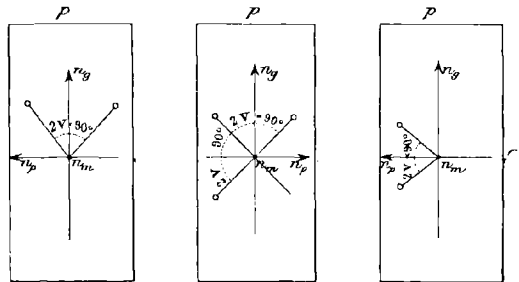


Fig. 1. Enstatite. Fig. 2. Bronzite. Fig. 3. Hypersthène.
Face g^1 (010) des pyroxènes orthorhombiques, parallèle au plan des axes optiques, montrant la position de la bissectrice aiguë.

Hypersthène (25,6 % de Fe O); $a : b : c = 0,97133 : 1 : 0,57037$ (vom Rath, lac de Laach).

Conformément à l'usage admis pour les minéraux orthorhombiques, l'axe a a été pris plus petit que 1, l'angle obtus de mm (93° environ) étant placé en avant. Cette position a toutefois l'inconvénient de cacher les analogies que présentent entre eux les pyroxènes orthorhombiques et les pyroxènes monocliniques; les faces respectivement notées g^1 (010) dans les premiers, h^1 (100) dans les seconds, ayant la même position par rapport à l'angle obtus des clivages m (110) et possédant des propriétés physiques comparables. Si l'on prend le paramètre a donné plus haut comme b ($= 1$) afin d'obtenir une même position pour les deux séries de pyroxènes, on a :

Bronzite, $a : b : c = 1,0307 : 1 : 0,5885$;

Hypersthène, $a : b : c = 1,0319 : 1 : 0,5872$.

Macles. — Les pyroxènes orthorhombiques présentent tous les mêmes macles :

1° Macles en croix constituées par 2 ou 3 individus avec a^1 (101) pour face d'association;

2° Macles polysynthétiques suivant e^1 (014). Ces macles sont d'origine

secondaire et sont très fréquentes dans les pyroxènes rhombiques des roches grenues (péridotites, norites, etc.). Elles se manifestent sur le clivage g^1 (010) par des gouttières, perpendiculaires à l'axe vertical.

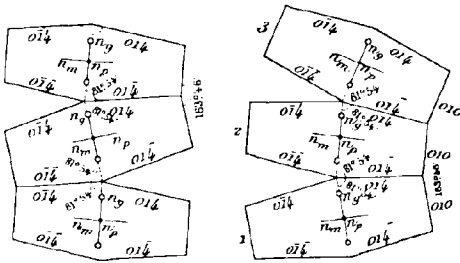


Fig. 4 et 5.

Variétés que présentent les macles polysynthétiques suivant e^1 (014). Sections h^1 (100).

J'ai décrit en détail (*Nouv. Arch. du Muséum*, VI. 234) les deux variétés de cette

macle que j'ai observées dans la bronzite des lherzolites des Pyrénées.

Dans le premier type, les individus maclés s'éteignent de deux en deux quand on les examine entre les nicols croisés; dans le second, au contraire, chaque individu présente une orientation différente du précédent; si le nombre des individus composants est suffisant, il se produit un groupement en roue rappelant celui des cristaux de rutile maclés suivant b^1 (112). Les figures 4 et 5 rendent aisément compte de ces macles.

Dans le premier cas, la plage 2 peut être considérée comme ayant sa face $(0\bar{1}4)$ parallèle à la face $(0\bar{1}4)$ du cristal 1 et $(01\bar{4})$ du cristal 3, tandis que, dans le second cas, la face $(01\bar{4})$ du 3^e cristal est parallèle à la face $(0\bar{1}4)$ du cristal 2, mais n'est parallèle à aucune de celles du cristal 1.

Les fig. 6 et 7 montrent l'aspect que présentent ces deux maclés dans les plaques minces de roches.

Groupements réguliers des pyroxènes rhombiques et d'autres minéraux. — Pyroxènes rhombiques et pyroxènes monocliniques. — Les groupements réguliers de pyroxènes rhom-

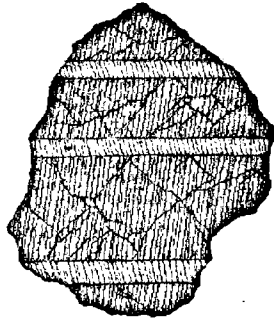


Fig. 6.

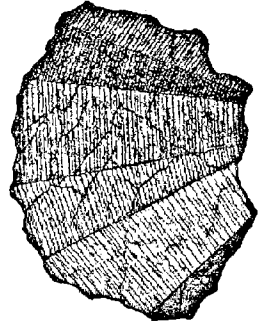


Fig. 7.

Lames minces de bronzite de la lherzolite des Pyrénées, maclées suivant $g^4 (014)$ et correspondant aux dispositions respectivement représentées par les figures 4 et 5 (Lumière polarisée).

biques avec les pyroxènes monocliniques (augite, diallage) sont très fréquents. Ils se présentent avec des particularités spéciales, suivant la nature de la roche qui les renferme, mais ils ont tous un caractère commun. Les deux

minéraux sont associés suivant la face qui dans chacun d'eux présente la même importance au point de vue des propriétés physiques : la face $g^1 (010)$ pour les pyroxènes rhombiques et la face

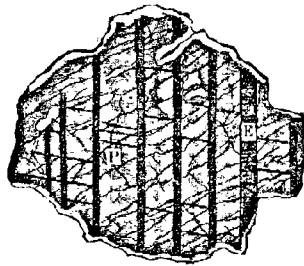


Fig. 8.

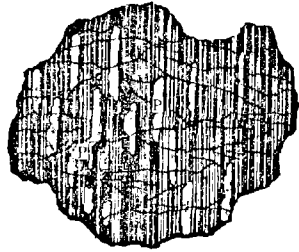


Fig. 9.

Lames minces de pyroxènes rhombiques et monocliniques régulièrement associés (Lherzolite de l'Ariège). Dans la fig. 8, le diallage (P) englobe la bronzite (B) sous forme de lames parallèles; inversement, dans la fig. 9, c'est la bronzite qui englobe les bandelettes du diallage (P).

$h^1 (100)$ pour les pyroxènes monocliniques. On voit, en effet, que ces deux faces sont homologues dans les deux systèmes. Ce sont elles qui tronquent l'angle obtus du prisme de 93° ; c'est suivant elles qu'a

lieu la lamellisation caractéristique de l'hypersthène et du diallage.

Dans les roches grenues (péridotites et nodules à hornblende, pyroxénolites, gabbros, norites), les deux minéraux sont associés sous forme de bandclettes alternatives; le diallage est le plus souvent l'élément dominant de l'assemblage, englobant l'autre (fig. 8), bien que l'inverse ne soit pas rare (fig. 9).

Dans les roches volcaniques, les pyroxènes rhombiques et monocliniques s'associent de deux façons différentes: tantôt il y a simple acco-

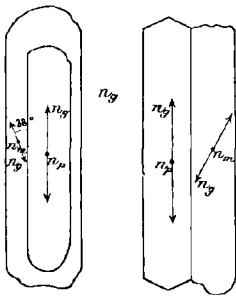


Fig. 10.

Fig. 11.

Groupements réguliers de pyroxène rhombique et de pyroxène monoclinique, par englobement (fig. 10), ou par accolement (fig. 11). (Audésites à hypersthène d'Auvergne, etc.)

lement des deux minéraux (fig. 11), tantôt l'augite englobe l'hypersthène (fig. 12). Les deux cas coexistent dans une même roche; ils se rencontrent dans presque toutes les roches volcaniques à bronzite ou à hypersthène. Ces groupements ne peuvent se voir qu'à l'aide du microscope. Ils sont bien mis en évidence par les propriétés optiques et notamment par la biréfringence différente des deux minéraux.

Pyroxènes rhombiques et amphibole. — Les groupements de pyroxènes rhombiques et de hornblende sont analogues à ceux qui viennent d'être décrits, mais ils sont plus rares (Iherzolite des Pyrénées).

Pyroxènes rhombiques et péridot. — Les groupements chondritiques d'enstatite et d'olivine sont décrits page 552 (fig. 2 et 3; voir aussi fig. 18, page 191); ils consistent en une interpénétration des deux minéraux présentant une forme cristallitique: ils ne constituent plus de groupements liés par une relation géométrique.

Je ne me suis occupé ici que des groupements primaires; beaucoup des produits d'altération qui vont être décrits sont aussi géométriquement orientés sur le minéral primordial.

Inclusions. Les inclusions caractéristiques de l'hypersthène seront décrites page 554 (fig. 1). Les pyroxènes rhombiques présentent, dans les roches grenues, des inclusions gazeuses ou liquides souvent allongées suivant l'axe vertical de leur hôte, plus rarement des inclusions vitreuses. Dans les roches volcaniques ils possèdent fréquemment de très belles inclusions vitreuses avec ou sans bulle ou cristaux de magnétite.

Essais pyrognostiques. L'enstatite est à peu près infusible au chalu-

meu et insoluble dans les acides; la fusibilité augmente et la résistance aux acides diminue avec la teneur en fer.

Altérations. — *Altérations atmosphériques.* — a) Transformation en bastite. — La transformation en *bastite* est l'homologue de la serpentinisation du péridot. On a vu page 424 que la bastite est une variété d'antigorite; elle présente ceci de particulier, qu'elle est géométriquement orientée sur le minéral qu'elle épigénise et qu'en outre un seul cristal de bastite se produit aux dépens d'un seul cristal de pyroxène rhombique. Le clivage facile des deux minéraux a lieu dans la même direction; mais les propriétés optiques sont différentes, ce clivage étant parallèle au plan des axes optiques du pyroxène rhombique et perpendiculaire à la bissectrice aiguë négative de la bastite. La réfringence de ce dernier minéral est bien plus faible que celle du pyroxène.

A l'œil nu, la bastite est verte ou jaune avec éclat bronzé.

La transformation s'effectue d'une façon fort irrégulière, tantôt suivant les clivages ou les cassures, tantôt par la périphérie. La fig. 1 de la page 549 représente un échantillon offrant de la façon la plus nette cette dernière particularité. Au milieu de la serpentine du Mouncaou provenant d'une lherzolite porphyroïde s'observent des *yeux* dont le centre jaune brun est constitué par la bronzite intacte entourée par une zone verte de bastite.

b) Transformation en talc. — L'hypersthène d'Arviou (*Aveyron*) se transforme parfois en talc fibrolamellaire qui conserve encore les inclusions titanifères de ce minéral.

Ouralitisation. — L'ouralitisation des pyroxènes rhombiques est beaucoup moins fréquente que celle des pyroxènes monocliniques. Dans les lherzolites de l'Ariège, j'ai observé des cas fréquents de transformation de bronzite en amphibole vert pâle (*Nouv. Arch. du Muséum, op. cit.* 1894); tantôt celle-ci forme des fauciles, tantôt elle constitue des traînées longitudinales ou transversales au milieu du pyroxène rhombique avec lequel elle est géométriquement orientée.

Plus rarement, les lherzolites sont traversées par de fines diaclases sur les bords desquelles tous les éléments, y compris la bronzite, se transforment en amphibole dentelliforme ou cristallitique au milieu de dipyre (Lherz, Sem).

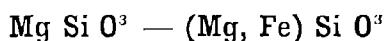
J'ai décrit en outre dans la lherzolite du Tuc d'Ess (*Haute-Garonne*)

des transformations curieuses; tous les éléments de la roche disparaissent et sont remplacés par une association dentelliforme d'amphibole, de spinelle vert et d'anorthite. On y voit souvent des débris de bronzite sur lesquels sont implantés les cristaux d'amphibole (*op. cit.* p. 256).

Transformation en anthophyllite. — Je décrirai page 557 avec quelques détails un genre particulier de transformation d'hypersthène en anthophyllite.

Altérations dues à la chaleur ou à l'action des magmas volcaniques. — Dans les enclaves (homogènes ou énallogènes) des roches volcaniques basiques, on observe très souvent des phénomènes de fusion des pyroxènes rhombiques; ils sont accompagnés de recristallisations, non pas du minéral primordial, mais d'augite. J'ai décrit et figuré (*Les encl. des roches volc.*) un grand nombre d'exemples de ce genre, observés, soit dans les nodules à olivine des basaltes d'Auvergne etc., soit dans des enclaves ayant la composition de norites. Les cristaux néogènes d'augite prennent souvent des formes cristallitiques et se réunissent en grand nombre pour former un squelette de grand cristal qui est fréquemment orienté sur le pyroxène rhombique aux dépens duquel ils se forment progressivement. Ces cristaux d'augite sont généralement accompagnés par du verre, des spinellides, par de l'olivine allongée suivant l'axe vertical, etc.

ENSTATITE — BRONZITE



Formes observées. La bronzite des gisements français ne se trouve en cristaux distincts que dans quelques roches volcaniques; ils paraissent terminés par la face e^2 (012); le plus souvent le minéral forme des masses laminaires dépourvues de contours.

Déformations mécaniques. La bronzite des lherzolites des Pyrénées a subi des déformations mécaniques extrêmement intenses. Ses clivages sont souvent gondolés, et, dans les lames minces, on constate, grâce

aux propriétés optiques, que le minéral a été tordu. Des macles secondaires suivant e^4 (014) sont fréquentes.

Clivages. Clivage m (110), plans de séparation souvent très faciles suivant g^1 (010), quelquefois suivant h^1 (100) ou p (001) (bronzite des herzolites de l'Ariège).

Dureté. 5,5.

Densité. 3,1 à 3,4; 3,19 b. de Reichenweier (M. Linck), 3,27 (M. Damour, étang de Lherz), 3,359 (b. du mont Brézouard, M. Damour).

Coloration et éclat. Blanche, grisâtre, jaune, brune, vert olivâtre.

Éclat vitreux, nacré sur les lames de clivage; quelquefois éclat un peu gras; éclat métalloïde dans certaines bronzites. Transparente ou translucide.

Propriétés chimiques. On a vu plus haut quelles sont les propriétés optiques de l'enstatite. Dans la bronzite, j'ai observé dans des plaques perpendiculaires à la bissectrice aiguë positive normale à p (001) (lumière rouge) :

	Enstatite du mont Zdjjar.	Bronzite ¹
$n_m =$	1,639	1,668 (Kupferberg) (Dx)
$2 V =$	69°42'	70° environ. Lherz

Pléochroïsme. L'enstatite et la bronzite sont incolores en lames minces. Dans les sections de 0^m10 d'épaisseur, j'ai observé pour la bronzite de l'étang de Lherz :

$n_g =$ vert clair;
 $n_m =$ jaune brunâtre;
 $n_p =$ jaune pâle.

Composition chimique. a) Composition correspondant à la formule théorique Mg Si O³;

Analyses de la bronzite : b) d'un nodule à olivine de Reichenweier, par M. Linck. (*Mittheil. Comm. geol. Landesanst. Elsass-Loth.* I. 49. 1887);

c) de la bronzite de la herzolite de Lherz, par M. Damour (*B. S. G.* XIX. 414. 1862);

1. Voir la note de la page 555.

d) de la bronzite de la serpentine du mont Brézouard, par M. Damour (in *Dx op. cit.* I. 45).

	a)	b)	c)	d)
SiO ²	60	54,76	56,70	52,67
TiO ²	»	»	»	0,60
Al ² O ³	»	4,90	0,60	4,84
Fe ² O ³	»	»	»	2,07
FeO.....	»	9,35	7,72	5,11
MgO.....	40	30,22	33,61	32,82
CaO.....	»	»	»	1,55
Alcalis.....	»	»	»	0,94
H ² O.....	»	»	1,04	»
	100	99,23	99,57	100,60
Densité		3,359	3,27	3,19

Essais pyrognostiques. Au chalumeau, l'enstatite est à peu près infusible. La bronzite s'arrondit seulement sur les bords. Inattaquable par les acides.

Altérations. (Voir page 545).

Diagnostic. L'enstatite et la bronzite se distinguent de l'hypersthène par leurs propriétés optiques; l'enstatite et la plupart des bronzites sont incolores en lames minces. Le meilleur diagnostic différentiel de l'enstatite avec la bronzite consiste dans l'écartement des axes, qui dans la bronzite est toujours voisin de 90°.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS.

L'enstatite et la bronzite se rencontrent en France dans les diverses conditions suivantes :

- 1° Dans les roches éruptives grenues;
- 2° Dans les nodules à olivine des roches volcaniques basiques;
- 3° Dans les météorites.

1° Dans les roches éruptives grenues.

a) Dans les norites, les péridotites et les pyroxénolites.

Pyénées. — La bronzite est l'un des éléments constitutifs de la lherzolite. Dans quelques gisements, elle se présente en grands individus porphyroïdes ou constitue des ségrégations dans la roche intru-

sive. (Pour plus de détails je renvoie à mon mémoire *Nouv. Arch. du Muséum, op. cit.*, 1894).

Basses-Pyrénées. La lherzolite porphyroïde du Moun caou en Louvie Juzon renferme en abondance des cristaux porphyroïdes de bronzite atteignant 1^{cm}5; ils présentent parfois la macle suivant e^4 (014) macroscopique. La lherzolite de ce gisement est très altérée et transformée localement en serpentine.

J'ai recueilli un échantillon dont toute la masse est serpentinisée; le centre des grands cristaux de bronzite est seul intact; leur couleur jaune brunâtre tranche vivement sur celle de la bastite d'un vert foncé qui les épigénise à leur périphérie (fig. 1).

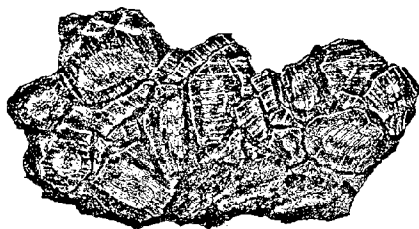


Fig. 1.

Bronzite se transformant à sa périphérie en bastite (Échantillon de la lherzolite du Moun caou, réduit de moitié).

Haute-Garonne. La lherzolite porphyroïde de Moncaup-Arguénos et celle du Tuc d'Ess près Coulédoux renferment de grands cristaux de bronzite semblables à ceux du Moun caou.

Ariège. La lherzolite de l'étang de Lherz, des ravins dominant le Bastard, de la vallée de Suc, des environs de Vicdessos et de la croix de Sainte-Tanoque en Lercoul sont à grains moyens ou à grains fins; l'enstatite n'y forme que très rarement de grandes plages de 1^{cm} avec macle e^4 (014) (ravin de la Plagnole); mais j'ai trouvé en divers points de cette région, et notamment à la Fontête rouge et à Porteteny près Vicdessos, des ségrégations plus grosses que la tête formées presque entièrement de bronzite brune lamelleuse. La lherzolite de Sem et des environs de Prades, au contraire, est à grands éléments, et, sur les surfaces altérées à l'air, on voit apparaître la bronzite et le pyroxène chromifère en grains atteignant souvent un ou deux centimètres.

Dans tous ces gisements et particulièrement dans ceux de l'Ariège, la bronzite brune est l'un des éléments constitutifs de roches filoniennes à grands éléments traversant la lherzolite, roches que j'ai décrites sous le nom de *bronzitites* (*Nouv. Arch. du Muséum*, VI. 270. 1894).

Plateau Central. — La bronzite se rencontre dans un grand nombre de serpentines de péridotites du Plateau Central; je citerai les seuls gisements suivants comme particulièrement intéressants.

Haute-Loire. Dans une collection de minéraux des serpentines de Coureuges en Saint-Préjet que vient de me remettre M. Bouhard, se trouvent des concentrations de bronzite formées par des cristaux de 2^{cm} de longueur, transformés en bastite d'un beau jaune d'or à éclat métallique. Ce gisement est le plus remarquable de ceux que j'ai à signaler au sujet de la bronzite¹. M. Gonnard m'a donné un échantillon de serpentine des Lardons près Montfaucon (*B. S. M.* XVII. 276. 1894). Il renferme des plages de bronzite de plus de 1^{cm}, peu altérée en bastite; ce minéral est par places presque entièrement entouré par un agrégat d'aiguilles d'une hornblende d'un vert sombre presque incolore en lames minces; elles atteignent 1 à 2^{mm}.

Aveyron. La norite d'Arviou renferme, à côté de l'hypersthène, dont il sera question plus loin, une bronzite jaune pâle; on verra que l'hypersthène de ce gisement est très voisin de la bronzite.

Vosges. — [*Alsace*]. M. Damour a donné (*in Dx, op. cit.* I. 45) une analyse d'une bronzite trouvée par Fournet (*Ann. Soc. d'Agr. Lyon* 1847) dans la serpentine du mont Brézouard (ou Bressoir) en Faurupt (Starkenbach). C'est cette même bronzite qui a été étudiée plus récemment par M. Weigang (*Tschermak, Mitth.* 1875. 192).

Corse. — La bronzite se rencontre en grandes plages, généralement transformées en bastite à éclat métalloïde dans les péridotites serpentinisées de la Corse (particulièrement au cap Corse); elle y est associée à du diallage.

Algérie. — *Constantine.* La bronzite en grandes plages se trouve dans les lherzolites et leurs serpentines à Collo.

Nouvelle-Calédonie. — La bronzite abonde dans les harzburgites et leurs ségrégations à la Nouvelle-Calédonie. Elle se rencontre aussi dans des roches filoniennes (bronzitites avec ou sans diopside chromifère) qui forment des filons au milieu des péridotites. Ces bronzitites fournissent des échantillons comparables à ceux du mont Webster (Caroline du Nord) et de Kupferberg. Exceptionnellement, on y trouve des masses laminaires de bronzite atteignant 5^{cm} de plus grande dimension; elles sont associées à des facules d'amphibole verte. Ces roches m'ont été communiquées par M. Pelatan.

1. La bastite de Coureuges en Saint-Préjet est la plus belle qui se trouve en France. Ce gisement est à ajouter à la page 425.

b) *Dans les roches volcaniques.*

Plateau Central. — *Lot.* M. Michel Lévy a décrit (*C. R.* CVIII. 597. 1889) des basaltes (mélaphyres) contemporains du houiller ou postérieurs à ce terrain qui ont été trouvés par MM. Maurel et Bergeron à l'est de Figeac dans la vallée du Célé, au nord de cette ville dans la vallée de Planiolles, enfin sur la rive droite du Lot, à Gaillot au sud de Faycelles. Ils renferment la bronzite en cristaux intratelluriques de 0^{cm}5 à 1^{cm} et aussi en microlites; la bronzite est accompagnée de fort peu d'augite.

Il est possible que, dans quelques-unes des roches volcaniques décrites page 560, le pyroxène rhombique soit de la bronzite.

2° *Dans les nodules à olivine des roches volcaniques basiques.*

Les roches volcaniques basiques renferment des enclaves homogènes ayant la composition minéralogique et la structure de la lherzolite grenue du type moyen des Pyrénées. La bronzite s'y présente avec les mêmes caractères que dans cette dernière roche.

Je renvoie à la page 87 pour les principaux gisements de ces nodules à olivine.

J'ajouterai cependant quelques autres gisements dont j'ai eu connaissance depuis la publication de cette partie de mon livre. Je ferai remarquer en outre que c'est à des bombes de ce genre que doit être rapportée la roche citée par M. des Cloizeaux (*op. cit.*, I. 541) à Beyssac (*Haute-Loire*) et qui est inexactement indiquée comme lherzolite dans la plupart des traités de minéralogie.

Vosges. — Nodules à olivine dans les néphélinites d'Essey-la-Côte.

[*Alsace*]. L'analyse *b* a été faite par M. Linck sur la bronzite des nodules à olivine de la limburgite de Reichenweier.

Provence. — *Bouches-du-Rhône.* Nodules à olivine très altérés dans la néphélinite de Beaulieu (M. Collot).

Algérie. — *Oran.* M. Gentil m'a remis des échantillons de nodules à olivine provenant des tufs de leucotéphrites d'Aïn-Témouchent.

Réunion. — M. Vélain m'a communiqué de beaux nodules à olivine provenant des basaltes de la Réunion.

3° Dans les météorites.

Les pyroxènes rhombiques se rencontrent en abondance dans les météorites sporadossydères (voir page 192 pour la liste des chutes françaises). Ils y présentent tous les types de composition observés dans les pyroxènes rhombiques terrestres. On les y observe rarement en cristaux distincts, mais généralement en grains ou en groupements chondritiques. Ceux-ci sont le plus souvent formés de cristallites allongés, parfois comme articulés. Ils forment fréquemment des groupes divergents asymétriques dont le point de départ se trouve, soit dans le chondre lui-même, soit en dehors (voir page 191, fig. 18, dans l'angle supérieur gauche). Quand les fibres sont très fines, la structure vue en lumière polarisée parallèle rappelle celle des sphérolites.

Plus rarement les éléments de ces chondres ont une disposition quelconque (fig. 2).

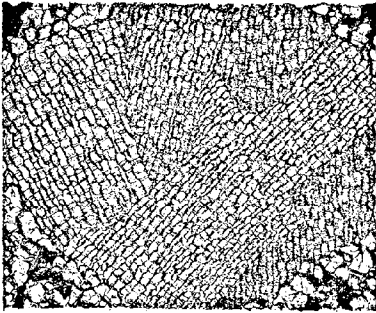


Fig. 2.

Lame mince d'un chondre de la météorite de Château-Renard formé par de l'enstatite en grandes baguettes articulées. (Grossissement de 200 diamètres; lumière polarisée.)

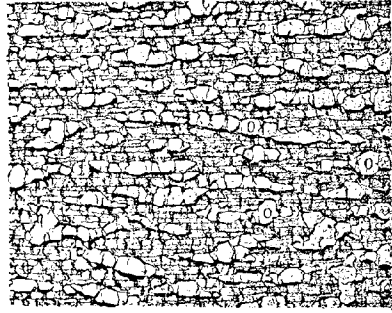
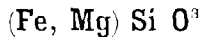


Fig. 3.

Lame mince d'un chondre de la météorite de Château-Renard, formé par l'association d'enstatite et d'olivine. (Grossissement de 200 diamètres; lumière polarisée.)

Tantôt le pyroxène rhombique constitue à lui seul les chondres, tantôt il y est intimement associé au péricord (fig. 3).

HYPERSTHÈNE



$$b : h = 1000 : 758,229. \quad D = 717,315. \quad d = 696,750.$$

$$[a : b : c = 0,97133 : 1 : 0,57037] \text{ vom Rath.}$$

Formes observées. (Hypersthène du Capucin) : p (001), m (410), h^1 (400), h^3 (210), g^1 (010), g^3 (120); $a^{1/2}$ (201); e^1 (014), e^2 (012), $e^{1/3}$ (034), $e^{5/12}$ (045); $b^{1/2}$ (111); $a_3 = (211)$, $n = (b^1 b^{1/3} h^{1/2})$ (212), $y = (b^1 b^{1/7} h^{1/2})$ (432), $\xi = (b^{1/3} b^{1/5} h^{1/2})$ (412), $x = (b^1 b^{1/5} g^{1/2})$ (232).

Dans le tableau d'incidences qui suit, les abréviations Dx., R., O., B., sont mises en regard des mesures prises par MM. des Cloizeaux, vom Rath, Cebbecke et Busz, sur les cristaux du Capucin.

Angles calculés mesurés			Angles calculés mesurés			Angles calculés mesurés		
mm sur h^1	91°40'	91°32'30" (Dx.)	g^1e^2	105°55'	105°50'(Dx.)	g^1x	126°24'30"	126° 2'44" (Dx.)
mk^1	* 135°50'	135°27'30" (Dx.)	g^1e^4	98° 6'30"	97°26'(Dx.)	$g^2b^{1/2}$	116°11'	116°43'20" (Dx.)
mg^4	134°10'	134° 6' (Dx.)	h^1x	114° 2'30"		g^1n	103°49'	103°41'49" (Dx.)
		4' à 18' (R.)				xn adj.	157°24'30"	157° (Dx.)
g^1g^3	152°46'		h^1a_3	135°34'	135°48'(Dx.)	$b^{1/2}n$ adj.	167°38'	167°30' (Dx.)
mg^3	161°24'30"		$h^1b^{1/2}$	117° 1'	117°20'(Dx.)	$b^{1/2}x$ adj.	169°46'	
h^1g^3	117°14'30"		$a_3b^{1/2}$ adj.	161°27'	161°55'(Dx.)	$b^{1/2}b^{1/2}s.n$	127°38'	126°40' (Dx.)
h^1h^3	154° 6'		$b^{1/2}b^{1/2}s.R^1$	125°58'		n sur h^1	152°22'	152° (Dx.)
$pa^{1/2}$	130°25'		h^1n	119°26'	119°6'40"(Dx.)	mx adj.	134°53'30"	134°52' à 54' (R.)
$mb^{1/2}$ adj.	129°17'		h^1e^2	90°	90° 3'(Dx.)	mn adj.	121°16'	
pa_3	127°17'		h^1n (sur e^2)	60°34'	60°35'(Dx.)	ma_3 adj.	138°55'	
na_3	160°25'		nn sur e^2	121° 8'	121°20'(Dx.)	ma_3 opp.	* 105°42'	
$g^1g^5/4$	114°33'	114°32' (B.)	g^1a^3	110°17'	110° 7'(Dx.)	ne^4 adj.	149°33'	
$g^1e^4/3$			a_3a_3 sur h^1	139°26'	1.9°15'(Dx.)			

Faciès des cristaux. Les cristaux nets d'hypersthène sont toujours allongés suivant l'axe vertical ; tantôt les faces h^1 (100) et g^1 (010) sont également développées : la section des cristaux est alors carrée (fig. 7) ; tantôt au contraire les cristaux sont aplatis suivant g^1 (010) : leur section est dans ce cas rectangulaire (fig. 4) : dans les gisements décrits plus loin, l'aplatissement suivant h^1 (100), fréquent au lac de Laach, n'a jamais été constaté.

Les pointements ont parfois un développement dissymétrique (fig. 7) : les faces x (232) ne manquent jamais dans les cristaux des gisements français.

Le plus souvent, l'hypersthène se présente en grandes plages à éclat bronzé sans contours cristallins, lamellaires suivant g^1 (010).

Clivages. Clivages, g^1 (010) parfait, m (110), h^1 (100) nets mais interrompus.

Dureté. 5 à 6.

Densité. 3,2 à 3,50 ; 3,33 (Arvieu, M. Pisani).

Coloration et éclat. Brun noir, noir gris, brun, brun jaune. Pousière grise, ou gris brun. Transparent ou translucide, toujours transparent en lames minces.

Éclat un peu nacré, souvent métalloïde et bronzé sur le clivage $g^1(010)$.

Inclusions L'hypersthène renferme très souvent des inclusions régulièrement distribuées, grâce auxquelles il possède un éclat bronzé et métalloïde suivant le clivage $g^1(010)$. Ces inclusions sont constituées par des lamelles couchées dans $g^1(010)$; elles ont des formes plus ou moins rectangulaires, présentant souvent des décroissements réguliers. Elles sont distribuées parallèlement et perpendiculairement à l'axe vertical et souvent aussi dans une direction faisant avec les deux premières un angle de 30° . Leur grand axe est souvent perpendiculaire à l'axe vertical (fig. 1). Elles sont d'un brun rouge. Les sections perpendiculaires à $g^1(010)$ les montrent sous forme de traits fins ou de points opaques. Leur nature n'est pas établie d'une façon bien certaine. Kosmann les croit formées par de la brookite, Trippke par de l'opale secondaire, M. Rosenbusch par de l'ilménite et cette hypothèse me paraît la plus vraisemblable.

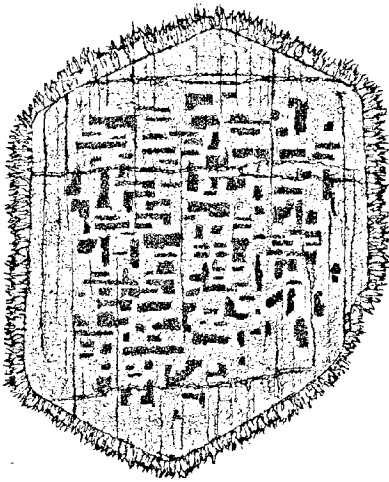


Fig. 1

Lame mince d'hypersthène d'Arvieu montrant les inclusions brunes. Face $g^1(010)$. La périphérie du cristal en est dépourvue, elle se transforme en actinote. (Grossissement de 6 fois environ, lumière naturelle.)

correspondants du clivage $g^1(010)$. M. Rosenbusch les regarde comme constituant des inclusions primaires.

La fig. 1 représente un cristal dans lequel les inclusions sont abondantes au centre et disparaissent à la périphérie qui se transforme en amphibole verte.

Propriétés optiques. On a vu plus haut que l'écartement des axes optiques est variable autour de la bissectrice aiguë négative n_p normale à $h^1(100)$ avec $\rho > \varphi$. Les mesures suivantes ont été prises sur

l'hypersthène du Capucin. L'angle 2 V a été calculé en partant de l'indice moyen que nous avons donné, M. Michel Lévy et moi, sur l'hypersthène du Labrador.

$$\begin{aligned} n_g &= 1,705, \\ n_m &= 1,702; \\ n_p &= 1,642; \\ n_g - n_p &= 0,013 \text{ à } 0,015 \text{ Arvieu (Ml.).} \end{aligned}$$

	2 E	2 V
Capucin (Dx)	101° (rouge)	»
	101°7' (jaune)	70°24'
	100°58' (vert)	»

Pléochroïsme. Le pléochroïsme de l'hypersthène est d'autant plus intense que le minéral est plus riche en fer. On observe en lames minces de 0^{mm}02 :

d'Arvieu	Norites de Corse	Roches volcaniques du Cantal et des Antilles	Enclaves énallogènes des roches volcaniques (Capucin).
n_g = vert pâle	vert vif	vert pâle	vert bouteille
n_m = brun jaunâtre	brun jaune	jaune pâle	rouge clair
n_p = brun rouge	rouge clair	jaune rougeâtre	rouge brun

Composition chimique. Analyses : a) de l'hypersthène de la norite d'Arvieu, par M. Pisani (*C. R.* LXXXVI. 1420. 1878);

b) de l'hypersthène de la norite du Capucin, par Laurent (*in Dx, op cit.*, II. XVIII. 1874).

	a)	b)
SiO ²	51,00	48,20
Al ² O ³	5,65	»
FeO	13,60	28,40
MnO	»	5,20
MgO	28,20	16,70
CaO	»	1,50
Perte	0,20	»
	<hr/>	<hr/>
	98,65	100,00
Densité	3,33	»

Par sa composition, l'hypersthène d'Arvieu est à la limite des bron-zites, sa bissectrice est négative¹. Celui du Capucin appartient au même

1. M. Pisani a donné pour le minéral 2 H = 96° autour de n_p , ce qui conduit à 2 V = 118° environ, si l'on prend n_m = 1,702, ou 122° environ, en admettant n_m = 1,668 (bronzite). Dans tous les cas, on voit que n_p serait bissectrice *obtuse*, ce qui ne s'accorde pas avec la teneur en fer de l'analyse a. Il est probable que l'examen optique a dû être fait sur la variété peu ferrifère signalée page 550.

type très ferrifère que les cristaux du lac de Laach auxquels vom Rath a donné le nom d'*amblystégite*.

Essais pyrognostiques. Au chalumeau, fond en un émail noir; sur le charbon donne une masse noire magnétique. La fusibilité augmente avec la teneur en fer; par suite, l'hypersthène du Capucin est plus fusible que celui des norites. A peine attaqué par l'acide chlorhydrique.

Altérations. L'hypersthène se transforme en bastite, en amphibole verte, en talc et enfin présente à Arvieu (*Aveyron*) des transformations fort curieuses en anthophyllite. L'étude de ces transformations est liée d'une façon trop intime à celle du gisement pour qu'il soit possible de l'en détacher (voir page suivante).

Dans les enclaves des trachytes du mont Dore, l'hypersthène est souvent recouvert d'un enduit rouge ou brun d'oxyde de fer et est parfois imprégné par la même substance; ce sont ces cristaux qui ont été assimilés à la *szaboïte* de l'Arany Berg, qui était autrefois considérée comme une espèce distincte. L'hypersthène des cavités de l'andésite à olivine de Besse est souvent rendu opaque par un enduit brun analogue. Les enclaves grenues à hypersthène (dans roches basaltiques) décrites plus loin ont subi les phénomènes de fusion et de transformation en cristallites d'augite indiqués page 546.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

J'ai à signaler ici l'hypersthène dans des roches éruptives ou dans leurs enclaves et dans des météorites.

1° Dans les roches éruptives.

a) Dans les norites et les gabbros.

Dans les norites et les gabbros, l'hypersthène se présente rarement en cristaux distincts; il forme ordinairement de grandes plages à contours irréguliers.

Bretagne. — *Loire-Inférieure.* J'ai trouvé des norites aux environs du Pallet, où elles constituent un accident finement grenu de gabbros ophitiques.

Plateau Central. — *Aveyron.* Une norite à grands éléments forme

au nord de Pentézac, dans le bois de Verdus, à 200 mètres environ de la route allant à Arvieu, une masse affleurant sur quelques mètres seulement au milieu des serpentines, elles-mêmes situées dans des gneiss amphiboliques.

M. Pisani a donné l'analyse de l'hypersthène (analyse *a*) et du labrador de cette roche, dont les conditions de gisement et la structure ont été étudiées par M. Bergeron (*Ann. Sc. Géol.* 1889). Les échantillons que j'ai étudiés personnellement consistent dans une série de blocs que j'ai donnés au Muséum en 1883 [M. Michel Lévy a déterminé la biréfringence de l'hypersthène de l'un d'eux (*B. S. M.* VII. 45. 1884)], et dans de nombreux échantillons que M. Gaubert a recueillis récemment sur mes indications.

Cette roche est à grands éléments; l'hypersthène y forme des masses laminaires atteignant 3^{cm}. J'ai observé quelques cristaux à pointements distincts [*x* (232)] engagés dans le labrador blanc bleuâtre. La roche est par places formée par de l'hypersthène et du labrador; mais ce dernier minéral disparaît souvent, et la roche est alors uniquement constituée par des pyroxènes rhombiques; ceux-ci se présentent sous deux variétés : l'une, la plus fréquente, est d'un noir bronzé foncé (hypersthène) et très riche en inclusions titanifères, l'autre est d'un jaune clair (bronzite) et pauvre en inclusions; les deux variétés passent l'une à l'autre dans un même échantillon. Les associations avec le diallage ne sont pas rares.

Au microscope, on constate que le feldspath est rarement intact; en général, à son contact avec l'hypersthène, on voit une zone d'actinote d'un vert pâle se terminant du côté du labrador par une broussaille de petites aiguilles, qui se rencontrent aussi clairsemées dans sa masse (fig. 1). Souvent, du côté de l'hypersthène, apparaît une zone d'anthophyllite incolore. Cette zone rappelle celle qui existe autour de l'olivine des gabbros du Pallet (page 189, fig. 15), mais elle est dépourvue de toute structure régulière.

Quand la transformation est plus avancée, les produits secondaires sont plus abondants, le feldspath est peu à peu remplacé par de l'actinote en gros cristaux enchevêtrés, au milieu desquels apparaissent parfois des cristaux de grenat incolore. Souvent aussi il se forme de l'albite en grains arrondis, maclés ou non suivant la loi de l'albite. Cette transformation du feldspath est comparable à celle que l'on observe dans les gabbros des Alpes (*saussuritisiation*); elle est remarquable par

la grande taille des éléments produits, atteignant parfois plus de 1^{mm}. Ce labrador est souvent en outre piqueté de produits micacés secondaires et le grenat peut s'y former indépendamment de l'actinote; il se voit parfois à l'œil nu, il est d'un jaune rosé.

En même temps que le labrador se transforme, l'anthophyllite gagne de proche en proche dans l'hypersthène. La fig. 2 montre des cristaux de ce minéral peu à peu épigénisés par cette anthophyllite. Les fibres d'anthophyllite, d'un beau jaune d'or, atteignent 1^{cm} de longueur,

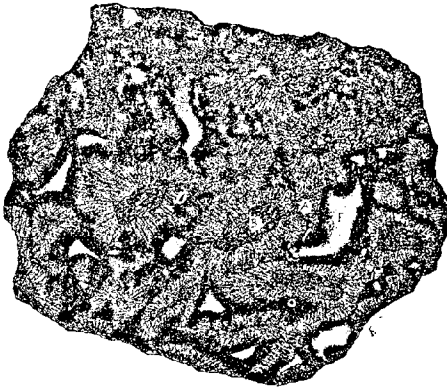


Fig. 2.

Echantillon poli de la norite d'Arvieu. Il ne reste que quelques cristaux intacts d'hypersthène (B), qui se transforment progressivement en anthophyllite fibrolamellaire. Les taches blanches représentent la place du labrador transformé en albite grenue qui est séparée de l'anthophyllite par une zone d'actinote représentée en noir. (Réduction d'un tiers environ.)

elles forment une couronne au cristal attaqué, et, quand celui-ci disparaît, les fibres se rejoignent bientôt. L'examen microscopique fait voir les lambeaux d'hypersthène comme transpercés par les longues fibres d'anthophyllite et permet de suivre pas à pas la transformation. Souvent, au milieu d'une gerbe d'anthophyllite, on trouve des traînées d'inclusions titanifères de l'hypersthène disparu, orientées, non sur l'anthophyllite, mais sur le fragment ancien de l'hypersthène non résorbé. Il se

passé là un fait remarquable, tout à fait analogue à celui qui s'observe dans les feldspaths des gabbros de Norvège se transformant en dipyre.

Souvent aussi les inclusions ont elles-mêmes subi des modifications; on les voit peu à peu se transformer en rutile, et c'est là sans aucun doute l'origine du rutile qui en petits grains et en cristaux est distribué en abondance dans l'anthophyllite de toute la roche, alors que ce minéral manque dans l'actinote formée aux dépens du labrador. Cette norite présente un des plus remarquables exemples de transformations effectuées dans une roche postérieurement à sa formation; la roche transformée n'a plus aucune analogie minéralogique avec la roche initiale; le gisement de Pentézac a l'avantage bien rare de présenter dans un

même échantillon les deux termes extrêmes de la transformation et leurs termes de passage.

J'ai chargé M. Gaubert de rechercher la distribution de ces produits de transformation : son étude n'a pu être bien complète, l'affleurement de quelques mètres étant presque entièrement couvert par la végétation. Mais les échantillons transformés qu'il a recueillis proviennent tous d'une même diaclase d'environ 8^{cm} de diamètre traversant la norite intacte. Dans sa thèse (*op. cit.*), M. Bergeron a décrit une roche qu'il donne comme une amphibolite à anthophyllite intercalée entre la serpentine et la norite et faisant partie intégrante des schistes cristallins; il tire de l'existence de cette amphibolite un argument pour admettre que la serpentine est intercalée dans les gneiss. La description donnée plus haut ne laisse aucun doute sur la nature de la roche à anthophyllite de ce gisement.

Corse. — L'hypersthène en plages de plusieurs centimètres de longueur se trouve comme élément constitutif des norites du groupe inférieur de la série basique du N.-E. de la Corse (voir à *diopside-augite*). Il présente les inclusions caractéristiques de ce minéral : il est souvent transformé en bastite.

Les plus beaux échantillons que m'a communiqués M. Nentieu proviennent du cap Corse (Monte Grosso, près Ersa).

Le même minéral se rencontre dans les norites à grands éléments du groupe moyen plus récent de la même île.

Enfin l'hypersthène n'est pas rare dans les norites et gabbros formant des dykes dans le granite de l'arrondissement de Sartène. Dans la norite amphibolique de Levie, San Gavino, l'hypersthène en cristaux allongés suivant l'axe vertical (1 à 2^{mm}) est englobé avec anorthite dans des plages d'amphibole de plus de 5^{cm} de longueur (structure pœcilitique). Son pléochroïsme est intense.

Nouvelle-Calédonie. — Des norites à grands éléments traversent les péridotites de la Nouvelle-Calédonie; elles renferment de grands cristaux d'hypersthène atteignant plusieurs centimètres suivant l'axe vertical.

b) *Dans les roches volcaniques.*

L'hypersthène dont il est question dans ce paragraphe est un élément normal des roches qui le renferment. Il est relativement peu ferrifère,

et, dans plusieurs des gisements énumérés plus loin, une étude plus approfondie permettra peut-être de rapporter le minéral à de la bronzite plutôt qu'à l'hypersthène.

Beaucoup de roches volcaniques d'Auvergne normalement dépourvues d'hypersthène renferment cependant ce minéral comme élément microscopique au contact immédiat d'enclaves micacées. Cet hypersthène formé par la transformation de la biotite des enclaves est alors beaucoup plus ferrifère que celui dont il va être question ici.

Plateau Central. — *Cantal.* J'ai fait voir (*B. S. G.* XVIII. 883. 1890) que l'hypersthène existe dans quelques andésites du Cantal, associé : à l'augite [puy de la Croix, la Bastide, haute vallée de Saint-Préjet, puy de la Poche, vallée d'Impradines (la roche renferme des microlites d'hypersthène)], à la hornblende [Bataillouse, le Lioran, puy de Chavaroche, carrière de Lescuno près Murat, piton de la Vacherie des Cabres (Lioran), puy Mary, escarpement du Croizet)], à la hornblende et à la biotite [Montée de Saint-Martin Valmeroux, environs de Thiézac, etc.].

Dans toutes ces roches l'hypersthène est très abondant en cristaux intratelluriques de 0^{mm}25 à 1^{mm}, qui ne peuvent être distingués de l'augite qu'au microscope. Les groupements réguliers avec ce minéral sont fréquents.

Puy-de-Dôme. M. Michel Lévy a signalé l'hypersthène (*B. S. M.* XVIII. 837. 1890) dans les mêmes conditions comme élément d'une labradorite formant le sommet intermédiaire entre la Banne d'Ordenche et le puy Gros (Mont Dore).

Alpes-Maritimes. M. Léon Bertrand a recueilli des blocs de labradorite très riche en cristaux *microscopiques* d'hypersthène dans le conglomérat de Villeneuve-Loubet (*B. S. G.* XXI. *C. R.* sommaire XVIII. 1893) : on peut faire à leur égard les mêmes observations que pour ceux des gisements précédents.

Algérie. — MM. Curie et Flamand (*Roches érupt. d'Algérie, op. cit.*) ont signalé quelques labradorites et *andésites à hypersthène* dans les gisements algériens suivants : *Oran.* Djebel Touïla ; — *Alger.* Plaine de la Mitidja (El Affroun et Ameur-Aïn, etc.). J'ai pu examiner quelques échantillons (auberge de chez Gaspard, sur la route nationale entre Bourkika et l'Oued Djer, Aïn Medjine, Oued Safah), grâce à l'obligeance de M. Welsch.

Antilles. — M. Richard a signalé (*B. S. M.* VI. 134. 1883) l'hypersthène en abondance considérable dans des sables de la Martinique exploités comme minerai de fer; les cristaux ont de 1 à 2^{mm} suivant l'axe vertical et sont tout à fait analogues à ceux du Capucin.

Ils proviennent évidemment de la destruction des roches volcaniques de l'île : j'ai fait voir, en effet (*C. R.* CX. 1347 et CXI. 71. 1890), que les labradorites et les andésites de la Martinique et de la Guadeloupe sont extrêmement riches en hypersthène, qui présente très fréquemment avec l'augite les associations décrites plus haut.

2° *Dans les enclaves des roches volcaniques, comme produit métamorphique.*

a) *Dans les enclaves des trachytes et des andésites.*

Plateau Central. — Les roches volcaniques trachytoïdes (trachytes et andésites à biotite et hornblende) du Plateau Central renferment souvent des enclaves de roches anciennes quartzifères (gneiss, granite, etc.) plus ou moins métamorphisées. L'hypersthène s'y forme aux dépens de la biotite et se présente fréquemment non seulement dans l'enclave elle-même, mais encore dans la roche volcanique à son voisinage immédiat (*Les encl. des roches volc.*, page 179). Cet hypersthène est plus ferrifère (analyse *b*), de couleur plus foncée que celui dont il a été question dans le paragraphe précédent : il est tout à fait l'analogue de l'*amblystégite* du lac de Laach. C'est probablement à cette catégorie de cristaux d'hypersthène qu'il faut rapporter ceux de Besse dont il sera question plus loin.

Le même minéral se produit aussi dans les cavités de roches volcaniques englobées par des roches volcaniques d'éruption plus récente.

Puy-de-Dôme. Enclaves de roches anciennes. — Les gisements les plus remarquables à ce point de vue sont ceux du Mont Dore. Au rocher du Capucin, on trouve en abondance, dans le trachyte à biotite, des enclaves de gneiss à cordiérite en partie résorbées. La cordiérite, l'andalousite, la sillimanite ont résisté à l'action métamorphique, tandis que les feldspaths, le quartz, le mica, le grenat, etc., ont été fondus, corrodés et plus ou moins résorbés. Il s'est formé à leurs dépens de nombreux minéraux cristallisés (orthose, tridymite, hypersthène, magnétite, spinelle, oligiste, etc.), agrégés sous forme de roche ou implantés dans des géodes quand la somme des éléments néogènes s'est trouvée inférieure à celle des minéraux résorbés.

Les mêmes minéraux se sont produits dans les cavités d'enclaves de granite imparfaitement attaquées.

Ces enclaves sont surtout abondantes au sommet du Capucien : on peut les recueillir dans les bois qui couvrent la montagne au-dessus du village du Mont-Dore et particulièrement le long du sentier qui traverse ceux-ci. On les trouve aussi, mais en beaucoup moins grande quantité, à la Grande Cascade, dans le ravin des Égravats.

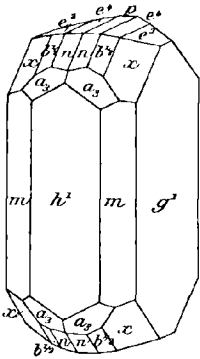


Fig. 3.
Hypersthène des enclaves gneissiques du Capucien.

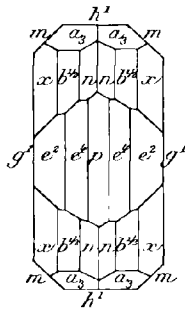


Fig. 4.
Projection sur p (001) de la fig. 3.

Les enclaves qui renferment de la cordiérite sont d'un noir bleuâtre; la stratification originelle y est toujours très distincte, deux lits parallèles de cordiérite intacts étant séparés par une géode qui occupe la place d'un lit quartzofeldspathique.

L'hypersthène a été signalé pour la première fois dans ce gisement par M. des Cloizeaux (*Z. d. d. g. Gesell.* XXV. 566. 1873 et *op. cit.* II. XVIII. 1874).

Ce minéral se présente en cristaux bruns ne dépassant guère 1^{cm} de longueur; ils sont parfois rougeâtres à l'une de leurs extrémités et souvent très allongés suivant l'axe vertical. Les faces h^1 (100) et g^1 (010) sont quelquefois également développées; dans

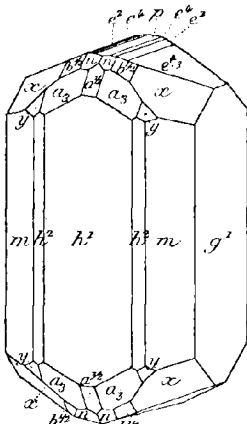


Fig. 5.
Hypersthène des enclaves gneissiques du Capucien.

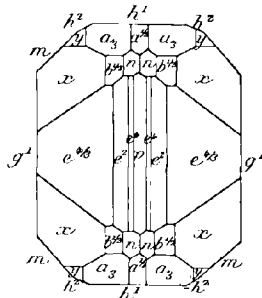


Fig. 6.
Projection sur p (001) de la fig. 5.

d'autres cas, la face g^1 (010) est plus large que h^1 (100).

Les combinaisons de formes sont assez nombreuses. M. des Cloizeaux a observé les suivantes : m (110), h^1 (100), g^1 (010), e^2 (012), b^{112} (111), n (212), a_3 (214), x (232); $m g^1 p e^2 n a_3$; $m h^1 g^1 p e^4 e^2 b^{112} n a_3$ (*op. cit.* II. XVIII. 1874) (fig. 3, d'après vom Rath, et 4, d'après M. des Cloizeaux).

1. Par suite d'une erreur de gravure, les figures 5 et 6 portent h^2 au lieu de h^1 .

Vom Rath a signalé et figuré (fig. 5 et 6) la combinaison suivante : $m h^4 h^3 (210) g^4 p e^4 (014) a^{1/2} (201) e^2 e^{4/3} x (232) b^{1/2} n (212) y (432) a_3 (211)$ (P. A. CLII. 27. 1874).

Enfin M. Cebbecke a trouvé sur quelques cristaux d'hypersthène du même gisement les formes $p m g^4 h^4 g^2 a_3 a^{1/2}$ (B. S. M. VIII. 50. 1885).

La fig. 7 représente la projection sur la base d'un cristal décrit par M. Busz (Z. K. XVI. 514. 1890) ; il est remarquable par l'apparence dissymétrique du pointement. Il présente les formes suivantes : $m (110)$, $g^4 (010)$, $h^4 (100)$, $e^4 (014)$, $e^2 (012)$, $e^{5/4} (045)$, $a^{1/2} (201)$, $b^{1/2} (111)$, $n (212)$, $a_3 (211)$, $y (432)$, $\xi (412)$, $u (232)$.

Les cristaux d'hypersthène que j'ai observés dans les enclaves de granite sont très allongés suivant l'axe vertical et d'une couleur beaucoup plus pâle que ceux dont il vient d'être question.

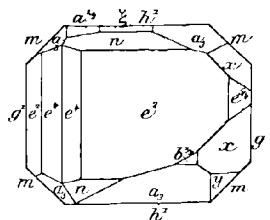


Fig. 7.

Projection sur $p (001)$ d'un cristal d'hypersthène du Capucin, remarquable par la dissymétrie du développement des faces du pointement.

Enclaves d'origine volcanique. — Ces enclaves sont constituées par des trachytes ou des andésites plus anciennes que les roches qui les ont amenées au jour ; elles sont souvent formées par des types pétrographiques très cristallins, inconnus en place dans la région. Les minéraux drusiques y sont nombreux ; ils ont été formés par l'action sur l'enclave des fluides accompagnant l'éruption volcanique. On les voit souvent se produire dans les éléments anciens corrodés de l'enclave, qu'ils imbibent complètement. Cette formation de minéraux par action de fumerolles est tout à fait comparable à celle qui a été observée au Vésuve dans les laves des éruptions de 1822 et de 1872 et qui a été rendue célèbre par les travaux de Scacchi et de vom Rath (Voir *Les encl. des roches volc.*, page 239).

Les enclaves volcaniques à hypersthène qui abondent au Capucin consistent en fragments arrondis d'andésite à structure plus ou moins diabasique ; leurs nombreuses cavités renferment de jolis cristaux de zircon rose, de tridymite, d'orthose, des cristaux verts d'hypersthène, toujours aplatis suivant $g^4 (010)$, et le plus souvent des pyroxènes monocliniques, aplatis suivant $h^4 (100)$, que l'on a confondus jusqu'à présent avec ces derniers.

L'hypersthène de ces enclaves a la forme de la fig. 8 donnée par vom Rath, mais avec un aplatissement suivant $g^4 (010)$ généralement

plus marqué que dans cette figure; les faces e^2 (012) sont fréquemment absentes. Ces cristaux sont ordinairement trop petits pour que leur étude puisse en être faite autrement qu'au microscope.

Enclaves de roches volcaniques. — Il est un autre gisement

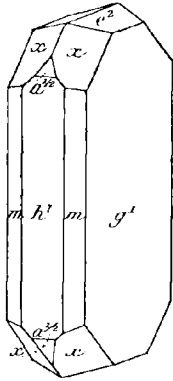


Fig. 8.

Hypersthène aplati suivant g^1 (010) des enclaves de roches volcaniques du Capucin.

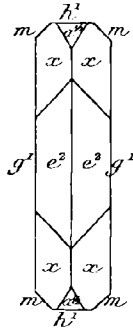


Fig. 9.

Projection sur p (001) de la fig. 8.

du Mont Dore qui fournit des cristaux d'hypersthène formés dans les mêmes conditions: c'est celui du Riveau Grand, dans lequel les trachytes et les brèches trachytiques sont très riches en enclaves de diverses roches volcaniques que j'ai étudiées en détail (*B. S. G.* XVIII. 845. 1890 et *Les encl. des roches volc.* op. cit. 245). Ces enclaves se trouvent en abondance dans les éboulis du Riveau Grand et dans le lit même du petit ruisseau; ce sont des andésites et des trachytes.

L'hypersthène associé à l'augite et à l'oligiste se trouve tout d'abord en petits cristaux dans des andésites analogues à celle des enclaves du Capucin. Des enclaves d'une trachyandésite bulleuse d'un gris violacé renferment des cristaux de pseudobrookite et de petits cristaux d'hypersthène couverts d'un enduit rouge d'oxyde ferrugineux; ces cristaux sont tout à fait analogues à la *szaboïte* de l'Arany Berg; ce sont eux qui ont été décrits par von Lasaulx (*Z. K.* III. 293), par M. Gonnard (*B. S. M.* II. 150. 1879) et plus récemment encore par M. Cebbecke (*B. S. M.* VIII. 61. 1885); la même association de minéraux se trouve dans des enclaves d'un trachyte rouge brique clair imprégné d'hématite et de pseudobrookite.

J'ai recueilli des enclaves analogues avec cristaux d'hypersthène dans les trachytes de Fontenille, ainsi que des enclaves d'une andésite à gros cristaux de hornblende avec cristaux drusiques d'hypersthène jaunâtre (recouverts d'oxyde de fer) dans le trachyte (dômite) du puy de Sarcouy, dans la chaîne des Puys.

b) Dans les fentes des roches volcaniques.

Au Mont Dore, l'hypersthène et ses satellites ne se trouvent que très

exceptionnellement dans les fentes du trachyte lui-même, et encore ne peut-on pas affirmer que cette production n'est pas en relation avec des enclaves résorbées. Il en est de même pour l'hypersthène que j'ai trouvé dans les cavités de l'andésite à olivine de l'église de Besse (*Puy-de-Dôme*). Cette andésite est très poreuse ; ses cavités renferment en assez grande abondance de petits cristaux d'hypersthène très aplatis suivant g^1 (010), n'ayant guère plus de 2^{mm} suivant l'axe vertical. Ils ont les mêmes formes que les cristaux du Riveau Grand avec fréquemment h^3 (210), autant du moins qu'on en peut juger par un examen sans mesures goniométriques exactes. Ces cristaux sont recouverts d'un enduit brun qui les rend absolument ternes : après traitement par un acide, ils se montrent aussi foncés que ceux des enclaves gneissiques du Capucin. Ils recouvrent souvent des enclaves gneissiques, très abondantes, mais très petites.

c) *Dans les enclaves énallogènes des basaltes.*

J'ai fait voir que les enclaves granitiques ou gneissiques englobées dans les basaltes présentent parfois de l'hypersthène néogène d'un vert foncé associé à du spinelle ; ces minéraux se forment par fusion aux dépens de la biotite. La fig. 10, empruntée à mon ouvrage sur les enclaves des roches volcaniques, montre la manière d'être de cet hypersthène dans une enclave des basaltes du volcan du Coupet en Mazeyrat-Crispinhae (*Haute-Loire*). Ce minéral est toujours microscopique dans ce genre de gisement. Il s'y présente en assez grande abondance dans le Plateau Central.



Fig. 10.

Nodule récent dans une enclave granitique du basalte du Coupet. — Dans le nodule on voit : (7) labrador ; (22) hypersthène, ainsi que du spinelle récents, accompagnant du zircon (2) et de la sillimanite (41) non fondus ; un fragment de feldspath triclinique ancien, criblé d'inclusions, est entouré de feldspath récent limpide. — La granulite est formée par du quartz (1), de l'oligoclase (6), de la sillimanite (41) et du zircon (2).

d) *Dans des enclaves à structure grenue des basaltes.*

Les basaltes et les tufs basaltiques d'un grand nombre de gisements du

Plateau Central renferment des enclaves grenues essentiellement constituées par du feldspath triclinique (variant, suivant le gisement, de l'andésine à l'anorthite) et par des pyroxènes (hypersthène et augite) en petits grains arrondis (*Les encl. des roches volc.* 129). Les éléments de ces roches dépassent rarement 2^{mm} de diamètre. Les gisements suivants méritent d'être cités.

Plateau Central. — *Ardèche.* Roche Sauve près Privas, Chenavari près Rochemaure.

Haute-Loire. Fay-le-Froid, Bournac, Le Coupet, environs du Puy, rocher Saint-Michel, rocher Corneille, Tareyre.

Cantal. Murat.

Puy-de-Dôme. Puy de Plantat, Montaudou.

Je me suis demandé si ces roches à hypersthène devaient être considérées comme des enclaves homœogènes, résultant de la cristallisation en profondeur du magma qui les a amenées au jour, ou si au contraire elles constituaient des enclaves énallogènes, fragments du sous-sol arrachés par les éruptions volcaniques.

L'existence de quartz, de grenat almandin associé à de la biotite dans une de ces enclaves provenant du rocher Saint-Michel au Puy m'a fait pencher vers la seconde hypothèse, bien que j'aie indiqué la première origine possible dans certains cas (*op. cit.* 472). Un échantillon provenant des tufs de Bournac, que m'a récemment donné M. Vernière, présente une structure rubanée et des concentrations pyroxéniques riches en spinelle vert, tout à fait comparables à celles que l'on observe dans certains gneiss pyroxéniques.

Pyénées. — *Hautes-Pyrénées.* — Les schistes métamorphiques du massif du pic du Midi et particulièrement ceux du lac Bleu sont traversés par un grand nombre de filons minces de roches microlitiques [labradorites et andésites (porphyrites)]. Dans l'une d'elles, j'ai trouvé une enclave grenue à hypersthène en voie de résorption tout à fait analogue à celles des roches volcaniques du Plateau Central. Ce type pétrographique est inconnu en place dans la région; l'analogie de composition de l'enclave et de la roche englobante plaide en faveur de l'hypothèse qui ferait de cette enclave à hypersthène une enclave homœogène de la roche microlitique.

3° Dans les météorites.

Les pyroxènes rhombiques des météorites sont souvent très ferrifères et sont par suite à rapporter à l'hypersthène. Je ne les rappelle ici que pour mémoire. Ils présentent du reste toutes les particularités signalées page 552 au sujet de l'enstatite et de la bronzite.

PYROXÈNES MONOCLINIQUES

A. PYROXÈNES PROPREMENT DITS.

Les pyroxènes proprement dits possèdent des caractères communs. Les types non alumineux ne peuvent se distinguer, au point de vue cristallographique, des types alumineux. Leurs paramètres sont très voisins de ceux des pyroxènes riches en sodium, dont l'étude cristallographique a pu être faite complètement.

	<i>a</i>	: <i>b</i> :	<i>c</i>	<i>zx</i>
<i>Diopside-augite</i>	1,09475	: 1 :	0,5919	73°59
<i>Ægyrine</i>	1,09753	: 1 :	0,60092	73° 9'
Ceux du triphane sont moins voisins :				
<i>Triphane</i>	1,12381	: 1 :	0,63548	69°40'

On a vu, p. 542, quelles sont les analogies cristallographiques des pyroxènes monocliniques et des pyroxènes orthorhombiques. Elles peuvent être rendues plus manifestes en adoptant avec M. Groth la forme primitive proposée par vom Rath et M. Tschermak, grâce à laquelle l'angle *zx* est très voisin de 90°. [Il faut prendre pour *p* (001) la face *a*² (102) du système actuel; on a alors *zx* (*a*² *h*¹) = 90° 22'.] Mais ce nouveau système a, entre autres désavantages, celui de compliquer la notation de certaines faces et en particulier de donner une notation moins simple à *p* (001), qui a une réelle importance physique (plans de séparation, macles, etc.). Les analogies existant entre le pyroxène et les amphiboles seront exposées plus loin à l'article *amphibole*.

Quand les pyroxènes s'allongent, leur allongement a lieu suivant l'axe vertical; la face d'aplatissement favorite est *h*¹ (100); les plans de séparation, quand ils existent, s'observent parallèlement à *h*¹ (100) ou à *p* (001). La macle habituelle a *h*¹ (100) comme face d'association.

Le plan des axes optiques est parallèle à *g*¹ (010). L'indice *n_g* fait avec l'axe vertical un angle qui varie de 26° (triphane) à 98° (ægyrine) dans l'angle obtus de *ph*¹. On voit sur la fig. 1 que, dans tous les

pyroxènes, du triphane à la jadéite, l'allongement est de signe positif, tandis que, de l'ægryrinaugite à l'ægyrine, il est de signe négatif, l'indice n_p étant alors le plus rapproché de l'axe vertical.

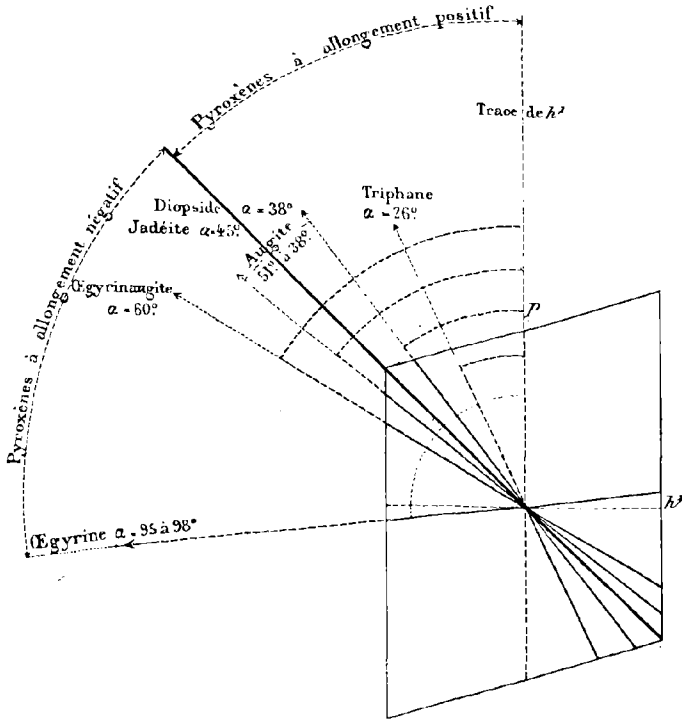


Fig. 1.

Epure de la face g^1 (010) montrant la position de l'indice n_g dans les divers types de pyroxènes proprement dits.

La bissectrice aiguë est *positive* (n_g) pour tous les pyroxènes, sauf pour l'ægyrine. La biréfringence est inférieure à 0,03, excepté pour l'ægyrine, dans laquelle elle dépasse 0,05. Ce pyroxène est aussi celui qui a la réfringence la plus élevée.

DIOPSIDE-AUGITE

Il semble théoriquement possible d'établir deux séries parallèles constituées l'une par les pyroxènes non alumineux (diopside) et l'autre formée par les pyroxènes alumineux (augite). Dans la pratique, cette

division devient à peu près impossible, des passages nombreux existant non seulement entre les diverses variétés d'une même série, mais encore entre celles de la série voisine.

Les propriétés physiques ne paraissent pas être grandement modifiées par l'existence des sesquioxydes. En effet, les angles de tous les pyroxènes sont sensiblement les mêmes. Quant aux propriétés optiques, on verra plus loin qu'elles sont surtout affectées par les variations de teneur en fer. Mais, une classification des pyroxènes d'après leur teneur en fer rompant de nombreuses analogies, j'ai cru devoir réunir dans un même paragraphe tous les pyroxènes intermédiaires entre le diopside et l'augite. Leur classement par variétés se fait, du reste, mieux quand on considère leurs gisements, que lorsqu'on se base sur leurs propriétés intrinsèques.

Afin d'éviter les répétitions, je définirai tout d'abord sommairement les noms de variétés dont j'aurai à faire usage plus loin. Je rappellerai que les principes qui ont présidé à la création de ces variétés ne sont pas uniformes ; pour les uns on a fait appel à la composition, pour d'autres à une particularité de forme ou de structure.

Le *diopside* (*stricto sensu*) comprend les pyroxènes répondant surtout à la formule $\text{Ca, Mg (SiO}_3\text{)}^2$ et ne contenant que peu de fer ; la *mala-colite*, également peu ferrifère, présente souvent des plans de séparation faciles suivant p (001).

La *salite* est plus ferrifère et plus magnésienne que le diopside ; elle est d'un vert plus ou moins foncé et établit le passage du diopside à l'*hédénbergite* $\text{Ca, Fe (SiO}_3\text{)}^2$.

Le *diopside chromifère*, d'un vert émeraude, contient une quantité notable de $\text{Al}^2\text{O}_3 + \text{Cr}^2\text{O}_3$. Il est à rapprocher de l'*omphazite*, de couleur vert clair, dépourvue de formes géométriques, qui est assez riche en alumine et qui contient, en outre, des alcalis ; ces deux pyroxènes établissent le passage des diopsides aux augites.

L'*augite* est à la fois riche en alumine et en fer ($\text{FeO} + \text{Fe}^2\text{O}_3$) ; sa couleur est le noir ou le vert plus ou moins foncé ; elle présente des variétés titanifères (*titanaugite*) et des variétés vertes (*ægyrinaugite*) riches en soude et en Fe^2O_3 , qui conduisent à l'*ægyrine*. La *fassaïte* est une variété verte d'augite présentant une forme caractérisée (fig. 8) par la prédominance des faces $e^{1/2}$ (021) et $b^{1/4}$ ($\bar{2}21$).

Enfin le *diallage* est un pyroxène dont la caractéristique réside dans une structure lamellaire suivant h^1 (100) (direction de plans

de séparation faciles), accompagnée d'inclusions produisant sur les lames de clivage un éclat bronzé identique à celui de l'hypersthène. Au point de vue chimique, les diallages sont assez variables et correspondent à des augites moyennement riches en fer et en alumine.

Monoclinique. $m m = 87^{\circ}5'$ (Dx)¹.

$b : h = 1000 : 399,193$. $D = 674,435$. $d = 738,334$.

angle plan de $p = 84^{\circ}46'14''$;

angle plan de $m = 101^{\circ}45'17''$.

$$\left[\begin{array}{l} a : b : c = 1,09475 : 1 : 0,5919. \\ z x = 73^{\circ}59'. \end{array} \right]$$

Formes observées. p (001), m (110), h^1 (100), $h^{3/2}$ (510), h^2 (310), g^1 (010); a^1 ($\bar{1}01$), $a^{1/3}$ ($\bar{3}01$); e^1 (011), $e^{1/2}$ (021); $d^{1/2}$ (111), $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$), $b^{1/4}$ ($\bar{2}21$); $\mu = (d^1 b^{1/3} g^1)$ (121); $a_3 = (b^1 b^{1/3} h^1)$ ($\bar{2}11$); $a_2 = (b^1 b^{1/2} h^1)$ ($\bar{3}12$).

Macles. Les macles du pyroxène sont nombreuses :

1^o Macle suivant h^1 (100) et axe de rotation perpendiculaire (fig. 2 à 4 et fig. 20, page 592) L'examen microscopique fait voir que cette macle est souvent polysynthétique et qu'elle est accompagnée fréquemment de plans de séparation.

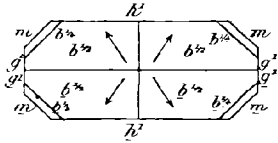


Fig. 2 et 3.

Projection, sur un plan perpendiculaire à l'axe vertical, d'un cristal d'augite maclé suivant h^1 (100). L'une des extrémités du cristal présente des angles rentrants (fig. 3), l'autre des angles saillants (fig. 2).

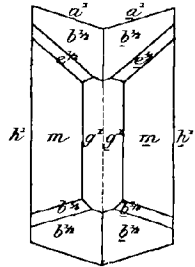


Fig. 4.

Projection sur g^1 (010) du cristal représenté dans les fig. 2 et 3.

2^o Macle cruciforme par pénétration suivant o^1 (101) (fig. 5, d'après Zepharowich).

3^o Macle cruciforme par pénétration suivant $x = (b^1 d^{1/3} g^1)$ ($\bar{1}22$); les axes verticaux des cristaux correspondants se croisent suivant des

1. Ces paramètres sont ceux de M. des Cloizeaux ; les petites différences qu'ils présentent avec ceux qu'il a donnés dans son *Manuel de Minéralogie* (I. 52) tiennent à une correction que mon savant maître a bien voulu me signaler, les nombres qui y sont portés ($b : h = 1000 : 399,089$; $D = 674,442$; $d = 738,334$) ayant été déduits des données de Miller et n'étant pas ceux qui ont servi au calcul du tableau des incidences.

angles voisins de 60° ($g^1 x = 59^\circ 29'$) ; les faces h^1 (100) et h^1 sont sensiblement sur le même plan : en effet, $xh^1 = 90^\circ 9'$ (fig. 4 et 5 et 21, page 591). Il est possible que cette macle ait lieu exactement suivant une face de la zone pg^1 , qui serait alors $e^1(011)$; cette macle donne quelquefois naissance à un groupement cruciforme à six branches, quand elle est formée par trois individus (fig. 22).

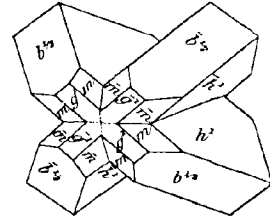


Fig. 5. Augite, macle suivant $o^1(101)$.

4° Macles polysynthétiques très fines suivant $p(001)$ accompagnées de plans de séparation. Elles peuvent être obtenues artificiellement par pression, et se rencontrent dans les pyroxènes des schistes cristallins ou des roches anciennes.

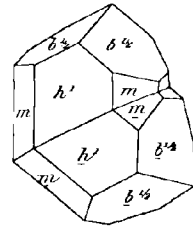


Fig. 6. Augite, macle suivant $(\bar{1}22)$.

Les cristaux d'augite des gisements français se prêtent généralement mal à des mesures précises.

Dans le tableau d'incidences qui suit, les abréviations G , Lx et Lx' sont mises en regard des mesures prises par M. Gonnard sur les cristaux du puy de Corent et par moi-même sur les diopside de L'Étang (*Loire-Inférieure*) (Lx) et de la montée du lac Naguille (Lx').

	Angles			Angles			Angles	
	calculés	mesurés		calculés	mesurés		calculés	mesurés
mm	$87^\circ 5'$	$86^\circ 59' G$	$ph^{1/2}$	$137^\circ 52'$		$g^1 a_2$	$104^\circ 30'$	$104^\circ 32' Lx'$
mh^1	$133^\circ 32' 30''$	$133^\circ 33' G$	$mb^{1/2} adj.$	$121^\circ 11'$	$121^\circ 15' G$	$g^1 b^{1/4}$	$132^\circ 13'$	$132^\circ 19' Lx'$
mh^2	$152^\circ 52'$	$152^\circ 50' Lx$	$pb^{1/4} adj.$	$114^\circ 29'$	$114^\circ 32' Lx'$	$g^1 a_3$	$114^\circ 24'$	
$mh^{3/2}$	$145^\circ 21'$		$mb^{1/4} adj.$	$144^\circ 34'$	$144^\circ 45' G$	$b^{1/4} b^{1/4} adj.$	$95^\circ 34'$	$95^\circ 30' Lx'$
mg^1	$136^\circ 27' 30''$	$136^\circ 23' à$	$pa_2 adj.$	$133^\circ 6'$	$132^\circ 3' Lx'$	$a_3 a_3 adj.$	$131^\circ 12'$	$132^\circ G$
		$136^\circ 37' Lx$	$pa_3 adj.$	$120^\circ 39'$		$md^{1/2} opp.$	$96^\circ 14'$	$96^\circ 20' Lx'$
			$p\mu adj.$	$132^\circ 35'$		$a_3 m ant.$	$84^\circ 4'$	
po^1	$155^\circ 40'$		$e^{1/2} h^1 ant.$	$100^\circ 30'$		$\mu m ant.$	$144^\circ 55'$	$145^\circ G$
$ph^1 ant.$	$106^\circ 1'$	$106^\circ 4' Lx'$	$b^{1/4} h^1 ant.$	$61^\circ 36'$	$61^\circ 30' Lx'$	$e^1 m ant.$	$121^\circ 34'$	
$pa^1 adj.$	$148^\circ 37'$	$148^\circ 39' Lx'$	$b^{1/2} h^1 ant.$	$76^\circ 33'$		$a^1 m ant.$	$79^\circ 29'$	
$a^1 h^1 post.$	$105^\circ 22'$		$h^1 d^{1/2}$	$126^\circ 10'$	$126^\circ 9' Lx'$	$a_2 m post.$	$120^\circ 23'$	$120^\circ 20' Lx'$
$pa^{1/3} adj.$	$109^\circ 30'$	$109^\circ 41' Lx'$	$e^1 h^1 ant.$	$103^\circ 52'$		$a_3 m post.$	$134^\circ 37'$	
$a^{1/3} h^1 post.$	$144^\circ 29'$	$144^\circ 31' Lx'$	$b^{1/2} h^1 ant.$	$76^\circ 33'$		$e^{1/2} m ant.$	$132^\circ 3'$	
pe^1	$150^\circ 22'$		$a_3 h^1 ant.$	$54^\circ 13'$		$b^{1/2} m ant.$	$101^\circ 33'$	
$e^1 g^1$	$119^\circ 38'$	$119^\circ 10' G$	$a_2 h^1 ant.$	$61^\circ 55'$	$62^\circ Lx'$	$a_2 m ant.$	$78^\circ 22'$	$78^\circ 30' Lx'$
$pc^{1/2}$	$131^\circ 12'$		$g^1 \mu$	$132^\circ 3'$		$b^{1/4} m ant.$	$99^\circ 10'$	
$e^{1/2} g^1$	$138^\circ 48'$		$\mu \mu sur o^1$	$95^\circ 54'$				
pg^1	90°		$g^1 b^{1/2}$	$119^\circ 41'$				
$pd^{1/2}$	$146^\circ 10'$	$146^\circ 14' Lx'$	$b^{1/2} b^{1/2} s. a^1$	$120^\circ 37'$				
$md^{1/2}$	$134^\circ 47'$		$b^{1/2} a^1$	$150^\circ 19'$				
$pm ant.$	$100^\circ 57'$	$100^\circ 50' Lx'$						
						$p\bar{p}$	$147^\circ 59'$	
						$e^{1/2} \bar{r}^{1/2}$	$159^\circ 0'$	

Faciès des cristaux. Le faciès des cristaux de pyroxène est très variable suivant la nature du gisement.

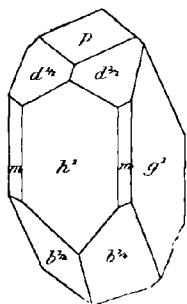


Fig. 7.
Diopside.

Les cristaux de *diopside* sont généralement allongés suivant l'axe vertical. Les faces h^1 (100), g^1 (010) ou mm sont très développées, donnant aux cristaux la forme de prismes à section rectangulaire ou presque rectangulaire (fig. 17, page 584); parfois ces cristaux sont aplatis suivant h^1 (100). Les faces les plus fréquentes sont p (001), $d^{1/2}$ (111), $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$), $b^{1/4}$ ($\bar{2}21$) (fig. 7); les plans de séparation et les macles suivant p (001) se rencontrent souvent. Dans les cipolins, ces cristaux ont souvent leurs sommets arrondis, indéterminables, ou même ils sont tout à fait globuleux.

La *fassaïte* est caractérisée par la présence de faces m (110) et l'acuité de ses pointements $b^{1/2}$ $e^{1/2}$ (fig. 8).

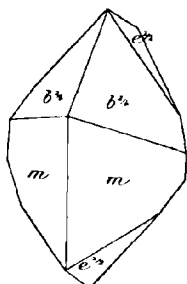


Fig. 8.
Fassaïte.

La *fassaïte* est caractérisée par la présence de faces m (110) et l'acuité de ses pointements $b^{1/2}$ $e^{1/2}$ (fig. 8).

Les cristaux les plus fréquents dans les gisements français sont ceux d'*augite*. Leurs formes sont simples : m (110), h^1 (100), g^1 (010), $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$); mais le minéral est assez varié d'aspect. Quelquefois les cristaux sont allongés suivant l'axe vertical et généralement alors aplatis suivant h^1 (100) (fig. 19, page 591); dans d'autres cas, ils sont trapus par suite d'un développement peu différent suivant leurs axes cristallographiques (fig. 9), ou bien plus développés suivant l'axe b et l'axe a que suivant l'axe vertical: dans ce cas ils sont aplatis, et parfois allongés suivant une arête $b^{1/2}$ $b^{1/2}$ (fig. 18). Plus rarement enfin, ces cristaux sont aplatis suivant une face m (110) (fig. 28, page 596).

Les macles suivant h^1 (100), o^1 (101) et ($\bar{1}22$) se rencontrent surtout dans les cristaux aplatis suivant h^1 . Dans les enclaves des roches volcaniques du mont Dore, l'*augite* est très aplatie suivant h^1 (100) et en même temps allongée suivant l'axe vertical.

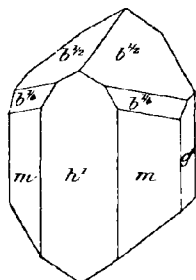


Fig. 9.
Augite des basaltés du Plateau Central.

Les macles suivant h^1 (100), o^1 (101) et ($\bar{1}22$) se rencontrent surtout dans les cristaux aplatis suivant h^1 .

Dans les enclaves des roches volcaniques du mont Dore, l'*augite* est très aplatie suivant h^1 (100) et en même temps allongée suivant l'axe vertical.

Les cristaux microlitiques d'*augite* de la pâte des roches volcaniques sont souvent très allongés suivant l'axe vertical.

L'*omphacite* ne se trouve jamais en cristaux nets, mais forme des

masses lamellaires à bords arrondis, allongées suivant l'axe vertical. Cette forme est partagée par beaucoup de pyroxènes des schistes cristallins.

Quant au *diallage*, il constitue des masses laminaires généralement dépourvues de formes géométriques : quand celles-ci existent, elles se rapportent au type de la fig. 19.

Déformations mécaniques. Dans les roches anciennes, les pyroxènes ont subi des déformations mécaniques extrêmement intenses : les plans de séparation suivant h^1 (100) et p (001) sont alors très distincts.

Dans les diallagites des Pyrénées, il est souvent impossible d'obtenir une lame plane de diallage parallèlement à h^1 (100), le minéral étant gondolé de la façon la plus curieuse.

Clivages. Clivage m (110) facile, mais parfois interrompu. Plans de séparation d'origine secondaire suivant p (001), accompagnés de macles. Plans de séparation h^1 (100) donnant au diallage une structure lamellaire. Ils paraissent devenir plus faciles quand le minéral s'altère.

Dureté. 5 à 6.

Densité. 3,2 à 3,6 ; 2,993 omphazite de Saint-Félicien, 3,085 diopside vert du Tuc d'Ess, 3,176 diallage de Moncaup, 3,234 diallage du Monte Marcolino (cap Corse), 3,256 diallage du Pallet, 3,266 augite du puy de la Rodde (M. Gonnard), 3,28 diopside chromifère de l'étang de Lherz (M. Damour), 3,31 augite verte du pic du Midi, 3,372 malacolite du granite de Laveline, 3,398 augite de la limburgite de Reichenweier (M. Linck).

Coloration et éclat. Incolore, blanc, blanc verdâtre (diopside). Vert de différentes nuances, d'autant plus foncé que le minéral est plus riche en fer. Vert émeraude (diopside chromifère), brun, noir (augite). Transparent à opaque, toujours transparent en lames minces.

Poussière variant du blanc au gris vert foncé.

Éclat vitreux, parfois cireux, ou nacré suivant les lames p (001). Éclat bronzé et métallique sur les lames h^1 (100) du diallage.

Inclusions. Parmi les pyroxènes, le diallage seul possède des inclusions caractéristiques ; elles sont tout à fait identiques à celles de l'hypersthène décrites page 554 (fig. 1).

Les pyroxènes des roches volcaniques sont fréquemment riches en inclusions vitreuses microscopiques souvent régulièrement orientées suivant des zones concentriques.

Dans beaucoup de roches intrusives et métamorphiques, ces miné-

raux renferment des inclusions gazeuses ou liquides ayant parfois la forme de cristaux négatifs allongés suivant l'axe vertical de leur hôte (lherzolite, pyroxénolites des Pyrénées).

Propriétés optiques. On a vu plus haut que, dans tous les pyroxènes, le plan des axes optiques est parallèle à g^1 (010). La bissectrice est *positive* (n_g). Sa position dans g^1 et l'écartement des axes optiques, la valeur des indices de réfraction et celle de leur différence varient avec la composition chimique.

Dans les pyroxènes non alumineux (diopside, hédénbergite), l'angle d'extinction dans g^1 (010) (rapporté à la trace de n_g) augmente nettement, avec la teneur en fer, de 38° (diopside d'Ala) à 52° (certaines augites basaltiques). Dans l'ægyrinaugite l'angle d'extinction atteint 60° . L'angle des axes paraît suivre la même loi, mais l'accroissement est beaucoup plus faible, puisque l'angle $2V$ du diopside d'Ala est très voisin de 59° avec 29% de FeO et une extinction de 36° à 38° dans g^1 (010), alors que, dans l'hédénbergite possédant 26,29% de FeO et un angle d'extinction voisin de 47° , l'angle $2V = 59^\circ 52'$ (Na, M. Wülfing).

Dans les pyroxènes alumineux, le problème se complique, puisque le nombre des variables de la formule chimique augmente. Il résulte des dernières recherches, et en particulier de celles de M. Doelter, qu'il n'est pas possible d'établir une relation entre l'angle d'extinction et la teneur en FeO, Fe^2O^3 ou Al^2O^3 considérés isolément, mais il semble que cet angle d'extinction augmente en même temps que la somme ($FeO + Fe^2O^3 + Al^2O^3$). L'angle $2V$ varie peu : il reste voisin de 60° .

Dans les augites sodiques, l'angle d'extinction augmente avec la proportion du silicate ($Na Fe Si^2 O^6$), et, étant données les propriétés optiques de l'ægyrine, on peut prévoir que, dans ce groupe d'augites, l'angle $2V$ doit augmenter avec la teneur en fer et en soude.

La valeur des indices augmente avec la teneur en fer; la biréfringence varie en sens inverse.

	n_g	n_m	n_p	$n_g - n_p$
Diopside d'Ala (M. Dufet) (raie D).....	1,6996	1,6776	1,6707	0,0289
Hédénbergite de Tünaberg (M. Wülfing) (Na)	1,7506	1,7366	1,7320	0,0186
Augite d'Auvergne (Ml. et Lx.) (Na).....	1,733	1,717	1,712	0,021
id	1,728	2,712	1,706	0,022

Les pyroxènes présentent une dispersion inclinée nette. Dans les augites titanifères la dispersion des axes est très forte ($\rho < \nu$) et il est impossible d'obtenir une extinction complète en lumière blanche.

L'examen microscopique montre que les cristaux de pyroxène n'ont pas toujours une composition homogène. Les cristaux zonés ne sont pas rares; les diverses zones concentriques ont des couleurs et des angles d'extinction différents. L'augite présente souvent une structure spéciale, connue sous le nom de *structure en sablier*, surtout fréquente dans la titanaugite et l'agyrinaugite. La figure 10 en donne un exemple. Les quatre secteurs de la figure ont deux à deux la même orientation et la même couleur (brune et verte). M. Rosenbusch explique cette structure en admettant que le cristal a commencé par une forme squelettique brune (deux des secteurs adjacents de la fig. 10), qui a été postérieurement complétée par un apport de substance verte moins ferrugineuse. M. Becke, dans un travail récent (*Lotos*, XIV. I. 1894), admet que le cristal s'est formé d'une façon normale, les zones d'accroissement étant constituées par des produits isomorphes, mais d'une richesse inégale en fer, parallèlement aux diverses faces du cristal.

Enfin il y a lieu de signaler les fréquentes transformations périphériques de l'augite des roches sodiques en agyrinaugite, puis en agyrine.

Pléochroïsme. Le pléochroïsme des pyroxènes est généralement faible, sauf dans quelques variétés. Dans les lames minces, les diopsides, l'omphazite, certains diallages et augites ne sont pas pléochroïques. Les teintes suivantes s'observent avec des intensités variables dans les pyroxènes pléochroïques des gisements étudiés plus loin.

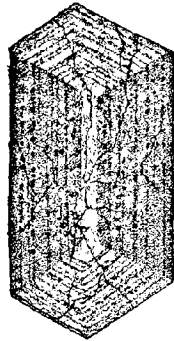


Fig. 10.
Lame mince d'augite (puy de Saint-Sandoux) parallèle à g^1 (010), montrant la structure en sablier.

	n_g	n_m	n_p
Hédénbergite des gneiss de Bône	vert foncé	vert pâle	vert jaunâtre
Diallage ferrifère des gabbros.	} verdâtre	brunâtre à	} verdâtre
Augite des andésites et des trachytes.		brun rougeâtre	
Titanaugite des basaltes et des néphélinites d'Auvergne.	jaune verdâtre ou rougeâtre quelquefois violet	rouge ou violet	jaune verdâtre ou rougeâtre
Agyrinaugite des phonolites d'Auvergne.	jaune brunâtre ou verdâtre	vert clair	vert d'herbe foncé

Groupements réguliers de pyroxènes monocliniques (diopside-augite) et d'autres minéraux. — Les groupements de ce genre sont très fréquents.

a) Groupements à axes parallèles de pyroxène monoclinique et d'un autre minéral. — Pyroxène et enstatite ou hypersthène. — Ces groupements qui sont très fréquents ont été décrits page 543 (fig. 6 à 11); il est donc inutile d'y revenir ici.

Pyroxène et amphibole. — Les groupements de pyroxène et d'amphibole monocliniques sont également très répandus. L'axe vertical et l'orthodiagonale sont rigoureusement parallèles dans les deux minéraux; leur axe *a* est sensiblement en coïncidence. La forme adoptée plus loin pour l'amphibole a été choisie de façon à mettre en évidence la raison de ces fréquentes associations.

L'amphibole enveloppe le pyroxène, le pénètre sous forme de facules; tantôt ces associations sont d'origine primaire (certains groupements de pyroxène et de hornblende brune des pyroxénolites, des diorites, des gabbros, etc.; groupements de pyroxène et d'amphibole verte dans les schistes cristallins), tantôt, et plus souvent, elles sont d'origine secondaire (ouralitisations) et seront étudiées à l'article *hornblende*.

Pyroxène et biotite. — La biotite s'associe (voir à *altérations*) au pyroxène de telle façon que sa face *p* (001) de lamellisation est appliquée sur les clivages du pyroxène.

b) Associations sans liaison d'orientation entre les deux



Fig. 11.

Lame mince de la néphéline doléritique du puy de Saint-Sandoux, montrant une pegmatite graphique d'augite (P) et de néphéline. (Lumière naturelle, grossissement de 60 diamètres.)

minéraux. — α) Associations pegmatoïdes. — Le pyroxène s'associe sous forme de pegmatite graphique avec divers minéraux; il constitue le minéral enveloppé; on observe notamment des pegmatites de pyroxène et de feldspath (cornéennes à anorthite (à grands éléments) de contact de la lherzolite du bois du Fajou, etc.), de pyroxène et de néphéline [néphélinites porphyroïdes du puy de Saint-Sandoux (fig. 11)].

β) Associations pœcilitiques. — Ce genre d'association est très fréquent.

J'ai décrit toute une série d'associations pœcilitiques de pyroxène et d'anorthite, de pyroxène et de dipyre, de pyroxène et de biotite, de pyroxène et d'amphibole, etc., dans les roches de contact de la lherzolite des Pyrénées et des calcaires jurassiques (*Nouvelles Arch. du Muséum*, VI. 284 et pl. 7, 8 et 10. 1894 et *B. C. F.* n° 22. 1895). De même, dans les gneiss à pyroxène de la Loire, l'anorthite en grandes plages est associée à des cristaux globuleux de diopside. Dans toutes ces associations, le pyroxène, en grains d'orientation quelconque, est enveloppé par le second minéral.

L'inverse a lieu dans les associations de pyroxène et de feldspath grenu des gneiss à pyroxène bretons, de pyroxène et de zoïsite des élogites de la Loire-Inférieure. Elles conduisent aux associations ophitiques.

γ) Associations ophitiques. — Ce genre d'association se rencontre dans un grand nombre de roches basiques. Le pyroxène en grandes plages englobe des cristaux de feldspath triclinique aplatis suivant g^2 (010) (voir à *feldspath triclinique*). A l'œil nu, on voit les cristaux de pyroxène comme lardés de petites baguettes blanches constituées par des sections transversales de feldspath (ophites des Pyrénées (fig. 12), gabbro du Pallet (*Loire-Inférieure*), etc.). Quand ces associations s'étendent à tout le pyroxène et le feldspath de la roche, elles déterminent dans celle-ci la *structure ophitique*.

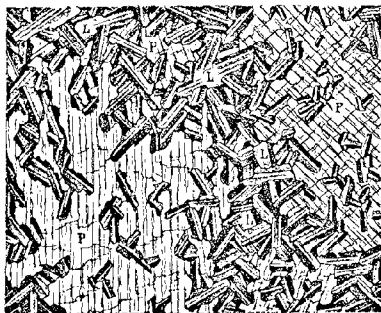


Fig. 12.
Lame mince de l'ophite de Pouzac (H^{es}-Pyrénées),
représentant une association ophitique d'augite (P)
et de labrador (L). (Lumière polarisée.)

Composition chimique. Analyses :

a) du diopside chromifère de la lherzolite de Lherz, par M. Damour (*B.S.G.* XIX. 413. 1862);

b) de l'hédenbergite de la Casbah de Bône, par Coquand (*Mém. S. G.* V. 39. 1854);

c) du pyroxène du granite de Laveline (*Vosges*), par Mérian (*Stud. Gesteinbild. Pyroxen.*, Stuttgart 1884);

d) du pyroxène du porphyre brun du Rimbachthal, par M. Osann; (*Abh. geol. Specialkarte Elsass-Lothr.* III. 109. 1887);

e) du pyroxène du porphyre de la Barnabasbrücke près Marbach (*id.*);

f) de l'augite du puy de la Rodde, par M. Pisani (*in* Gonnard, *op. cit.*, 32);

g) de l'augite de la limburgite de Reichenweier, par M. Link (*Mitth. Com. geol. Landesanst. Elsass-Lothr.* I, 49. 1887);

h) de l'augite vert bouteille d'un nodule à olivine, par M. Link (*id.*);

i) de l'omphazite de Fay (*Loire-Inférieure*) (passage à la jadéite), par M. Damour (*C. R.* XCII. 1312. 1881).

	a)	b)	c)	d)	e)	f)	g)	h)	i)
SiO ²	53,63	50,53	50,63	49,81	49,53	47,10	} 46,72	47,22	54,53
TiO ²	»	»	0,79	»	»	»		} traces	»
Al ² O ³ ...	4,07	»	0,87	0,92	5,53	10,20	6,90		6,46
Cr ² O ³ ...	1,30	»	»	»	»	»	»	»	»
Fe ² O ³ ...	»	»	8,39	7,53	4,15	»	3,31	»	3,29
FeO.....	8,52	22,07	3,33	7,69	6,50	9,60	3,30	4,37	»
MgO.....	12,48	5,47	13,01	18,93	19,59	12,70	16,10	15,99	7,50
CaO.....	20,37	19,60	21,30	13,08	13,89	20,25	21,36	20,75	12,40
Na ² O... .	»	»	1,02	} 1,26	} 1,33	} 0,84	0,87	2,41	6,21
K ² O.....	»	»	0,50				»	»	0,82
H ² O.....	»	1,00	»	»	»	perle 0,20	»	»	traces
	<u>100,37</u>	<u>99,67</u>	<u>99,84</u>	<u>99,22</u>	<u>100,52</u>	<u>100,89</u>	<u>99,38</u>	<u>99,84</u>	<u>98,18</u>
Densité	3,28	»	3,372	»	»	3,266	3,398	»	3,31

Essais pyrognostiques. Les variations de composition chimique indiquées par les analyses ci-dessus impliquent une fusibilité au chalumeau très variable dans la série diopside-augite. La fusibilité augmente avec la teneur en fer et en alcalis. Les pyroxènes très ferrifères fondent sur le charbon en un globule noir non magnétique. La plupart des pyroxènes ne sont pas attaqués par les acides; ils sont beaucoup moins réfractaires à l'action de l'acide fluorhydrique que les pyroxènes rhombiques.

Altérations. a) Altérations atmosphériques. — Les modes d'altération atmosphérique des pyroxènes sont assez variés, mais souvent peu intéressants au point de vue minéralogique.

Serpentinisation. — Le minéral peut se transformer en antigorite fibreuse ou lamellaire. Ce dernier cas est réalisé dans les épigénies

en bastite du diallage des péridotites. La serpentinitisation est souvent accompagnée de formation de calcite.

Chloritisation. — Très fréquemment, les pyroxènes se transforment en chlorites, soit par leur périphérie, soit par production de facules ou de taches irrégulières qui gagnent de proche en proche. La chlorite est souvent accompagnée d'épidote, de calcite, de quartz. C'est à ce type d'altération qu'il faut rapporter la transformation en *céladonite* qui s'observe dans l'augite des roches microlitiques anciennes.

Talcification. — Les pyroxènes non alumineux se transforment parfois en talc fibreux, produisant ainsi les pseudomorphoses qui ont été décrites sous le nom de *pyrallolite*.

Quartzification. — Les pyroxènes sont quelquefois entièrement épigénisés en quartz grenu ou en calcédoine; ce genre de pseudomorphose s'observe surtout dans les andésites et trachytes (porphyrites) micacés.

Calcification. — Les pyroxènes monocliniques des roches éruptives sont fréquemment transformés en calcite grenue. A cet égard, je signalerai particulièrement le trachyte quartzifère des Chazes au Lioran (*Cantal*), dont tous les grands cristaux d'augite sont transformés en calcite alors que la biotite et les feldspaths sont intacts; leurs formes sont restées très nettes. Ce mode de transformation est fréquent dans les porphyrites micacées. Enfin, dans les blocs de labradorite des tufs liasiques de Ségallas, près la Bastide de Sérrou (*Ariège*), les plages ophitiques d'augite sont presque entièrement calcifiées; alors que le feldspath triclinique est intact.

b) Ouralitisation. — Le mode le plus habituel de transformation des pyroxènes est l'*ouralitisation* ou transformation en amphibole.

L'amphibole secondaire se développe soit par la périphérie des pyroxènes soit par facules, en gagnant de proche en proche le long des clivages et des cassures.

La transformation peut substituer à un cristal unique de pyroxène un cristal unique d'amphibole, qui présente par suite la forme du pyroxène avec les clivages et les autres propriétés de l'amphibole. C'est pour les produits ainsi constitués que G. Rose a créé le nom d'*ouralite*. L'amphibole est géométriquement orientée sur le pyroxène, ce qui s'explique aisément étant donnée la forme voisine des deux minéraux; quand le pyroxène présentait originellement la macle suivant

h^1 , on la retrouve dans l'amphibole de transformation. Il n'est pas rare d'observer un cristal de pyroxène ouralitisé se terminant par des prolongements dentelés d'amphibole secondaire, engagés dans les minéraux voisins (fig. 14, angle supérieur droit).

Fort souvent aussi, le pyroxène se transforme en un agrégat fibreux d'aiguilles plus ou moins parallèles entre elles, pouvant, sur les bords du cristal et à son contact avec les minéraux voisins, prendre une direction quelconque. Enfin dans d'autres cas, l'amphibole récente n'a plus aucune relation géométrique avec le minéral aux dépens duquel elle s'est formée.

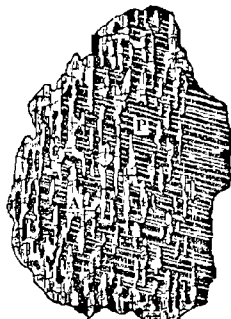


Fig. 13.

Lame mince de diopside chromifère (P) présentant des plans de séparation suivant p (001) et s'ouralitisant en amphibole verte (A). Lherzolitite des Pyrénées.

L'ouralitisation est extrêmement fréquente dans tous les pyroxènes des roches anciennes et particulièrement dans ceux des diabases (notamment des ophites des Pyrénées), des gabbros, etc., dans les roches microlitiques anciennes, dans les schistes cristallins, etc. On rencontre tous

les termes de la transformation depuis le pyroxène intact jusqu'à l'amphibole pure.

Cette transformation en amphibole semble se produire par départ de chaux; elle est fréquemment accompagnée de production d'épidote (ophites des Pyrénées) et facilitée aussi par la fréquente transformation consécutive des feldspaths (gabbros des Alpes, de Corse, etc.).

La nature de l'amphibole d'ouralitisation dépend évidemment de celle du pyroxène aux dépens duquel elle se produit: c'est de l'actinote quand le pyroxène est peu ou pas alumineux, de la hornblende quand il l'est beaucoup.

Le diallage de certains gabbros des Alpes et de Corse se transforme en une amphibole vert émeraude clair ayant reçu un nom spécial, celui de *smaragdite*. L'omphazite des écolites se transforme en une amphibole de couleur verte généralement plus foncée, à laquelle on donne le même nom.

Comme cas particulier de l'ouralitisation du pyroxène, je signalerai les curieuses transformations que j'ai observées dans la *welrlite* d'Arviu (*Aveyron*). Cette roche est formée par de l'olivine, englobée dans de grandes plages pœcilitiques de diallage. L'olivine est fissurée et

en voie de serpentinisation. Sa périphérie est régulièrement garnie de petites fibres incolores (trémolite) rappelant les dispositions des couronnes de l'olivine du gabbro du Pallet (page 189, fig 15); au delà de cette trémolite se développe une actinote d'un vert pâle, incolore en lames très minces. Elle se propage dans le pyroxène; ses fibres implantées sur les parois sinueuses de l'olivine finissent par se rejoindre quand le diallage a disparu, donnant alors des apparences fibroconcrétionnées fort curieuses. Cette amphibole ne peut pas être confondue avec des produits serpentineux, grâce à sa forte réfringence, qu'il est aisé d'apprécier quand l'amphibole se trouve au contact d'un grain d'olivine entièrement transformé en antigorite. Du reste, fort souvent des agrégats fibreux, au contact d'un nouveau cristal de pyroxène, s'orientent sur lui suivant le mode habituel d'ouraltisation, et il est facile alors de voir que les grandes plages d'amphibole et le minéral fibreux ne constituent qu'un seul et même minéral.

En outre de la transformation en amphibole d'un vert clair, le diallage des gabbros (euphotides) des Alpes et de la Corse présente souvent une transformation en *glaucophane*, offrant la même orientation que la hornblende verte [(Villarodin près Modane, Sant'Agostino et Sermano (Corse)].

Tantôt la glaucophane forme des faucelles dans le diallage, tantôt elle le transforme totalement en masses bleues fibreuses. Souvent aussi, elle s'associe à la hornblende, semblant se fondre insensiblement avec elle, ou bien encore elle forme une bordure périphérique à de grands cristaux de diallage intimement transformés en hornblende. Ces cristaux ainsi transformés présentent des groupements à axes parallèles de diallage, en débris plus ou moins rongés, de hornblende et de glaucophane. Il n'est pas rare de trouver

aussi des lambeaux de plages de diallage ne présentant que les plans de séparation suivant p (001) et englobés dans des amphiboles fibreuses (fig. 14).



Fig. 14.

Lame mince du gabbro (euphotide) de Villarodin montrant du diallage (D) à plans de séparation suivant p (001) très répétés, en partie transformé en hornblende (E) et en glaucophane. A droite de la figure (en haut), une fissure du diallage est remplie par du feldspath (O) dans lequel sont engagées des aiguilles d'amphibole.

On verra plus loin que beaucoup de schistes à glaucophane des Alpes et de la Corse ne sont en réalité que des gabbros entièrement transformés et glaucophanisés.

c) Ouralitisation et feldspathisation. — J'ai trouvé dans les élogites de la Loire-Inférieure des transformations très intéressantes

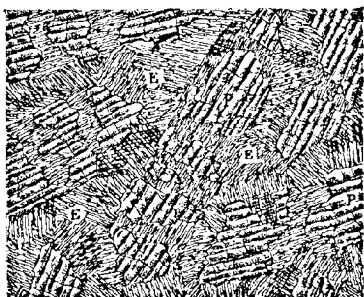


Fig. 15.

Lame mince d'une élogite de Bouvron, montrant l'omphacite (P) en voie de transformation en smaragdite vermiculée dans un fond d'albite. (Lumière naturelle).

d'omphacite (*Bull. Soc. Sc. Nat. de l'Ouest*, I. 112. 1891). Les cristaux allongés de ce pyroxène sont peu à peu remplacés par un agrégat à structure vermiculée de smaragdite et d'albite (fig. 15). Le pyroxène de ces roches étant à la fois très sodique et très alumineux (analyse *t*), il est possible qu'il y ait là un phénomène de transformation analogue à celui qui produit un mélange (à structure vermiculée) d'eucryptite et d'albite aux dépens du triphane de Branchville

(Connecticut). Les faibles dimensions des éléments récents ne permettent pas de les isoler et de vérifier cette hypothèse.



Fig. 16.

Lame mince de la diaspore à grenat de Moncaup. Un grand cristal de diaspore renferme des grains de grenat pyrope. Aux dépens des deux minéraux se forme un mélange d'amphibole vermiculée et d'anorthite. (Lumière naturelle.)

C'est sous cette même forme vermiculée que j'ai observé: 1° dans les pyroxénolites de Moncaup (fig. 16), des transformations de diaspore en amphibole verte (avec inclusions de spinelle) et d'anorthite; 2° dans la lherzolite du Tuc d'Ess, des transformations de tous les éléments de la roche en un semblable mélange; 3° la production de smaragdite développée dans du dipyre comme remplissage de fines diaclases des lherzolites de l'Arrière

(*Nouv. Arch. du Muséum*, VI. 254. 1894).

Dans tous les cas qui viennent d'être brièvement énumérés, l'amphibole secondaire est géométriquement orientée sur le pyroxène.

d) **Altérations par fumerolles acides.** — Les cristaux des laves basaltiques de quelques gisements du Puy-de-Dôme (puy de la Vache, puy de Lassolas) ont été profondément altérés par des fumerolles acides. Ils ont conservé leurs formes, mais sont devenus blancs ou jaune de soufre. L'examen microscopique fait voir qu'ils sont constitués par une matière colloïde concrétionnée (probablement opale), ayant fixé ça et là un pigment jaune citron monoréfringent. La densité d'un petit cristal altéré du puy de Lassolas est de 1,966. Dans le même gisement se rencontre de la hyalite qui a été produite par les mêmes émanations aux dépens des roches basaltiques.

e) **Altérations dues à l'action de la chaleur et des magmas volcaniques.** — Les pyroxènes monocliniques des enclaves des roches volcaniques et particulièrement de celles des basaltes (norites et nodules à olivine) présentent des modifications identiques à celles qui ont été étudiées page 546 à l'article *pyroxènes orthorhombiques*. Ils fondent tout d'abord (avant la bronzite et l'olivine); puis, à leurs dépens, se produisent des recristallisations, qui déterminent la production de micro-lites d'augite le plus souvent orientés sur le cristal ancien de pyroxène et formant par des groupements à axes parallèles le squelette d'un grand cristal. Quand l'enclave qui présente ces transformations est recueillie, non pas dans les tufs de projection, mais dans le basalte massif, ces squelettes, au contact de la roche volcanique, se ferment et se continuent dans le basalte lui-même par un cristal à contours continus (*Les encl. des roches volc.* 134 et 487). La recristallisation du pyroxène est souvent accompagnée de formation d'olivine allongée suivant l'axe vertical.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Les pyroxènes étudiés ici (diopside-augite) se rencontrent dans de multiples conditions. J'aurai à les examiner successivement :

- 1° Dans les roches éruptives ;
- 2° Dans les météorites ;
- 3° Dans les roches métamorphisées au contact des roches éruptives ;
- 4° Dans les roches houillères fondues par les incendies souterrains ;
- 5° Dans les schistes cristallins ;
- 6° Dans les scories de diverses opérations industrielles.

1° Dans les roches éruptives.

a) Dans les granites, les granulites, les pegmatites et les syénites.

Le pyroxène est peu abondant dans les granites français; il s'y rencontre surtout dans les granites à amphibole, et plus fréquemment encore (Pyrénées) dans les granites endomorphisés au contact de massifs calcaires. Il se présente généralement en cristaux arrondis *microscopiques*; il est d'un vert peu foncé et souvent presque incolore en lames minces. Sa composition est d'ordinaire celle d'une malacolite, parfois un peu sodique et alumineuse.

Le pyroxène, au contraire, est fréquent en grands cristaux, pouvant atteindre plusieurs centimètres de long, dans les granulites et les pegmatites endomorphisées au contact de roches basiques (calcaires, gneiss amphiboliques, gneiss à pyroxène et à diopside, etc.). Ces cristaux possèdent des formes nettes; ils sont allongés suivant l'axe vertical et présentent les faces h^1 (100), g^1 (010), très développées, associées à m (110); les plans de séparation suivant p (001) sont fréquents (fig. 17). Ce pyroxène (malacolite) est parfois alumineux; il s'altère facilement, se couvrant alors d'une croûte de limonite. Je le citerai surtout dans les gisements suivants :

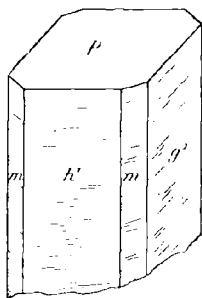


Fig. 17.
Pyroxène des granulites
endomorphisées.

Bretagne. — *Loire-Inférieure.* Des cristaux très nets de ce pyroxène vert clair se rencontrent dans les filons de pegmatites endomorphisées à leur contact avec les gneiss pyroxéniques à dipyre de l'Étang près Saint-Nazaire.

Pyrénées. — *Ariège.* Aux environs d'Ax on trouve le même minéral dans des filons de granulite traversant les schistes cristallins basiques de Saint-Brévin. D'après les échantillons de la collection Cordier, c'est à une pegmatite à pyroxène de ce genre provenant des environs d'Ax que ce savant a donné le nom de *dibasite*.

Plateau Central. — *Rhône.* Les lits de granulite des gneiss à pyroxène de Duerne (Gonnard: *B. S. M.* XV. 233. 1892), de Saint-Denis-le-Courreau appartiennent à ce même type de pyroxène. Ceux

de Duerne atteignent 3^{cm} ; on en aurait même trouvé de deux décimètres de longueur, d'après Drian.

Vosges. — [*Alsace*]. Enfin ce même minéral se trouve dans les pegmatites à sphène qui depuis longtemps ont été signalées par Delesse dans les cipolins des environs de Sainte-Marie-aux-Mines (carrière Saint-Philippe).

b) *Dans les microgranulites et les rhyolites (porphyres).*

Dans les microgranulites et les rhyolites (porphyres pétrosiliceux), le pyroxène est un diopside (malacolite) ou une augite plus ou moins ferrifère et, par suite, d'un vert plus ou moins foncé ; il se présente en cristaux distincts de la période intratellurique, qui sont alors parfois visibles sans le secours d'une loupe.

c) *Dans les syénites et les syénites néphéliniques.*

Le pyroxène qui se rencontre comme élément accessoire dans les syénites françaises est une malacolite d'un vert clair présentant parfois des formes distinctes ; elle est semblable à celle du granite.

Dans la syénite néphélinique de Pouzac (Hautes-Pyrénées), l'augite est d'un noir foncé ; en lames minces, elle est légèrement pléochroïque dans les teintes jaunes et violacées ; elle présente souvent la structure en sablier et se transforme sur les bords en ægyrine, en épidote, etc.

d) *Dans les diorites et les diabases.*

Le pyroxène des diorites françaises est une malacolite d'un vert pâle ; elle est souvent intimement associée à la hornblende. Dans les diorites appartenant à la série des porphyrites micacées, le pyroxène est automorphe et semble parfois être une augite.

La malacolite est, au contraire, rare dans les diabases, où elle est remplacée par une augite d'un brun violacé plus ou moins intense en lames minces. Ces deux catégories de pyroxène se rencontrent rarement dans la même roche.

L'augite se présente généralement en cristaux arrondis, parfois automorphes et très nets [diabase à hornblende des environs d'Ogeu (*Basses-Pyrénées*)]. Ce minéral est contemporain du feldspath ou antérieur à celui-ci. Dans les diabases à structure ophitique, au contraire, le pyroxène est postérieur au feldspath, dont il englobe les lamelles

aplaties suivant g^1 (010) (fig. 12, page 577). Cette structure est caractéristique des ophites si abondantes dans les Pyrénées. Dans la plupart de ces roches, le pyroxène n'est pas automorphe; mais, dans quelques-unes d'entre elles, on observe comme accident local des cristaux nets d'augite m (110), h^1 (100), $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$), extrêmement aplatis suivant h^1 (100), allongés suivant l'axe vertical et souvent maclés suivant h^1 (100) (fig. 19 et 20); ils peuvent dépasser 1^{cm} de longueur: Castenerecca (*Basses-Pyrénées*), environs de Saint-Béat (*Haute-Garonne*), Berquié au-dessus de Vicdessos (*Ariège*), etc.

L'augite des diabases présente parfois les plans de séparation faciles du diallage. Quand dans ces roches il existe de la hornblende brune (port de Saleix, sud d'Ax (*Ariège*), etc.), elle est fréquemment groupée à axes parallèles avec le pyroxène.

L'augite des ophites, comme du reste celle de la plupart des diabases françaises, est très fréquemment ouralitisée plus ou moins complètement, ce qui explique la couleur verte que présentent ces roches.

e) *Dans les gabbros, les norites, les péridotites (serpentine) et les pyroxénolites.*

Les pyroxènes que l'on observe comme éléments constitutifs de ces roches appartiennent soit au diallage (gabbros, pyroxénolites, wehrlites), soit au diopside chromifère (lherzolites et certaines pyroxénolites). Ces minéraux sont dépourvus de formes géométriques. Le diallage constitue souvent des masses atteignant plusieurs centimètres de plus grande dimension, remarquables par l'éclat métallique de leurs plans de séparation suivant h^1 (100). Les gabbros (euphotides) qui les renferment sont fréquemment ophitiques; on voit alors à l'œil nu les grandes lames de diallage lardées de cristaux blancs de feldspath. Dans les Alpes et en Corse, certaines de ces roches sont entièrement transformées, leurs feldspaths sont saussuritisés et leur diallage ouralitisé en smaragdite d'un beau vert émeraude ou en glaucophane.

Bretagne. — *Loire-Inférieure.* Le gabbro à olivine des environs du Pallet près Clisson, dont j'ai antérieurement donné la description (*B. S. M.* XII. 238. 1889), renferme fréquemment des parties à grands éléments dans lesquelles on trouve des plages de diallage atteignant plusieurs centimètres carrés.

Pyrénées. — Les lherzolites des Pyrénées contiennent, comme élément constitutif, du diopside chromifère d'un beau vert émeraude

qui se concentre rarement en amas grenus. Ces roches sont traversées par des filons ou pseudofilons de pyroxénolites essentiellement constituées par un pyroxène monoclinique (diopside chromifère dans les bronzites et les diopsidites, diallage dans les diallagites) (Pour plus de détails sur ces roches, voir *Nouv. Arch. du Muséum*, VI. 209. 1894 et *B. C. F.* n° 42. 1895). Voici les gisements qui méritent d'être cités pour la beauté de leurs pyroxènes :

Basses-Pyrénées. Moun caou en Louvie Juzon, cristaux porphyroïdes de diopside chromifère atteignant 1 à 2^{cm}.

Haute-Garonne. Le massif de Moncaup Arguénos est formé par une lherzolite porphyroïde très analogue à celle du Moun caou et présentant le même diopside chromifère. Ce massif est traversé près de Moncaup, sur la lisière N.-E., par des filons d'une diallagite à pyrope dans laquelle on peut recueillir de superbes échantillons de diallage brun noir ayant jusqu'à 5^{cm} de côté. Ce diallage a subi des actions mécaniques puissantes qui l'ont tordu et gondolé. Ses altérations amphiboliques ont été décrites page 582 (fig. 16).

Dans la lherzolite porphyroïde du Tuc d'Ess en Coulédoux, j'ai observé des concentrations d'un diopside peu chromifère formant des lames qui atteignent 1^{cm}.

Ariège. — A l'étang de Lherz, au pic de la Fontête rouge (ravin de la Plagnole et de l'Homme Mort), à Bernadouze et à l'Escourgeat, (vallée de Suc), à Porteteny près Viedessos, la lherzolite renferme parfois des concentrations de diopside vert émeraude, seul ou associé à la bronzite. A Prades, le même minéral constitue dans la lherzolite à grands éléments des plages atteignant 1^{cm}. Au pic de Géralde il se concentre souvent sur les salbandes des filons de diallagite.

C'est aux environs de Prades que se trouvent également en abondance des diallagites à grands éléments fournissant des échantillons de diallage de plusieurs centimètres analogues à celui de Moncaup, bien que de dimensions moins grandes.

Plateau Central. — Les nombreuses serpentines du Plateau Central renferment parfois des restes de diallage non serpentinisé (*Haute-Loire, Cantal*, etc.) ; de belles lames de ce minéral ont été notamment signalées (*J. M.* XIX. 1806) aux baraques de Gournay à environ 8 kilomètres de Montaigut en Combrailles (*Puy-de-Dôme*) à environ 200^m à droite de la route de Nérès.

A Arvieu (*Aveyron*), au lieu dit La Préfecture, se trouve un petit pointement d'une péridotite décrite par M. Bergeron (*A. Sc. géol.* XXII. 36. 1889), comme formée par de l'olivine en voie de serpentinisation et du diallage en partie transformé en serpentine. M. Gaubert m'a recueilli récemment des échantillons très frais de cette roche possédant au plus haut point la structure pœcilitique. Dans de grandes lames de pyroxène (diallage) sont englobés des grains d'olivine fendillés et imprégnés d'antigorite. Leur périphérie est garnie d'une zone fibreuse de trémolite au delà de laquelle se développe une actinote d'un vert très pâle qui peu à peu épigénise le pyroxène suivant le mode décrit page 580. Cette roche est un bon type de *wehrlite*.

Morvan.— Les serpentines du Morvan renferment parfois de grandes lames de diallage.

Vosges. — *Vosges*. Le diallage se trouve dans quelques péridotites (serpentes) des Vosges; il a été signalé depuis longtemps par Delesse dans le gabbro d'Odern [Alsace].

Alpes. — *Savoie*. Les gabbros (euphotide) saussuritisés de Villardin près Modane renferment un diallage en grandes lames à éclat bronzé présentant des plans de séparation nombreux suivant h^1 (100) et p (001). Ils sont profondément ouralitisés soit en amphibole d'un vert pâle, soit en glaucophane (voir p. 581, et fig. 14). Les pseudomorphoses contiennent souvent aussi des fragments de biotite foncée et sont imprégnées d'albite et d'épidote secondaire.

Isère. Du diallage en très grandes lames d'un jaune bronzé se trouve dans les gabbros (euphotide) du lac Robert (massif de Belledonne), etc.

Hautes-Alpes. Le gabbro (euphotide) à smaragdite du mont Genève est bien connu. C'est une roche à grands éléments, renfermant de larges cristaux de diallage entièrement transformés en smaragdite verte et associés à une masse grise ou gris bleuâtre constituée par d'anciens cristaux de feldspath triclinique basique le plus souvent entièrement saussuritisés. Les phénomènes dynamiques sont intenses et les plages de smaragdite sont fréquemment déformées.

Le diallage du gabbro des environs de Molines dans le Haut-Queyras qui m'a été communiqué par M. Nentien présente des altérations en glaucophane (flanc ouest de Mourre-Froid entre le village de Molines et le signal 2792).

Corse. — Les gabbros et norites à grands cristaux de diallage et

d'hypersthène atteignant souvent plusieurs centimètres de plus grande dimension abondent en Corse. M. Nentien a bien voulu à cet égard me fournir les indications suivantes; je dois en outre à son obligeance la communication de nombreux échantillons qui m'ont permis de faire les observations consignées à diverses places dans cet ouvrage.

On peut distinguer dans les roches basiques de Corse deux séries.

1° Celle du N.-E., qui correspond à la série ophitique des îles de la mer de Toscane et des Alpes, peut être divisée en trois groupes.

a) Le groupe inférieur est constitué par des péridotites (généralement serpentinisées) qui sont traversées par des filons de norites et de gabbros à grands éléments. Ces roches sont postérieures aux schistes lustrés et amphiboliques qu'elles recoupent dans l'arrondissement de Bastia et dans une partie de celui de Corte; la région du cap Corse peut être particulièrement citée à cet égard.

Des gabbros à grands cristaux de diallage atteignant plusieurs centimètres de largeur et de longueur se trouvent en filons dans la serpentine, notamment au Monte Marcolino, au Monte Grosso et sur le versant O. du Monte Alticcione au S. de Luri (cap Corse). Le diallage y présente fréquemment des plans de séparation suivant p (001); il est plus ou moins ouralitisé en amphibole vert clair.

Dans les péridotites (serpentes) et notamment dans celles du cap Corse, le diallage forme de grandes plages à éclat bronzé qui ne peuvent être distinguées de la bronzite qu'au microscope; elles sont souvent en partie transformées en bastite.

b) Le groupe moyen est formé par les gabbros (euphotides) saussuritisés à smaragdite qui se trouvent sur les schistes et les roches éruptives du groupe précédent. Les localités les plus célèbres à ce point de vue sont celles des environs d'Orezza (Piedipartino). Ces roches se trouvent dans toutes les collections. Elle constituent le célèbre *verde di Corsica*. Le diallage est le plus souvent totalement épigénisé en smaragdite d'un beau vert émeraude, distribuée dans une masse blanche ou gris bleuâtre de feldspath saussuritisé. Cependant, dans des échantillons de Piedipartino que m'a donnés M. Nentien, se trouvent des cristaux de diallage presque intacts et d'autres dans lesquels on voit se produire peu à peu la transformation en smaragdite: ils sont d'un blanc un peu verdâtre et pauvres en fer.

Cette roche a subi un laminage énergétique qui lui a donné par places

une structure rubannée et même schisteuse. L'examen microscopique y décèle des déformations mécaniques des plus énergiques. Les grandes plages de smaragdite, presque incolores en lames minces, sont souvent brisées et ressoudées par les produits de saussuritisation.

Ces gabbros à smaragdite sont tout à fait identiques à ceux du mont Genève dont il a été question plus haut.

c) Le groupe supérieur est constitué par des norites et des gabbros à grands éléments en relation avec des filons de diabase à olivine possédant la structure ophitique; ces roches renferment souvent elles-mêmes de l'olivine.

Les éléments des roches grenues de ce groupe atteignent souvent 6^{cm} de plus grande dimension. Ces roches sont comparables aux gabbros de l'île d'Elbe. D'après M. Nentien, elles sont postérieures aux calcaires et aux grès nummulitiques.

Elles abondent dans une bande centrale ininterrompue allant de la haute vallée de la Navaccia jusqu'aux environs de Sermano en passant par Ponteleccia, la vallée de Casaluna et San Lorenzo; on en retrouve des pointements isolés dans les environs de Murato et de Rutali, ainsi qu'au nord du défilé de l'Insecca. Les feldspaths sont souvent saussuritisés; le diallage, riche en plans de séparation suivant p (001) et h^{λ} (100), est fréquemment ouralitisé en hornblende ou en glaucophane (Sant' Agostino, Sermano).

2° La seconde série de roches basiques s'observe au sud de l'île dans l'arrondissement de Sartène près de Santa Lucia de Tallano et de Levie; elle est constituée par des gabbros et des norites à grands éléments, souvent ouralitisés, qui se trouvent en nombreux dykes ou filons dans le granite et la granulite. Quelques-unes de ces roches renferment des cristaux d'amphibole de plus de 5^{cm} de longueur englobant des cristaux d'anorthite, de diallage, d'hypersthène (structure pœcilitique) (Levie, San Gavino). La diorite orbiculaire de Santa Lucia est un cas particulier de ces roches.

Nouvelle-Calédonie. — Le diallage, en grandes lames de plusieurs centimètres, se rencontre dans des gabbros en filons minces au milieu des péridotites (serpentes).

e) *Dans les roches du groupe des porphyrites micacées.*

Les minettes, kersantites et leurs formes microlitiques (orthophyrites, porphyrites micacées et amphiboliques (voir page 324)) renferment

souvent soit un pyroxène de couleur vert clair (parfois incolore en lames minces) appartenant à la malacolite ou à ses termes de passage avec l'augite, soit de l'augite normale. Les cristaux de ces pyroxènes sont parfois allongés suivant l'axe vertical et ne se distinguent souvent qu'au microscope. Fréquemment, ils sont entièrement transformés en un mélange de calcite, de magnétite, de chlorite avec ou sans produits serpentineux ou fibreux [Plateau Central, Lyonnais (Romanèche), Morvan, etc.].

f) Dans les roches volcaniques.

α) Dans les roches volcaniques basiques (basaltes, labradorites, leucotéphrites) et leurs enclaves homogènes.

Les cristaux d'augite sont très abondants dans les roches basaltiques françaises ; certains basaltes en renferment même en si grande quan-

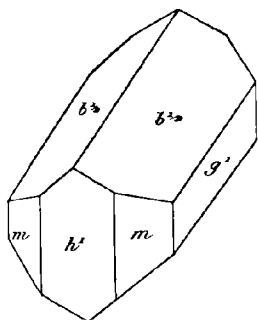


Fig. 18.
Cristaux d'augite des basaltes.

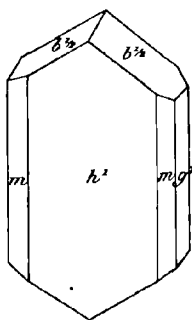


Fig. 19.

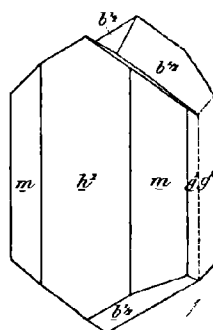


Fig. 20.
Augite; macle suivant h^1 (100).

tité qu'ils sont devenus porphyroïdes (basalte porphyroïde). Leurs formes dominantes sont celles des fig. 9, 18 et 19. Les macles suivant h^1 (100) (fig. 20) sont abondantes, celles suivant o^1 (101) (fig. 4) ou $(\bar{1}22)$ plus rares (fig. 21 et 22).

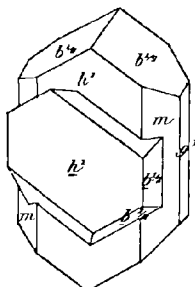


Fig. 21.
Augite, macle suivant $(\bar{1}22)$.

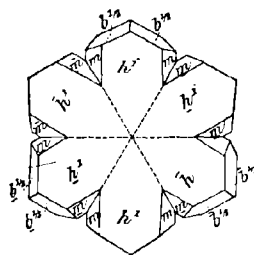


Fig. 22.
Augite, macle suivant $(\bar{1}22)$ de trois individus.

Ces cristaux se trouvent parfois isolés en énorme quantité dans les tufs de projection basaltiques, où ils sont plus abondants que dans les roches

en filons ou en coulée; ils y sont généralement accompagnés par de la hornblende. Il n'est pas rare de les trouver en grande abondance dans des tufs de projection provenant de cratères ayant donné des coulées de basaltes dépourvus de semblables cristaux. Ce fait peut s'expliquer aisément. Les produits de projection proviennent des parties supérieures du magma volcanique qui se trouvaient, avant l'éruption, dans les réservoirs souterrains, à une température assez peu élevée pour avoir permis la production de pyroxène et d'amphibole. Au moment de l'éruption, après l'expulsion de ces parties superficielles du magma déjà en voie de cristallisation, les matières fondues venues d'une profondeur plus grande et possédant par suite une température plus élevée sont arrivées rapidement au jour. Elles ne se sont pas ainsi trouvées dans les conditions nécessaires à la production de grands cristaux intratelluriques de pyroxène et d'amphibole.

L'augite se rencontre dans les basaltes, les labradorites, les leucotéphrites, et dans certaines andésites, non seulement en grands cristaux intratelluriques, mais encore en microlites.

Les microlites d'augite sont allongés suivant l'axe vertical ou arrondis. On les observe souvent dans les roches volcaniques d'épanchement, se formant aux dépens des cristaux anciens de biotite et de hornblende suivant le mode décrit p. 546. On a vu plus haut que, dans le cas de la structure ophitique, l'augite, au lieu d'être antérieure aux feldspaths, les englobe.

L'augite se trouve aussi dans les nodules à hornblende (enclaves homogènes) des tufs basaltiques.

Dans toutes les roches dont il est question dans ce paragraphe, l'augite est noire ou d'un vert foncé. En lames minces, elle est d'un vert variable (parfois d'un brun violacé) (titanaugite). Elle est souvent zonée ou possède la structure en sablier que révèle l'examen microscopique (fig. 10). Elle est riche en inclusions vitreuses (souvent régulièrement distribuées suivant des zones concentriques), en inclusions d'apatite, de magnétite, quelquefois d'olivine, etc.

Il n'y a pas de distinction à faire entre l'augite des roches volcaniques postsecondaires et celle des roches volcaniques antétertiaires : il faut simplement remarquer que dans les dernières, l'augite présente les mêmes altérations que les pyroxènes des roches granitiques, tandis que ceux des roches de l'autre série en sont dépourvus.

Je ne m'occuperai ici que des gisements fournissant de bons

cristaux. Ils se trouvent tous dans des roches volcaniques tertiaires ou plus récentes¹. Sauf avis contraire, ils présentent les formes des figures 18 à 20.

Plateau Central. — *Ardeche.* L'augite en grands cristaux libres atteignant souvent 2^{cm} suivant l'axe vertical abonde dans les scories basaltiques du massif des Coirons et notamment à Chenavari, Roche-maure, Moutbrul, Rochesauve près Chomerac, où Faujas de Saint-Fond l'avait déjà observée à la fin du siècle dernier (*Mém. sur les schorls*, 1778). Ces cristaux d'augite sont associés à de la hornblende. Ils renferment souvent des inclusions de magnétite et des prismes hexagonaux d'apatite.

M. Favre m'a remis de jolis cristaux isolés du même minéral provenant du suc de l'Areilladon et offrant une grande ressemblance avec ceux du Puy-de-Dôme; ils sont souvent maclés suivant h^1 (100); des cristaux analogues ont été recueillis par M. Boule dans les basaltes porphyroïdes du plateau des Coirons, près Saint-Jean-le-Centenier.

Haute-Loire. Les grands cristaux d'augite abondent dans le basalte porphyroïde du Mézenc (observé depuis Graillouze jusqu'au plateau des Coirons), ainsi que dans celui de divers points du Mégal et de l'Emblavès, notamment à Mézères (Boule : *B. C. F.* n° 28. 124); on en trouve de même dans le basalte de Saint-Privat d'Allier. Ils accompagnent la hornblende dans les tufs basaltiques de la chaîne des puys (Croustet, Taulhac, Bilhac, Sainzelle, Vialette, Mons, Sainte-Anne, La Baraque, Tareyre, etc.); dans le massif de la Durande, dans les brèches du cirque de Boutières près le Mézenc; dans les labradorites de Montchamp près Laussonne, dans les tufs de labradorite de La Besseyre (à 3 ou 4 km. de Monastier), de Bournac, etc. On les trouve aussi, avec hornblende, spinelle, magnétite, sphène, dans les sables du Riou Pezzouliou près le Puy.

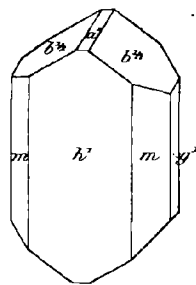


Fig. 23
Augite des environs du Puy.

Les cristaux de tous ces gisements présentent les formes communes. J'ai trouvé dans la collection du Muséum, avec l'indication « environs du

1. Toutefois, dans les tufs (*de l'âge du Culm*) de leucotéphrites de La Place près Clermain (*Saône-et-Loire*), j'ai recueilli un petit fragment de projection contenant un cristal très net d'augite de 0^{cm} 5 de plus grande dimension : il est en partie transformé en biotite et hornblende.

Puy », de jolis cristaux aplatis suivant h^1 (100), présentant parfois les faces a^1 ($\bar{1}01$) arrondies (fig. 23) : ils sont très souvent maclés suivant h^1 , et alors seulement possèdent les faces $b^{1/4}$ ($\bar{2}21$) et $e^{1/2}$ (021) (fig. 2 à 4). Un cristal présente une macle de trois individus que l'on rencontre fréquemment dans les coupes minces de roches, mais que je n'ai pas trouvée à l'état macroscopique dans d'autres gisements français (fig. 24 à 26). Dans la même collection se trouvent des cristaux provenant du volcan du Coupet près Saint-Eble et ayant 2^{cm}5 suivant l'axe vertical. Ils présentent la forme de la fig. 9, avec en outre a_3 ($\bar{2}11$).

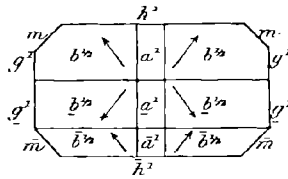
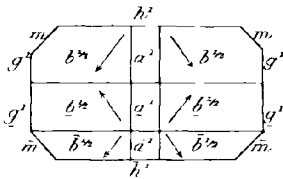


Fig. 24 et 25.

Projection, sur un plan perpendiculaire à l'axe vertical, d'une macle triple, suivant h^1 (100), d'augite des environs du Puy.

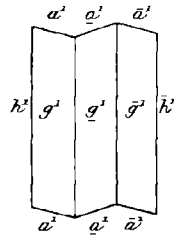


Fig. 26.

Projection sur g^1 de la macle représentée par les figures 24 et 25.

Cantal. L'augite se trouve en beaux cristaux dans le basalte porphyroïde de la vallée de Mandailles, dans celui de Thiézac. On peut citer notamment : en premier lieu, le basalte porphyroïde de Loubéjac, à l'O. de Saint-Chamant, qui fournit une énorme quantité de cristaux de 2 à 3^{cm}, vendus sous le nom de « pyroxène d'Auvergne » ; les tufs de projection du basalte porphyroïde de Triboulan à la cascade de Faillitoux près Thiézac. Les cristaux de cette localité sont souvent creusés de nombreuses cavités et enduits de verre noir : ils présentent les faces m (110), h^1 (100), g^1 (010), $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$) avec rarement p (001) ; les macles suivant h^1 (100) sont fréquentes. On peut indiquer encore, comme gisements intéressants : Combourieu au S. de Saint-Chamant, Tournemire, plateau des environs d'Aurillac, environs de Boussac, de Bouygues, de Liourmies, de La Bastide, de la Font des Vaches au pied du puy Griou, du pied du puy Mary, le plateau de Donne ; les tufs basaltiques de Maillargues près Allanches avec beaux cristaux d'olivine¹. L'augite se trouve aussi en beaux cristaux au volcan d'Autrac, au N.-E. de Leyvaux, au volcan de Fauvat dans la même région.

1. Ce gisement d'olivine est à ajouter à ceux que j'ai décrits p. 179. M. Gonnard a, en effet, signalé (*C. R.* CXVII. 864. 1893) de très nombreux cristaux atteignant 18^{mm} ; les combinaisons observées sont $g^1 g^1 e^1 e^{1/2}$; $g^1 g^1 e^1 e^{1/2} a^1$; $g^1 g^1 e^1 e^{1/2} a^1 b^{1/2}$;

Puy-de-Dôme. Le gisement qui fournit la plupart des cristaux d'augite désignés dans les collections sous le nom d'augite d'Auvergne est le puy de la Rodde près du lac d'Aydat (versant Est). Les cristaux y sont extrêmement abondants dans les scories basaltiques; leurs formes sont banales (voir l'analyse *a*).

Les cristaux du puy de Corent sont caractérisés par leur association constante avec la magnétite formant parfois de gros octaèdres à faces creuses; aussi les cristaux de ce gisement sont-ils presque toujours magnétiques. M. Gonnard y a signalé récemment (*B. S. M.* XVIII. 101. 1895) les combinaisons de formes suivantes : m (110), h^1 (100), g^1 (010), $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$) avec parfois e^1 (011), μ (121); p m h^1 g^1 $b^{1/2}$ $e^{1/2}$; m h^1 g^1 $b^{1/2}$ $e^{1/2}$ a_3 ($\bar{2}11$) = α (fig. 27, d'après M. Gonnard); m h^1 g^1 $b^{1/2}$ $b^{1/4}$ ($\bar{2}21$). La face e^1 (011) m'a été signalée par M. Gonnard comme rectification des faces $b^{1/2}$ de la fig. 1 de son mémoire précité.

Le puy de Charade a fourni aussi de gros cristaux de la combinaison m h^1 g^1 $b^{1/2}$ $e^{1/2}$; M. Gautier m'a remis de petits cristaux très nets de la même forme, parfois maclés suivant h^1 (100): ils proviennent du puy Noir près du puy de la Vache.

Enfin les laves basaltiques du puy de la Vache et de Lasollas renferment des cristaux d'augite fort nets, qui, ainsi que la roche qui les contient, ont été décomposés par des vapeurs acides; ils sont devenus jaunes ou blancs, ils sont très fragiles et accompagnés d'hyalite fibreuse. Au microscope, j'ai pu constater que ces cristaux sont transformés en une masse colloïde généralement incolore, mais parfois colorée en jaune d'or.

Les basaltes porphyroïdes du Puy-de-Dôme, de même que le basalte semi-ophitique (basalte demi-deuil) de la Croix-Morand et de la Banne d'Ordenche au mont Dore, renferment aussi de l'augite (titanaugite) en gros cristaux. Les cristaux d'augite de ce dernier gisement présentent la particularité d'être associés ophitiquement avec du labrador. Les deux minéraux sont englobés dans le magma microlitique. Ces

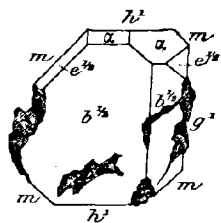


Fig. 27.
Projection, sur un plan perpendiculaire à l'axe vertical, d'un cristal d'augite du puy Corent.

les cristaux les plus abondants ont la forme des fig. 7 et 10 (p. 179). Sur une centaine de cristaux que j'ai eus entre les mains, j'en ai trouvé trois allongés suivant l'axe vertical (fig. 11, page 179). Quelques cristaux d'un jaune foncé possèdent sur les faces e^1 et $e^{1/2}$ un éclat soyeux rappelant celui de l'œil-de-chat.

cristaux sont fréquemment aplatis suivant h^1 (100) et présentent les maclés cruciformes suivant $(\bar{1}22)$, surtout abondantes à Marcuges.

Notons, en terminant, que la néphéline porphyroïde du puy de Saint-Sandoux (Barneire) est riche en titanaugite parfois associée à la néphéline en pegmatite graphique (fig. 11, p. 576).

Algérie. — *Oran.* M. Gentil m'a signalé des cristaux d'augite dans

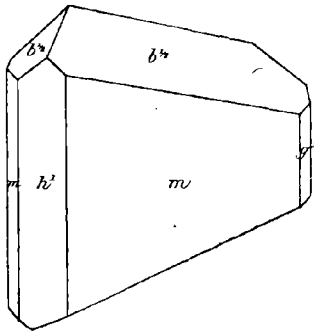


Fig. 28.

Augite aplatie suivant m (110) du cratère de Ben-Ganah.

les tufs de leucotéphrites de la région d'Aïn-Témouchent et notamment dans le cratère intact du lac Ben Ganah. Ils ont des formes habituelles. Quelques-uns d'entre eux sont aplatis suivant une face m (110) (fig. 28) et parfois en outre allongés suivant une arête $b^{1/2} b^{1/2}$. Ils sont accompagnés de jolis cristaux a^1 (111), b^1 (110) de spinelle noir et de cristaux de sphène brun; ces associations rappellent celles des sables du Riou Pezzouliou au Puy.

Madagascar. — L'augite se trouve dans les tufs basaltiques de divers gisements volcaniques de Madagascar (massif d'Ankaratra, etc.).

La Réunion. — L'augite abonde dans les basaltes et les scories des projections volcaniques de l'île. J'ai décrit (*B. S. M.* VII. 173. 1884) de très jolis cristaux qui ont été recueillis par M. Vélain à la plaine des Sables en même temps que les cristaux d'olivine étudiée p. 179. Ils n'ont guère plus de 5^{mm} de plus grande dimension, mais les faces sont très nettes. Ils sont simples ou maclés suivant h^1 (100); quelques cristaux présentent $b^{1/4}$ ($\bar{2}21$) (fig. 9) et $e^{1/2}$ (021) (fig. 2 à 4).

Île Saint-Paul. — M. Vélain a observé des cristaux nets d'augite (formes communes) dans les tufs basaltiques dont il est question plus loin au sujet de l'anorthite.

Antilles. — Les tufs volcaniques de la Guadeloupe et de la Martinique renferment de beaux cristaux libres d'augite présentant toutes les formes de ceux d'Auvergne; les faces p (001) et a^1 (101) sont, en outre, fréquentes, mais souvent arrondies.

Nodules à olivine. On a vu, aux articles *bronzite* et *olivine*, que les nodules à olivine des tufs basaltiques sont riches en diopside chromifère identique à celui des lherzolites.

β) Dans les andésites et les trachytes.

L'augite se rencontre en cristaux intratelluriques macroscopiques dans un grand nombre de trachytes et d'andésites du Plateau Central. Tantôt elle y est accompagnée de biotite et de hornblende, tantôt elle est le seul silicate ferrugineux de première consolidation.

Elle y présente les mêmes formes simples que dans les basaltes, mais ne constitue pas d'aussi grands cristaux que dans ces dernières roches. Toutefois dans un grand nombre d'andésites du Cantal (env. de Murat, etc.), il n'est pas rare d'y trouver des cristaux nets atteignant 4 ou 5^{mm}. Dans les trachytes et andésites à hypersthène signalés plus haut, l'augite est souvent intimement associée au pyroxène rhombique.

L'augite se présente aussi en microlites dans les plus basiques de ces mêmes roches (trachytes et andésites augitiques).

Je ne cite que pour mémoire ici les enclaves homœogènes des trachytes et andésites (*sanidinites* et *ségrégations basiques*) qui contiennent les mêmes pyroxènes que les roches volcaniques elles-mêmes, mais qui ne m'ont présenté aucun caractère spécial.

γ) Dans les phonolites et dans leurs enclaves homœogènes.

L'ægyrinaugite est le pyroxène dominant des phonolites du Plateau Central et particulièrement des phonolites néphéliniques où elle est accompagnée d'ægyrine. Elle s'y rencontre en grands cristaux intratelluriques et en microlites. On peut constater souvent que l'ægyrinaugite forme la périphérie de cristaux d'augite brunâtre. Souvent même l'ægyrinaugite est bordée par une mince zone d'ægyrine proprement dite.

L'ægyrinaugite existe dans les mêmes conditions comme élément des enclaves homœogènes de ces phonolites et des syénites néphéliniques.

Dans les phonolites vacuolaires de la maison forestière du Mézenc, en même temps que les cristaux de néphéline (voir page 500), M. Boule m'a signalé de petits cristaux nets d'ægyrinaugite présentant la forme commune (fig. 19) avec aplatissement très marqué suivant h^1 (100).

2° Dans les météorites.

Les pyroxènes monocliniques sont plus rares dans les météorites que les pyroxènes rhombiques. Ils forment l'un des éléments essen-

tiels des *eucrites*, dont un des meilleurs types est constitué par les météorites de Juvinas (*Ardèche*) et de Jonzac (*Charente-Inférieure*).

Ces roches sont microlitiques (Juvinas) ou diabasiques (Jonzac). G. Rose en a extrait un cristal présentant les formes h^1 (100), m (110), g^1 (010), $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$), $b^{1/4}$ ($\bar{2}21$) (fig. 9) (*P. A.* IV. 174. 1825) et offrant l'aspect de l'augite volcanique.

M. Tschermak a extrait de la même météorite un cristal offrant un tout autre aspect et représenté par la fig. 29 (*in* Cohen, *Meteoritenkunde*, I. 292. 1894); il a l'apparence du diopside avec les faces h^1 (100), $h^{3/2}$ ($\bar{5}10$), h^2 ($\bar{3}10$), p (001), $d^{1/2}$ ($\bar{1}11$), $b^{1/4}$ ($\bar{2}21$). D'après ce savant, l'angle d'extinction dans g^1 (010) est de $52^\circ 10'$: les

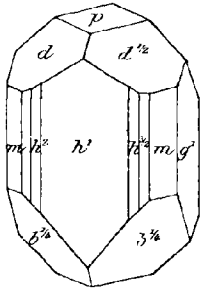


Fig. 29.
Pyroxène de la météorite
de Juvinas.

plans de séparation suivant p (001) correspondent sans doute à des macles. Il existe dans p des inclusions noires ou brunes, souvent extrêmement fines (inclusions vitreuses). Le minéral renferme aussi des inclusions allongées suivant l'axe vertical. M. Cohen incline à penser que la météorite de Juvinas renferme deux pyroxènes dont l'un serait une augite et l'autre un diopside. L'analyse de ce pyroxène n'a pas été faite, mais l'analyse suivante de la partie de la météorite non attaquée par les acides (déduction faite de 2,13 % de chromite et de 0,16 % de TiO_2) laisse à penser que le pyroxène

dont il s'agit n'est pas de l'augite normale, la proportion d'alumine étant presque nulle :

Si O ²	Al ² O ³	Fe O	Ca O	Mg O	alcalis	
52,50	0,24	31,06	5,73	10,06	0,41	= 100

Dans l'échantillon de l'eucrite de Jonzac que j'ai examiné grâce à l'obligeance de M. Stan. Meunier, l'augite est remarquable par la fréquence des plans de séparation suivant p (001) : les macles suivant h^1 (100) sont fréquentes.

3° Dans les roches sédimentaires métamorphisées au contact des roches éruptives.

a) Contact des granites et des granulites, diorites, diabases, gabbros.

Le pyroxène est presque constant dans les calcaires métamorphisés par le granite, la granulite, les diorites, les diabases et les gabbros. Il

est constitué soit par de la malacolite, soit par une augite plus ou moins ferrifère. Quand le minéral est peu ferrifère, il est d'un vert clair et le plus souvent incolore en lames minces. C'est sous cette forme qu'on le trouve notamment dans les cornéennes de Dielette (*Manche*) et de divers gisements du Plateau Central et des Vosges.

Je ne citerai que les gisements qui se recommandent par la grande taille des pyroxènes que l'on y rencontre en échantillons *macroscopiques*.

Pyrénées. — Tous les gisements de contact du granite et des calcaires paléozoïques cités à l'article *grossulaire* (page 219) renferment des pyroxènes pouvant atteindre plusieurs millimètres. Ils sont en général dépourvus de formes déterminables autres que celles de la zone prismatique.

Au-dessous de l'observatoire du pic du Midi de Bigorre, on rencontre de très gros blocs d'un pyroxène vert, plus ou moins foncé, opaque; il est accompagné d'idocrase, de grenat grossulaire, de blende, etc. Il forme souvent des masses de la grosseur de la tête, clivables suivant $m(110)$ et présentant des plans de séparation suivant $p(001)$; ce pyroxène contient une forte proportion d'alumine : c'est donc une augite.

Haute-Garonne. C'est probablement à un genre de gisement analogue qu'il y a lieu de rapporter un pyroxène d'un blanc laiteux provenant de Castel Vieil près Luchon, des environs du lac d'Oo, etc.; il se présente en masses lamellaires avec parfois des faces $m(110)$ distinctes. Ce pyroxène, difficilement fusible au chalumeau, se trouve dans beaucoup de collections sous les noms inexacts de *wollastonite*, de *wernerite* des environs de Luchon.

b) *Contact de la lherzolite.*

On verra, à l'article *dipyre* (tome II), qu'il y a une grande analogie minéralogique entre les phénomènes métamorphiques que j'ai observés dans les calcaires secondaires au contact des lherzolites ou des ophites des Pyrénées (*B. C. F.* 4° 2. 1895). Il existe cependant des différences entre les roches métamorphiques formées dans ces conditions; dans les calcaires modifiés par les ophites, je n'ai pas constaté la production de pyroxène, minéral qui au contraire abonde dans les contacts de lherzolite.

Le pyroxène formé à proximité de la lherzolite est le plus souvent du diopside, fréquemment alumineux; il est en général peu ferrifère, vert clair ou brun noirâtre en masse, incolore en lames minces. Je l'ai

observé dans toutes les roches métamorphiques, calcaires, cornéennes, schistes micacés, qui seront étudiées plus loin (Voir *dipyre*), tantôt formant un élément *microscopique*, englobé par la biotite, le dipyre, l'amphibole (*structure pœcilitique*, plus rarement *structure pegmatoïde*), tantôt (Bois du Fajou) constituant des masses laminaires de plusieurs centimètres de côté. Celles-ci possèdent des plans de séparation faciles et de fines macles suivant p (001) et suivant h^1 (100).

Le plus souvent ces pyroxènes sont arrondis et dépourvus de formes nettes; cependant, j'ai observé des cristaux très distincts dans de petites géodes formées, dans les schistes micacés à dipyre de l'Escourgeat (forêt de Freychinède), par la dissolution de la calcite qui les remplissait originellement. Ils sont d'un vert d'herbe, allongés suivant l'axe vertical, et présentent les faces m (110), h^1 (100), g^1 (010), p (001), avec parfois des faces arrondies qui paraissent être $d^{1/2}$ (111), $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$) et $b^{1/4}$ ($\bar{2}21$). Les plans de séparation suivant p (001) sont fréquents, sinon constants.

c) Dans les enclaves énallogènes de roches volcaniques.

α) Dans les enclaves calcaires.

Plateau Central. — Ardèche. Le pyroxène est, avec la wollastonite et le grenat grossulaire,

l'un des éléments métamorphiques constants des calcaires enclavés par les basaltes.

Les gisements français que j'ai étudiés (*Les encl. des roches volc.*) sont peu nombreux : environs d'Aubenas (Ardèche), Gravenoire (Puy-de-Dôme), Essey-la-Côte (néphéline) (Vosges). Ce pyroxène y forme de petits cristaux allongés suivant l'axe vertical, dont la fig. 30 donne une idée assez exacte;

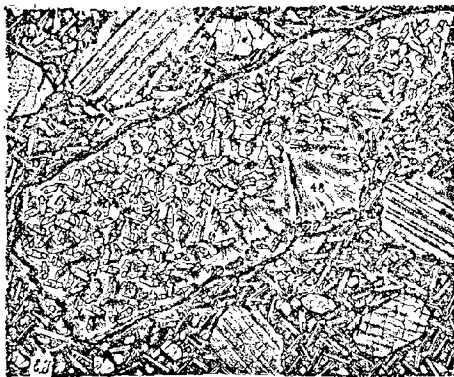


Fig. 30.

Lame mince de basalte renfermant une enclave de calcaire entièrement transformée en augite, disséminée dans de l'anorthite et de la thomsonite sphérolitique (48). (Nicols à 45°.)

il est toujours *microscopique* et parfois incolore en lames minces.

β) Dans les enclaves des roches siliceuses et quartzo-feldspathiques.

Lorsqu'un fragment de quartz d'une roche quartzofeldspathique est englobé par une roche volcanique fondue (basalte, labradorite, andésite augitique, trachyte-andésite), il se forme autour d'elle une couronne de petites baguettes d'augite implantées perpendiculairement à leur paroi : elles sont englobées par le verre résultant de la fusion de l'enclave.

Quand le fragment est de petite taille, il est souvent résorbé et sa place est occupée dans la roche par un petit globule ou œillet formé par des cristaux enchevêtrés d'augite (fig. 31).

Quand les enclaves sont de taille macroscopique et qu'elles sont en partie résorbées, elles laissent dans la roche volcanique leur empreinte, sur les parois de laquelle se distinguent souvent à l'œil nu les cristaux d'augite dont il vient d'être question. Ils se présentent sous la forme d'un enduit ou d'aiguilles vert foncé. Cette variété d'augite a été appelée *porricine*. Au microscope, on constate qu'elle est d'un vert plus foncé que celle qui existe normalement dans la roche volcanique; elle se transforme fréquemment à sa périphérie en *ægyrine*.

Dans les fragments de gneiss ou de granite englobés dans les trachytes ou les andésites, on trouve souvent des cristaux drusiques de pyroxènes, ce sont le plus généralement des hypersthènes; cependant, dans quelques gisements [Menet (*Cantal*)], j'ai observé de l'augite dans de semblables conditions.

Je renvoie à mon travail sur *Les enclaves des roches volcaniques* pour les multiples cas de production d'augite aux dépens de minéraux préexistants des enclaves énallogènes des roches volcaniques du Plateau Central, gisements dans lesquels l'augite est le plus souvent *microscopique*.

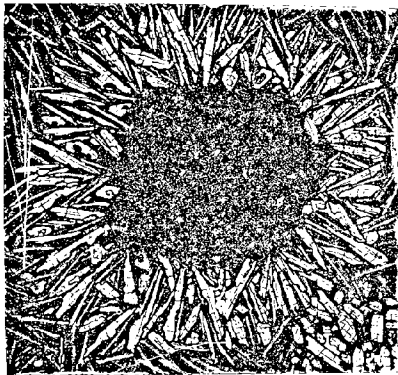


Fig. 31.

Lame mince d'une labradorite de Queyrières (H^{le}-Loire), montrant un grain de quartz fondu et entouré d'une couronne d'augite et de feldspath néogène. (Lumière naturelle.)

γ) Dans les enclaves homogènes, comme élément néogène.

On verra aux articles *biotite*, *pyroxènes orthorhombiques* et *hornblende*, que l'augite se produit fréquemment dans les enclaves homogènes des roches volcaniques par fusion et recristallisation de ces minéraux. Elle constitue alors des microlites allongés, groupés à axes parallèles pour former des squelettes de grands cristaux souvent orientés sur leur hôte. Ils sont mélangés à du verre et à de la magnétite. Des transformations analogues s'observent aux dépens des cristaux intratelluriques de biotite et de hornblende des roches volcaniques.

δ) Dans les enclaves de roches volcaniques.

Dans toutes les enclaves qui viennent d'être étudiées, le pyroxène constitue un élément qui n'est que rarement drusique. Dans les blocs de roches volcaniques englobées par des roches volcaniques plus récentes, au contraire, le pyroxène ne se trouve qu'en cristaux distincts formés dans les cavités. Il est inutile de revenir ici sur les considérations développées page 563 au sujet de la production de l'hypersthène dans de semblables conditions et dans les mêmes gisements.

Dans les cavités des andésites diabasiques enclavées dans le trachyte du Capucin, j'ai trouvé (*Les encl. des roches volc.* 243), en outre des cristaux de zircon, d'orthose, de tridymite et d'hypersthène connus depuis longtemps, de petits cristaux d'augite d'un vert plus ou moins clair ne se distinguant de l'hypersthène que par leurs propriétés optiques et parfois par leurs formes géométriques. Ces cristaux sont toujours aplatis suivant $h^1(100)$. Ils se présentent sous forme de lamelles rectangulaires $p(001)$, $m(110)$, $h^1(100)$, $g^1(010)$ ou de lamelles $m h$ à pointement obtus $b^{1/2}(\bar{1}11)$, $m h^2 p e^{1/2}(021)$, $m h^2 g^1 p e^{1/2} b^{1/2}$. La macle $h^1(100)$ est fréquente. On peut bien se représenter leurs formes, en les comparant aux figures 17, 19 et 29, dont l'aplatissement suivant $h^1(100)$ serait poussé à l'extrême.

Dans les trachytes et dans les andésites enclavés dans les trachytes du Riveau Grand, l'augite vert pâle ou jaune est fréquemment associée à l'hypersthène, la magnétite, l'oligiste, la sanidine et la tridymite. Le pyroxène se trouve souvent avec sanidine dans des cavités formées aux dépens de cristaux anciens de sanidine de l'enclave; il existe aussi une grande quantité d'enclaves d'un trachyte gris dont les nombreuses soufflures atteignant plusieurs centimètres de diamètre sont tapissées de hornblende brune et de biotite. J'ai trouvé parfois sur ces cristaux de

petites cupules légères formées de sanidine et de pyroxène jaune pâle.

Dans une andésite diabasique englobée par la dômite du sommet du Puy-de-Dôme, j'ai observé de jolis cristaux d'augite jaune semblables à ceux du Capucin et associés à de l'oligiste.

Au roc de Cuzeau (Mont Dore) se rencontrent des enclaves trachytiques séparées du trachyte qui les englobe par une zone miarolitique de plusieurs centimètres d'épaisseur, constituée par l'enchevêtrement de cristaux d'orthose, d'anorthose, de magnétite et d'augite d'un vert foncé présentant la forme m (110) h^1 (100) $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$) avec aplatissement suivant h^1 (100). Ces cristaux, qui atteignent 1 à 2 mm, sont généralement transformés en ægyrine à leur périphérie.

4° *Dans les roches houillères fondues par les incendies souterrains.*

L'augite microlitique est un des éléments les plus abondants des roches produites par fusion des schistes des houillères embrasées (Voir page 531). Elle s'y présente en microlites semblables à ceux des roches volcaniques; ils se sont produits par fusion ignée comme dans les expériences de laboratoire. Les gisements à citer sont : Cransac (*Aveyron*), Commentry (*Allier*), Épinac (*Saône-et-Loire*).

5° *Dans les schistes cristallins.*

Le pyroxène se rencontre en assez grande abondance dans les schistes cristallins. On le trouve comme accident dans les gneiss normaux; enfin, il devient essentiel dans les éclogites et dans une catégorie de gneiss grenus souvent associés aux cipolins. Ces gneiss à pyroxène renferment parfois du dipyre; ils ont été appelés «pyroxénites» par beaucoup de géologues. Dans la monographie de ces roches que j'ai publiée il y a quelques années (*B. S. M. XII. 1889*), j'ai proposé de réserver ce nom de *pyroxénites* aux roches de la série des schistes cristallins dépourvus de feldspath et de désigner les roches qui nous occupent sous le nom de « gneiss à pyroxène ».

Enfin le pyroxène abonde dans les cipolins eux-mêmes.

Dans les gneiss (*gneiss amphiboliques*), le pyroxène dominant est une malacolite, présentant souvent des plans de séparation suivant p (001), plus rarement suivant h^1 (100). Dans les gneiss à pyroxène grenus, qui, en France, se trouvent surtout à la partie supérieure de

l'étage des gneiss associés à des amphibolites et à des micaschistes feldspathisés, le pyroxène appartient soit à la malacolite, soit à des variétés d'augite pauvres en fer, en alumine et contenant un peu de soude; elles établissent le passage entre le diopside et les augites proprement dites. Ces pyroxènes sont souvent associés à la hornblende.

Les *éclogites* se trouvent au milieu des micaschistes; ce sont des roches très denses, essentiellement constituées par du pyroxène et du grenat avec de nombreux minéraux accessoires (mica, disthène, actinote, rutilé, quartz, etc.); le pyroxène est de l'omphazite. Ce minéral est allongé suivant l'axe vertical, dépourvu de formes géométriques; sa couleur varie du gris au vert vif en passant par différentes nuances de vert; il possède parfois une structure fibreuse. Il est fréquemment associé à une amphibole verte (smaragdite), qui, dans les gisements français, est presque toujours secondaire. Ce pyroxène est parfois très sodique, il passe à la jadéite, et c'est certainement dans ce genre de gisement qu'il y a lieu de chercher le gîte originel de la jadéite et de la chloromélanite étudiées page 613.

Les *pyroxénites* sont très variées d'aspect : tantôt elles dérivent des amphibolites par appauvrissement graduel de la roche en hornblende, tantôt elles forment des roches tout à fait indépendantes. C'est ce qui a lieu notamment à la partie supérieure des gneiss dans la zone riche en gneiss à pyroxène grenu. A ce niveau se rencontrent parfois (Bretagne, Ardèche) des roches à omphazite tout à fait remarquables.

Dans les cipolins, on trouve tous les pyroxènes possibles, depuis le diopside dépourvu de fer jusqu'à l'hédenbergite et l'augite très ferrique. Ils y forment parfois des cristaux de grande taille, mais ceux-ci ont toujours leurs angles arrondis et par suite les mesures précises sont impossibles.

Je ne citerai ici que les gisements présentant quelque particularité intéressante.

Bretagne. — *Côtes-du-Nord, Finistère.* Les gneiss pyroxéniques de Saint-Énogat (*Côtes-du-Nord*), de Saint-Keréobret en Saint-Fregant, de Front Pella en Guisseny, de Brundaonez en Guisseny (*Finistère*), renferment en abondance un pyroxène grenu vert clair. La fig. 32 de la page 243, représentant une lame mince de l'éclogite de Gerscao en Plounevez, montre la transformation périphérique de l'omphazite en smaragdite.

Morbihan. Il en est de même des nombreux gneiss à pyroxène des îles et des côtes du golfe du Morbihan; quelques-uns d'entre eux sont très riches en pyroxène (Roguédas près Vannes, île d'Arz, Taulindac en Baden, etc.). Ce minéral, d'un vert plus ou moins foncé, peut même former à lui seul des masses assez considérables.

Les échantillons de cette région que j'ai examinés récemment, grâce à l'obligeance de M. de Limur, doivent être considérés comme se rapprochant plus de l'omphazite que du diopside; ils sont, en effet, assez riches en alumine et contiennent de petites quantités de soude; ils sont d'un vert d'herbe plus ou moins vif; leurs petites baguettes allongées constituent des roches très cristallines s'émiettant sous le choc du marteau.

Loire-Inférieure. C'est au groupe du diopside (malacolite et salite) qu'il y a lieu de rapporter les pyroxènes des cipolins de Villeès Martin et des environs de Saint-Brévin. Ils renferment cependant fort souvent un peu d'alumine et de soude. Les plans de séparation suivant p (001) et h^1 (100) ainsi que les macles sont peu fréquents.

En attaquant par un acide une veine calcaire des gneiss à dipyre de la carrière de l'Étang près Saint-Nazaire, j'ai pu isoler de petits cristaux rectangulaires à sommets arrondis avec les faces h^1 (100), g^1 (010) dominantes, m (110), a^1 ($\bar{1}01$), $d^{1/2}$ (111), $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$)¹. Ils sont très allongés suivant l'axe vertical.

On trouve aussi quelquefois des cristaux nets microscopiques en inclusions dans le dipyre et le feldspath; ils sont raccourcis, aplatis suivant h^1 (100) et offrent l'aspect de l'augite volcanique.

De magnifiques écologites sont abondantes dans la Loire-Inférieure et les départements limitrophes (*Maine-et-Loire, Vendée*). J'ai fait voir (*Bull. Soc. nat. de l'Ouest*, I. 81. 1891) qu'elles constituent au milieu des micaschistes deux bandes (N.-E. S.-O.): l'une au nord de la Loire [Cambon, Bouvron, Fay, Héric, Saint-Mars-du-Désert, Le Cellier; il faut y joindre Liré (*Maine-et-Loire*), qui se trouve cependant sur la rive gauche de la Loire], l'autre au sud de la Loire [Saint-Philbert de

1. Dans mon mémoire du *B. S. M.* XII. 93. 1889, il s'est glissé une faute d'impression $b^{1/2}$ (221), qu'a relevée M. Hintze (*Handb. d. Miner.* 1066. 1893) eu corrigeant par $b^{1/3}$ ($\bar{2}21$): c'est $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$) qu'il faut lire. Cette rectification a été faite, du reste, dans la réimpression de mon travail (*Bull. Soc. sc. nat. de l'Ouest*, I. 181. 1891).

Grandlieu (à Chiron et Piedpain), Saint-Colombin, Saint-Étienne-de-Corcoué, et, dans la *Vendée*, Rocheservière, La Chevrottière en Saint-André-Treize-Voies]. Plus au sud, à Saint-Denis-la-Chevasse, les écoligites prennent un grand développement.

Le type le plus commun de ces roches (Chevrottière, Chiron, Bouvron, Fay) consiste en une roche composée de grenats rouges atteignant 3 ou 4^{mm} de diamètre disséminés dans de l'omphazite d'un vert clair en petites baguettes allongées; la teinte du pyroxène est plus ou moins foncée suivant les échantillons (ouralitisation). La roche est rubanée, mais non fissile, très tenace et très homogène; seule la dimension des éléments constituants est variable. A Fay et au Cellier se trouve une variété dans laquelle le grenat forme des cristaux nets b^1 (110); le pyroxène est d'un vert bleuâtre. Dans certains échantillons du Cellier, la roche est compacte et renferme des masses ou des cristaux porphyroïdes de pyroxène vert foncé, de muscovite et d'amphibole.

Enfin, à Piedpain en Saint-Philbert de Grandlieu, l'écoligite est à grands éléments, les grenats en cristaux b^1 très nets atteignent 1^{cm} de diamètre et sont englobés dans une masse de pyroxène et de zoïsite lamellaire d'un blanc grisâtre. Quant à celle de Saint-Denis-la-Chevasse, elle présente les plus grandes analogies avec l'écoligite bien connue de la Saualp.

Ces écoligites sont fréquemment associées à des amphibolites; il y a rarement des passages entre ces deux roches. En outre des minéraux qui viennent d'être énumérés, l'examen microscopique permet de déceler dans les écoligites de cette région le disthène, la muscovite, le rutile, l'ilménite, le sphène, l'épidote, l'amphibole, l'apatite, le quartz et parfois des feldspaths.

J'ai signalé plus haut les intéressants phénomènes de transformation en amphibole des pyroxènes de ces écoligites bretonnes. Pour plus de détails, je renvoie à mon mémoire précité, qui renferme des planches.

Pyrénées. — *Basses-Pyrénées.* Tous les cipolins du Labourd renferment du pyroxène plus ou moins ferrugineux en petits grains arrondis. Dans le tunnel de Cambô, j'ai recueilli des pyroxénites formées par un diopside laminaire gris ou vert clair. Dans ses cavités se sont formés de beaux cristaux de diverses zéolites.

Hautes-Pyrénées. Du pyroxène laminaire ou grenu se rencontre à la montée du lac Bleu (massif du pic du Midi de Bigorre) dans les cipolins et les gneiss; il est associé à de l'épidote et à de l'amphibole.

Ariège. C'est sous la forme grenue que le pyroxène se trouve dans tous les cipolins de l'Ariège (massif du Saint-Barthélemy, Arnave, Cazenave, etc), du pic des Trois-Seigneurs, du sud d'Ax.

Dans les cipolins de la montée du lac Naguille coupés par le sentier au-dessus de la traversée du ruisseau de Gnoles, j'ai trouvé en grande abondance un pyroxène incolore ou blanc laiteux avec parfois une teinte verdâtre. Il forme des masses lamellaires très allongées suivant l'axe vertical, dans les cavités desquelles se présentent fréquemment des cristaux à faces arrondies.

Pendant la mise en pages de cette feuille, j'ai pu isoler cependant quelques cristaux ou fragments de cristaux : dans la zone verticale, ils présentent les formes m (110), g^1 (010), h^2 (310), h^1 (100), cette face étant parfois très développée. Ils sont terminés par $d^{1/2}$ (111) et a_2 ($\bar{3}12$) très larges, avec en outre $b^{1/4}$ ($\bar{2}21$), p (001), a^1 ($\bar{1}01$), $a^{1/3}$ ($\bar{3}01$).

Les plans de séparation suivant p (001) sont fréquents. Ce pyroxène est un diopside dépourvu de fer, ne contenant que des traces d'alumine.

A Cabre, près Vicdessos, on exploite, sur le bord de la route, une roche curieuse presque essentiellement constituée par de l'épidote. Elle appartient à une série de couches que l'on doit peut-être considérer comme des assises paléozoïques métamorphisées par le granite plutôt que comme des gneiss. J'ai recueilli dans une vieille carrière des blocs de plus d'un mètre cube entièrement constitués par des masses de pyroxène laminaire gris verdâtre à éléments atteignant un décimètre (diopside peu alumineux et peu ferrifère) : il est très allongé suivant l'axe vertical; des cristaux à formes déterminables se trouvent parfois engagés dans du quartz : ils présentent la forme de la fig. 17, avec, parfois, en outre, la face a^1 ($\bar{1}01$) autant développée que p (001) : les faces m (110) sont tantôt larges, tantôt absentes; dans ce dernier cas les cristaux sont lamellaires suivant h^1 (100).

Plateau Central. — *Ardèche.* Aux environs de Saint-Félicien et sur le chemin conduisant à un moulin, se rencontre, au milieu des gneiss normaux, un gneiss grenu à pyroxène tout à fait comparable à ceux de Bretagne; il est à grands éléments. Le pyroxène en grains arrondis est souvent englobé par l'anorthite (structure pœcilitique).

Les environs de Saint-Félicien fournissent, en outre, des pyroxènes verts très analogues à l'omphazite de l'île d'Arz (*Morbihan*); ils sont

ferrifères, un peu alumineux et sodiques. Ils constituent de grosses masses schisteuses, formées par de petits cristaux allongés suivant l'axe vertical et dépourvus de formes géométriques. Les échantillons que j'ai étudiés m'ont été obligeamment donnés par le frère Euthyme.

Puy-de-Dôme. Un gneiss pyroxénique à anorthite analogue à celui de Saint-Félicien se rencontre à Saint-Clément (voir *anorthite*). M. Gonnard m'a signalé une éclogite à la côte de la Pinnatelle près Ardes.

Loire, Rhône. A Duerne (*Rhône*), à Saint-Denis-le-Courreau et près de Montbrison (*Loire*) se trouvent aussi des gneiss grenus très pyroxéniques. Ceux du dernier de ces gisements ont été trouvés, par M. de Chaignon, en blocs épais dans les champs bordant la route de Montbrison à Bar : la structure pœcilitique y est remarquablement nette.

Alpes. — *Massif du mont Blanc.* — *Haute-Savoie.* Des éclogites se rencontrent au milieu des amphibolites du massif du mont Blanc (Trient, Greppau) (voir Duparc et Mrazec, *Arch. Soc. ph. et nat. Genève*, XXX. 1893).

Algérie. — *Constantine.* Les gneiss schisteux du massif de l'Edough près Bône renferment des intercalations de pyroxénites très tenaces associés à des minerais de fer (magnétite) dont la situation stratigraphique a été étudiée par M. Parran (*B. S. G.* XI. 503. 1883). Berthier avait reconnu que cette roche est constituée par un mélange de grenat et d'un pyroxène ferrifère (*A. M.* II. 493. 1842); il la considérait comme une lherzolite grenatifère (la lherzolite étant alors regardée comme du pyroxène en roche) et c'est sous ce nom que je l'ai trouvée dans plusieurs collections. H. Fournel (*Richesse minérale de l'Algérie*. Paris, 1849) lui conserva ce nom.

Coquand (*Mém. Soc. géol.* V. 39. 1854) a donné l'analyse *b*) et montré que ce pyroxène devait être rapporté à l'hédenbergite. Ce minéral est d'un vert foncé légèrement pléochroïque en lames minces; il est associé à du grenat rouge, à de la hornblende.

Madagascar. — Les gneiss amphiboliques, les amphibolites et les cipolins de l'Imérina paraissent riches en pyroxène. Les cipolins de la même région renferment un diopside peu ou pas ferrugineux et inco-

lore. J'ai trouvé ce minéral dans un échantillon provenant d'Ibity que je dois à la bienveillance de M. Grandidier. Le diopside y présente des altérations serpentineuses.

Le même minéral forme de grosses masses saccharoïdes blanches dans des cipolins recueillis par M. Catat et conservés au Muséum sans indication précise de gisement. Ce pyroxène d'un beau blanc ne se distingue pas, au premier abord, de la calcite qui l'accompagne. C'est un diopside dépourvu de fer et ne contenant que des traces d'alumine. D'après les autres échantillons de la même collection, il semble probable qu'il provient soit des gisements situés au sud de Tananarive, soit des environs d'Ambohimanga Atsimo (capitale des Tanaïas soumis). Ces échantillons renferment de la trémolite, qui existe en abondance dans ce dernier gisement.

Au sud de l'île et au N.-O. de Fort Dauphin, M. E. Gautier a recueilli au col de Helakelaka des cipolins associés à des gneiss à pyroxène. Le pyroxène est un diopside très ferrifère qui forme, dans les cipolins, des cristaux globuleux arrondis, rappelant la *coccolite* d'Arendal; il constitue aussi des masses lamellaires. Dans les gneiss à pyroxène il est associé à de la scapolite, de la wollastonite; tous ces minéraux sont moulés par de l'orthose.

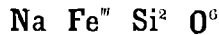
4^o Dans les scories de diverses opérations industrielles.

Le diopside se produit fréquemment dans les fours des verreries; il se présente parfois alors en énormes cristaux d'un beau blanc très allongés suivant l'axe vertical. Plus rarement, on le trouve dans les incuits des fours à chaux en masses cristallines à structure microlitique dont les cavités sont hérissées de cristaux [cristaux jaunes (m (110), h^1 (100), g^1 (010), b^1 (221)) accompagnant la mélilite dans des résidus de fours à chaux d'Arthon (*Loire-Inférieure*)].

M. Vélain a signalé l'augite dans des produits de fusion d'un four à chaux de Saint-Jean-Pied-de-Port (*Basses-Pyrénées*); la roche artificielle qui renferme ce minéral possède la composition et la structure d'une labradorite; elle est très analogue à celle des roches provenant des houillères embrasées de Commentry et étudiées page 531.

Enfin l'augite se rencontre aussi dans les scories de hauts fourneaux, mais plus rarement que la fayalite.

ÆGYRINE



Monoclinique. $mm = 87^{\circ}4'$.

$$b : h = 1000 : 404,720. D = 673,501. d = 739,187.$$

$$\text{angle plan de } p = 84^{\circ}40'32'';$$

$$\text{angle plan de } m = 102^{\circ}22'29''.$$

$$\left[\begin{array}{l} a : b : c = 1,09753 : 1 : 0,60092. \text{ (Brögger.)} \\ z x = 73^{\circ}9. \end{array} \right]$$

Formes observées. m (110), h^1 (100), $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$).

Les cristaux d'ægryrine dont j'ai à m'occuper ici sont microscopiques; je n'ai pu mesurer que des angles plans, très voisins de ceux de l'augite.

La forme primitive adoptée est celle qui a été proposée par M. Brögger: elle diffère de celle adoptée par M. des Cloizaux (*op. cit.* I.) en ce que p (001) = a^1 ($\bar{1}01$) (Dx.) et $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$) = e^1 (011) (Dx.). Les faces de la zone prismatique conservent la même notation.

Macles. Macles h^1 (100).

Facès des cristaux. Les cristaux d'ægryrine sont allongés suivant l'axe vertical et quelquefois aplatis suivant h^1 (100).

Clivages. Clivages m (110) plus faciles que dans l'augite, parfois assez facile suivant g^1 (010); plans de séparation parallèles à p (001).

Dureté. 6 à 6,5.

Densité. 3,5 à 3,55.

Coloration. Vert foncé. L'intensité de la coloration en lames minces est variable. L'ægryrine des granulites de Corse est d'un vert pâle, celle des gisements volcaniques du Plateau Central est d'un vert foncé.

Éclat vitreux ou peu résineux. Transparente en lames minces.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010). La bissectrice aiguë négative n_p fait un angle très faible (5° en moyenne) avec l'axe vertical dans l'angle obtus de ph^1 (001) (100) (Brögger). $\rho < \nu$.

Pour l'ægryrine de Norwège, M. Wülfing a obtenu :

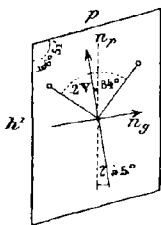


Fig. 1.

Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010).

		Na	Tl
n_g	=	1,8126	1,8238
n_m	=	1,7990	1,8096
n_p	=	1,7630	1,7714
$n_g - n_p$	=	0,0486	0,0524
$2 V$	=	62°13'	61°44'

Mesure directe (Ml et Lx) pour la lumière blanche : 0,051 à 053.

Pléochroïsme. Le pléochroïsme est intense même en lames minces et d'autant plus grand que le minéral est plus coloré : dans les ægyrines françaises on observe :

n_g = vert jaune ;
 n_m = vert olive ;
 n_p = vert d'herbe foncé.

Composition chimique. La composition théorique exigée par la formule donnée plus haut est la suivante :

SiO ²	52,0
Fe ² O ³	34,6
Na ² O.....	13,4
	<hr/>
	100,0

Il existe toujours de la chaux et de la magnésie et souvent du protoxyde de fer.

Essais pyrognostiques. Facilement fusible en un globule noir magnétique en colorant la flamme en jaune foncé. Faiblement attaquée par les acides.

Diagnostic. L'ægyrine ne peut être confondue qu'avec les pyroxènes verts ; elle s'en distingue par sa facile fusibilité, sa densité plus élevée et surtout par ses propriétés optiques : angle très faible d'extinction, signe négatif de son allongement et biréfringence élevée.

Elle a été confondue longtemps avec l'amphibole ; l'angle des clivages et les propriétés optiques constituent un bon caractère distinctif de ce minéral.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

L'ægyrine n'est pas très rare en France ; elle se rencontre dans les quatre genres de gisements suivants :

- 1° Dans les granulites sodiques ;
- 2° Dans les syénites néphéliniques ;

3° Dans les phonolites, dans leurs enclaves homœogènes et dans celles des trachytes;

4° Dans les enclaves énallogènes des roches volcaniques.

1° *Dans les granulites sodiques.*

Corse. — Je dois à l'obligeance de M. Nentien la communication d'aplitites à riebeckite, riches en ægyrine; elles proviennent du Haut-Niolo près du village de Calasima, des Calangues de Piana, etc. (Voir à *riebeckite*). L'ægyrine y forme de petits cristaux atteignant un ou deux millimètres; ils se distinguent, à l'œil nu, par leur couleur vert clair, de la riebeckite noire qu'ils accompagnent. En lames minces on constate que leur couleur est le vert très clair. Ils présentent, avec la riebeckite, des associations intimes qui sont décrites plus loin.

2° *Dans les syénites néphéliniques.*

Pyénées. — *Hautes-Pyrénées.* L'ægyrine, qui est le pyroxène dominant des syénites néphéliniques de beaucoup de régions, ne se trouve que comme élément accessoire dans celles de Pouzac; elle n'y constitue même pas de cristaux indépendants, mais elle forme la partie périphérique de l'augite.

3° *Dans les phonolites, dans leurs enclaves homœogènes et dans celles de quelques trachytes.*

Plateau Central. — *Haute-Loire.* Les phonolites néphéliniques sont surtout abondantes dans les massifs du Mézenc et du Mégal (Termier *B.C.F.* n° 13, et Boule : *B. C. F.* n° 28. 153. 1892). L'ægyrine y forme l'extérieur de grands cristaux d'ægyrinaugite et surtout des microlites accompagnant ou remplaçant ce dernier pyroxène. Ces microlites moulent souvent la néphéline et même le feldspath; ils sont fréquemment accompagnés de lavenite.

L'ægyrine est fréquente en grands cristaux dans les enclaves grenues de la phonolite du Pertuis, enclaves ayant la composition et la structure des syénites néphéliniques. L'ægyrine n'a souvent pas de formes propres; elle est alors postérieure à l'orthose, avec laquelle elle se dispose sous forme ophitique.

Madagascar. — L'ægyrine abonde dans la phonolite néphéli-

nique de Diego-Suarez et y présente les mêmes particularités que dans celles du Mézenc.

4° *Dans les enclaves des roches volcaniques.*

Dans mon mémoire sur les enclaves des roches volcaniques, j'ai fait remarquer que l'augite qui se forme dans des enclaves énallogènes (granite, gneiss, quartz, etc.) des roches volcaniques les plus variées (basalte, andésite, trachyte, etc.) ou autour d'elles est souvent verte sur les bords et plus ou moins transformée en ægyrine.

Dans les enclaves des phonolites, l'ægyrine est le minéral qui se présente le plus fréquemment en cristaux pouvant atteindre un millimètre [Valette près Trizac (*Cantal*), Pertuis (*Haute-Loire*)].

Tout récemment, M. Gonnard m'a communiqué des fragments de phonolite de Montcharret en La Prade (*Haute-Loire*), renfermant des cavités produites par la résorption d'enclaves. On y voit de petits cristaux d'ægyrine d'un vert noir avec des formes très nettes m (110), h^1 (100), $b^{1/2}$ ($\bar{1}11$); ils sont aplatis suivant h^1 (100) et accompagnés de sphène, de quartz, de chabasic, etc. J'ai trouvé des aiguilles d'ægyrine analogues dans les druses des enclaves des granulites des trachytes de Menet (*Cantal*).

JADÉITE



Monoclinique. $mm = 85^\circ 20'$ (Dx.).

M. Arzruni considère la jadéite comme triclinique (*Z. f. Ethnol.* 1883. 186), en se basant sur l'inégale facilité des clivages prismatiques et sur les propriétés optiques (voir plus loin); les échantillons que j'ai examinés me paraissent monocliniques; la question est, du reste, difficile à trancher, le minéral ne se présentant qu'en masses fibreuses grenues ou compactes.

Clivages. m (110). Plans de séparation difficiles suivant h^1 (100) (Dx.).

Dureté. 6 à 7. Très tenace.

Densité. 3,3 à 3,5. M. Damour a donné (*C. R.* LXI. 336. 1865) la densité d'un grand nombre de haches en jadéite trouvées en France.

Coloration et éclat. Incolore, blanc jaunâtre ou verdâtre, vert clair, vert émeraude.

Éclat vitreux faible, un peu nacré suivant le clivage. Translucide, transparente en lames minces.

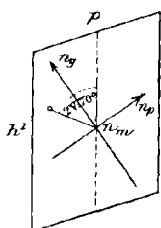


Fig. 1.
Plan des axes optiques
parallèle à g^1 (010).

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010). La bissectrice aiguë positive fait un angle de 31° à 35° avec l'axe vertical.

$$2 \mathbf{V} = 70^\circ \text{ environ avec } \rho > \nu.$$

$$n_g - n_p = 0,029.$$

D'après M. Arzruni, l'extinction des sections perpendiculaires à l'axe vertical serait très dissymétrique et le minéral par suite triclinique.

Composition chimique.

- a) Composition correspondant à la formule $\text{Na Al Si}^2 \text{O}^6$;
- b) Analyse d'une hache en jadéite du Morbihan, par M. Damour (C. R. LXI. 360. 1885);
- c) Analyse d'une hache en jadéite de la forêt de Sénart (Seine-et-Oise) (id.);
- d) Analyse d'une hache en jadéite vert d'herbe provenant de France, sans indication plus précise, par M. Damour (B. S. M. IV. 161. 1881).

	a)	b)	c)	d)
SiO ²	59,4	58,62	58,92	57,99
Al ² O ³	25,2	21,77	18,98	20,61
Na ² O.....	15,4	11,64	11,05	9,42
CaO.....	»	3,85	6,04	4,89
MgO.....	»	2,23	4,33	3,33
FeO.....	»	1,86	0,98	2,84 ¹
MnO.....	»	0,28	»	1,50 ²
	100,0	100,25	100,30	100,58
Densité	»	3,344	3,352	3,16

Il y a lieu de faire remarquer que les haches étudiées n'étaient peut-être pas tout à fait homogènes et que les variations de composition indiquées par les analyses données ci-dessus peuvent ainsi s'expliquer.

Essais pyrognostiques. Facilement fusible au chalumeau en un verre

1. Fe²O³. — 2. K²O.

jaune ou grisâtre demi-transparent. Non attaqué par les acides. Après fusion, le minéral, réduit en poudre impalpable et mis en digestion à + 70° avec de l'acide chlorhydrique, s'attaque complètement avec résidu de silice pulvérulente. Cette propriété a été utilisée par M. Damour pour l'analyse du minéral (*B. S. M.* XVI. 59. 1893).

Diagnostic. La jadéite se distingue facilement du jade (trémolite ou actinote compacte) par sa densité plus forte, sa fusibilité plus grande, par l'angle de ses clivages et ses propriétés optiques.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La jadéite n'a jamais été rencontrée *in situ* en Europe, bien qu'on l'ait citée en divers points, et notamment au mont Viso, d'après des échantillons conservés dans des collections.

Par contre, elle existe en abondance sur le sol français sous forme de haches de l'époque de la pierre polie.

M. Damour, qui a décrit le premier la jadéite en la distinguant du jade (*C. R.* LVI. 861. 1863, LXI. 364. 1865, *B. S. M. op. cit.*), a cité un grand nombre de localités ayant fourni des haches en jadéite; elles sont distribuées dans toute la France et particulièrement dans le Morbihan.

Comme ce minéral n'est connu en place que dans le Thibet et la Birmanie, on comprend quelles questions importantes soulève au point de vue ethnographique l'absence de la jadéite dans notre pays et quel intérêt il y aurait à en découvrir des gisements.

Il semble que cette recherche doive être faite particulièrement dans les régions gneissiques. En effet, dans la Loire-Inférieure et notamment à Fay, il existe des éclogites renfermant des pyroxènes vert clair sodiques (omphazites), dont M. Damour a donné l'analyse déjà citée page 578 :

SiO ²	54,53
Al ² O ³	14,25
Fe ² O ³	3,29
MgO	7,50
CaO	12,40
Na ² O	6,21
H ² O	traces
	<hr/>
	98,18
Densité	3,31

Cette composition est un peu différente de celle de la jadéite, mais

il n'est pas bien sûr que le pyroxène analysé ait été parfaitement pur. Ce minéral est très fusible et il présente avec la jadéite une analogie suffisante pour qu'on puisse supposer qu'il établit un passage entre la jadéite et l'omphazite.

CHLOROMÉLANITE

Ce nom a été donné par M. Damour (*C. R.* LXI. 364. 1865) à une substance d'un vert foncé presque noir constituant de nombreuses haches de la période de la pierre polie. Elle forme l'élément prédominant d'éclogites, car très souvent elle englobe des grenats rouges, qui suivant leur abondance font osciller la densité des échantillons entre 3,35 et 3,60.

Les analyses suivantes montrent que la chloromélanite est une jadéite très ferrugineuse. Elle en possède, du reste, toutes les propriétés optiques.

Analyses, par M. Damour, de haches en chloromélanite trouvées :

a) à Excideuil (*Dordogne*) (*C. R.*, *op. cit.*);

b) à Mané-er-h'roek (*Morbihan*) (*id.*);

c) à Lyon (*B. S. M.* XVI. 58. 1893);

d) à Carcassonne (*id.*).

	a)	b)	c)	d)
SiO ₂	56,40	56,12	56,00	57,75
TiO ₂	»	0,19	»	»
Al ² O ₃	14,76	14,96	13,19	14,85
Fe ² O ₃	3,27	3,34	13,90	9,52
FeO.....	6,06	6,54	»	»
MnO.....	0,66	0,47	»	»
CaO.....	5,49	5,17	3,71	3,15
MgO....	1,82	2,79	1,88	1,84
Na ² O....	11,20	10,99	10,75	11,76
K ² O.....	traces	»	»	»
	99,66	100,57	99,43	98,87
Densité	3,413	3,410	3,43	3,40

La chloromélanite, fréquente dans de nombreux points de la France, n'a pas encore été trouvée en place. On peut faire au sujet de son gisement probable la même observation que pour la jadéite.

TRIPHANE



Monoclinique. $mm = 87^\circ$ (Dx).

$b : h = 1000 : 422,44$. $D = 664,756$. $d = 747,06$.

angle plan de $p = 83^\circ 19' 38''$

angle plan de $m = 105^\circ 2' 45''$

$$\left[\begin{array}{l} a : b : c = 1,12381 : 1 : 0,63548 \\ z x = 69^\circ 40' \end{array} \right]$$

Macles. Macle suivant h^1 (100).

Faciès. Le triphane dont il est parlé plus loin ne présentait aucune forme géométrique.

Clivages. Clivage facile suivant m (110), moins facile suivant g^1 (010); plans de séparation suivant h^1 (100).

Dureté. 6 à 7. Fragile.

Densité. 3,1 à 3,2.

Coloration et éclat. Blanc, blanc laiteux, jaune plus ou moins verdâtre, vert émeraude (*hiddenite*), rose.

Éclat vitreux, un peu nacré sur le clivage facile. Transparent ou translucide.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010). La bissectrice aiguë positive (n_g) fait un angle d'environ 26° avec l'axe vertical dans l'angle obtus ph^1 (001) (100).

$2V = 60^\circ$ environ

$n_g = 1,676$ Ml et Lx (Na) (Brésil);

$n_m = 1,666$;

$n_p = 1,660$;

$n_g - n_p = 0,016$.

Pléochroïsme. Pléochroïsme très faible dans les cristaux épais.

Composition chimique. La formule donnée plus haut correspond à la composition suivante :

$\text{SiO}^2 \dots \dots = 64,5$

$\text{Al}^2\text{O}^3 \dots \dots = 27,4$

$\text{Li}^2\text{O} \dots \dots = \frac{8,1}{100,0}$

Une petite quantité de lithine est généralement remplacée par de la soude.

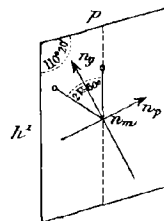
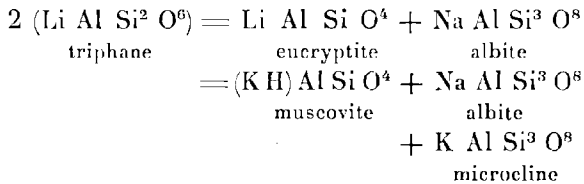


Fig. 1.
Plan des axes optiques
parallèle à g^1 (010).

Essais pyrognostiques. Au chalumeau blanchit, devient opaque, se brise, puis fond en un verre incolore ou blanc et colore la flamme en rouge pourpre (Li). La présence de la lithine peut être mise en évidence d'une façon très nette en fondant le minéral dans un creuset de platine avec un mélange de bisulfate de potassium et de fluorine.

Inattaquable par les acides.

Altérations. MM. Brush et Dana ont décrit (*Amer. J. of Sc.* XX. 257. 1880) de remarquables altérations de triphane. Le minéral se transforme d'abord en une masse fibreuse composée par une association micropegmatoïde d'*eucryptite* et d'*albite*. Quand l'altération est poussée plus loin, l'*eucryptite* se transforme en *muscovite*; ce produit d'altération a été décrit sous le nom de *cymatolite*. Ces transformations peuvent se représenter par les équations suivantes; elles s'expliquent par le remplacement de Li par Na ou K.



Diagnostic. La présence de la lithine permet aisément de distinguer le triphane des autres pyroxènes.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Madagascar.—Le triphane est un minéral des granulites et des pegmatites. M. Damour a trouvé des fragments transparents de triphane rougeâtre dans un lot de béryl rose, de quartz et de tourmaline provenant de Farafatrana sur la côte orientale de l'île (*B. S. M.* IX. 154. 1886).

ANNEXE AUX PYROXÈNES MONOCLINIQUES

WOLLASTONITE



Monoclinique. $mm = 95^\circ 35'$ (Dx).

$b : h = 1000 : 801,113$. $D = 719,063$. $d = 694,944$.

angle plan de $p = 91^\circ 57' 16''$

angle plan de $m = 103^\circ 53' 4''$

$$\left[\begin{array}{l} a : b : c = 0,96646 : 1 : 1,11411 \\ \quad \quad \quad z \quad x = 69^\circ 48' \end{array} \right]$$

Beaucoup d'auteurs, et en particulier vom Rath, MM. Dana, Hintze, ont pris une forme primitive différente, telle que :

p (001) devient h^1 (100);

$a^{1/2}$ ($\bar{2}01$) — p (001);

e^1 (011) — m (110).

Faciès des cristaux. Je n'ai observé, dans aucun gisement français, de cristaux distincts de wollastonite; ce minéral y forme des masses fibreuses ou fibrolamellaires allongées suivant ph^1 (001) (100).

Macles. Macles parallèles à p (001).

Clivages. Clivage facile suivant p (001), $a^{1/2}$ ($\bar{2}01$), h^1 (100), moins facile suivant $a^{1/2}$ ($\bar{2}01$). Cassure inégale.

Dureté. 4,5 à 5. Fragile.

Densité. 2,8 à 2,9.

Coloration. Blanche, grise, rarement jaune ou rougeâtre. Éclat vitreux, nacré sur les lames de clivage. Translucide, transparente en lames minces.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010). La bissectrice aiguë négative n_p fait un angle de 78° avec h^1 (100) dans l'angle obtus ph^1 (001)(010). Dispersion des axes faible, avec dispersion inclinée.

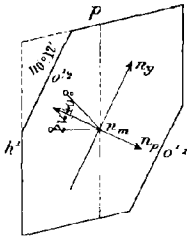


Fig. 1.
Plan des axes optiques
parallèle à g^1 (010).

$$n_g = 1,635 \text{ Ml et Lx (Cziklowa) (Na);}$$

$$n_m = 1,633;$$

$$n_p = 1,621;$$

$$n_g - n_p = 0,014.$$

$$2 E = 73^\circ \text{ environ; } \quad 2 V = 40^\circ \text{ environ.}$$

Composition chimique. La composition théorique de la wollastonite est donnée en a);

b) Analyse de la wollastonite de la mine des Argentières (Lx).

	a)	b)
SiO ₂	51,75	51,42
CaO.....	48,25	47,88
MgO.....	»	0,25
FeO.....	»	0,50
	<hr/>	<hr/>
	100,00	100,05

Essais pyrognostiques. Fusible au chalumeau, cristallise par refroidissement. Attaquée par les acides en faisant gelée.

Altérations. La wollastonite est fréquemment plus ou moins transformée en calcite.

Diagnostic. La wollastonite fibreuse ou fibrolamellaire se distingue de la trémolite par ses clivages et sa facile attaque par les acides. Les propriétés optiques sont très caractéristiques : allongement habituel suivant ph^1 (001) (100) transversal au plan des axes optiques; extinction longitudinale, dans la zone d'allongement de signe variable; biréfringence et écartement des axes faibles.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La wollastonite se rencontre dans divers modes de gisements. Je l'ai observée dans les suivants :

1° Dans les calcaires sédimentaires métamorphisés au contact des roches éruptives;

2° Dans les enclaves calcaires de roches volcaniques;

3° Dans les gneiss à pyroxène.

1° *Dans les calcaires sédimentaires métamorphisés au contact des roches éruptives.*

Tous les gisements de ce genre que j'ai à signaler se trouvent dans les Pyrénées. La wollastonite s'y rencontre exclusivement au contact du granite et de la granulite. Je ne l'ai jamais rencontrée dans les calcaires secondaires métamorphisés par la lherzolite et les ophites.

Pyrénées. — *Hautes-Pyrénées.* La wollastonite n'est pas rare au pic de Péguyères de Caunterets. J'ai pu voir, l'année dernière, le contact immédiat du granite et des calcaires à grenat et idocrase décrits pages 222 et 163. Il a lieu au-dessus de la Glacière, dans la partie horizontale du chemin forestier en voie de construction. La wollastonite se recueille plus facilement en blocs éboulés dans le cône de déjection de la Glacière. Elle forme des masses compactes ou fibrolamellaires, blanches, à éclat nacré, souvent mélangées de grenat, de pyroxène et parfois d'idocrase verte. La wollastonite se trouve plus rarement disséminée dans le calcaire. Le même minéral se rencontre dans les contacts granitiques des pics d'Arbizon et de Montfaucon : il a été trouvé en blocs éboulés à Héas.

Haute-Garonne. Aux environs de Bagnères-de-Luchon, M. Gourdon a trouvé des masses fibrolamellaires de wollastonite.

Ariège. Sur le versant ouest du port de Saleix (mine des Argentières), j'ai recueilli des masses fibrolamellaires du même minéral (*B. S. M. XII. 524. 1889*) pesant plusieurs kilogrammes. Cette wollastonite accompagne le grenat et l'idocrase dans les calcaires paléozoïques métamorphisés par le granite.

La wollastonite est rare dans les contacts granitiques du port de Paillières, du pic de Ginevra et du roc Blanc dans le canton de Quérigut.

2° *Dans les enclaves des roches volcaniques.*

Dans mon mémoire sur les enclaves des roches volcaniques, je n'ai décrit que peu d'échantillons de calcaires englobés par des roches volcaniques françaises. Tous renferment de la wollastonite *microscopique* associée à du grenat et du pyroxène (*op. cit. 145*).

Plateau Central. — *Ardèche.* Les basaltes d'Aubenas sont, par places, riches en petites enclaves anguleuses de calcaire qui ont été

entièrement silicatées; la wollastonite et le pyroxène y sont accompagnés d'anorthite.

Ces enclaves sont riches en zéolites secondaires (mésotype et thomsonite).

Puy-de-Dôme. Dans des enclaves calcaires de Gravenoire près Clermont, j'ai observé une formation analogue de wollastonite et de grenat.

Vosges. — *Vosges.* Dans les enclaves calcaires (calcaires à gryphées), la wollastonite est accompagnée de pyroxène, de magnétite, d'anorthite et de scapolite.

2° Dans les gneiss à pyroxène.

Bretagne. — *Morbihan.* Les gneiss à pyroxène de Roguédas près Vannes renferment de beaux échantillons de wollastonite fibreuse (fig. 2)

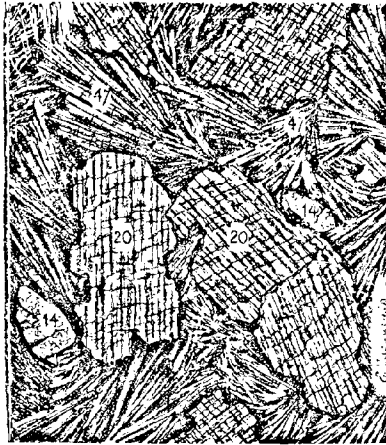


Fig. 2.

Lame mince du gneiss à pyroxène de Roguédas. L'anorthite a été entièrement transformée en wollastonite (47), qui entoure du pyroxène (20) et du sphène (14).

qui, en partie du moins, s'est formée aux dépens de l'anorthite de la roche (W. Cross : *Tscherm. Min. Mittheil.* N. F. III. 374. 1881; Lx : *B. S. M.* XII. 1889).

Plateau Central. — *Ardèche.* C'est dans les mêmes conditions que la wollastonite se rencontre à Saint-Félicien, dans le gneiss à pyro-

xène qui est coupé par un petit chemin conduisant à un moulin (les beaux échantillons peuvent être recueillis dans les murs). La wollastonite y forme des fibres dépassant 5^{cm}. Il est possible qu'une partie au

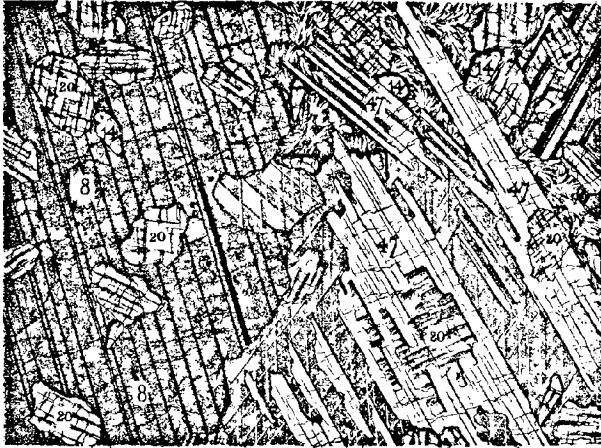


Fig. 3.

Lame mince du gneiss pyroxénique de Saint-Clément, riche en wollastonite (47) accompagnant l'anorthite (8), le pyroxène (20), le sphène (14) et la calcite. Ce dernier minéral enveloppe la wollastonite. (Lumière polarisée.)

moins de cette wollastonite soit primordiale et formée directement dans le calcaire dont le gneiss à pyroxène est le produit de transformation complète.

Puy-de-Dôme. La wollastonite du gneiss à pyroxène de Saint-Clément (voir à *anorthite*, Tome II) est tout à fait identique à celle de Saint-Féli-cien comme aspect et comme mode de formation (fig. 3).

Madagascar. — J'ai trouvé de la wollastonite dans les calcaires et dans les gneiss à pyroxène recueillis par M. E. Gautier au col de Helakelaka, au N.-O. de Fort-Dauphin. La wollastonite y est postérieure à la scapolite et au pyroxène; elle est englobée par de l'orthose sodique.

Ca Si O³ ARTIFICIELS.

Dans les verreries, on constate fréquemment la formation de produits cristallisés dont la composition est celle de la wollastonite. Ils sont distribués d'une façon quelconque dans le verre, formant une sorte

de roche d'un blanc de lait ou sont agrégés pour former des sphérolites très réguliers dépassant parfois un décimètre de diamètre. Ils sont régulièrement fibreux du centre à la périphérie.

Ces produits peuvent être rattachés à deux espèces : l'une est la *wollastonite* présentant les propriétés de la wollastonite naturelle (elle est plus fréquente, au moins dans les produits des verreries françaises, que ne semblent le croire les auteurs qui ont écrit récemment sur ce sujet); l'autre (*pseudowollastonite*) est un produit dimorphe de la wollastonite, hexagonal ou pseudo-hexagonal. Ce dernier minéral est aplati suivant la base et présente souvent des groupements cristallitiques à symétrie hexagonale rappelant ceux de la neige. Les sections perpendiculaires à la base montrent une série de baguettes très biréfringentes à axes parallèles simulant le squelette d'un grand cristal. Le minéral est noyé dans un excès de verre; il se présente parfois en cristaux libres dans les cavités du verre.

La pseudowollastonite est à un axe *positif*; on constate parfois, en lumière convergente, une légère dislocation de la croix noire.

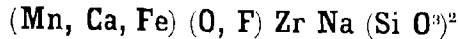
La biréfringence maximum est élevée et voisine de celle de la muscovite; ce caractère permet aisément de distinguer cette substance de toutes celles qui l'accompagnent.

Ce minéral a été pour la première fois reproduit par M. Bourgeois (*B. S. M. V.* 13. 1882). Il a été beaucoup étudié depuis par MM. Doelter et H. J. Vogt.

Il se forme dans toutes les verreries; j'en ai observé de beaux exemples dans des produits provenant de celles d'Aniches (*Nord*), de Saint-Gobain (*Aisne*), de Givors (*Rhône*), etc.

J'ai observé le même minéral avec diopside et méililite dans les incuits d'un four à chaux à Arthon en Retz (*Loire-Inférieure*), dans des scories produites par la fusion des parois du fourneau d'une machine à vapeur chauffée au bois (Paris, rue Broca). Dans ces dernières, le silicate de chaux est associé à un minéral qui paraît être de la *babingtonite*.

LÂVENITE



Monoclinique. $mm = 88^\circ 24'$.

$b : h = 1000 : 500,443$. $D = 699,833$. $d = 767,327$.

angle plan de $p = 84^\circ 22' 11''$

angle plan de $m = 104^\circ 51' 7''$

$$\left[a : b : c = 1,0963 : 1 : 0,71509 \text{ (Brögger)} \right]$$

$$z x = 69^\circ 42'$$

Macles. Macle suivant h^1 (100) fréquente, semblable à celle des pyroxènes.

Facies des cristaux. Je n'ai observé la lavenite que comme élément *microscopique* de roches. Les cristaux sont allongés suivant l'axe vertical et souvent cristallitiques. Ils se présentent dans les lames minces sous la forme de baguettes à axes parallèles, réunies par des anastomoses irrégulières. Dans les quelques cas où j'ai pu observer des formes distinctes, les cristaux avaient des pointements obtus semblant être constitués par les faces b^{12} ($\bar{1}11$).

Clivages. Clivage h^1 (100).

Dureté. 6.

Densité. 3,5.

Coloration. Brun rouge plus ou moins foncé, jaune clair ou même incolore (variété riche en sodium ainsi qu'en calcium et pauvre en manganèse). Éclat vitreux, translucide.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010). La bissectrice aiguë négative n_p fait avec l'axe vertical dans l'angle aigu ph^1 (001) (100) un angle d'environ 20° . Dispersion très faible.

$$2 \mathbf{V} = 79^\circ 46' \quad \mathbf{n}_m = 1,750 \text{ Brögger (Na) ;}$$

$$\mathbf{n}_g - \mathbf{n}_p = 0,03 \text{ (Ml et Lx).}$$

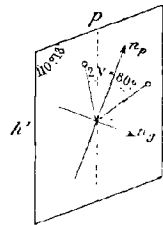


Fig. 1.
Plan des axes optiques
parallèle à g^1 (010).

Pléochroïsme. L'intensité du pléochroïsme est d'autant plus grande que le minéral est plus coloré ; généralement il est encore

très sensible en lames minces. On observe alors (Auvergne) :

$$\begin{array}{l} n_g = \text{jaune d'or;} \\ n_m = \left. \vphantom{n_g} \right\} \text{incolore.} \\ n_p = \left. \vphantom{n_g} \right\} \end{array}$$

Composition chimique. La lâvenite est un silicozirconate (avec acides titanique et tantalique) de sodium, de calcium, de manganèse et de fer de formule complexe (Voir Brögger : Z. K. XVI. 1890).

Essais pyrognostiques. Au chalumeau, fusible en une scorie noire. Difficilement attaquée par l'acide chlorhydrique.

Diagnostic. Les propriétés optiques de la lâvenite sont caractéristiques et permettent de la distinguer notamment de l'épidote, qui est parfois de la même couleur, ainsi que de la rinkite et de la wölherite, incolores en lames minces et moins biréfringentes.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La lâvenite est un minéral rare, existant comme élément *microscopique* dans les roches françaises suivantes :

- 1° Dans les phonolites néphéliniques et dans leurs enclaves homœogènes;
- 2° Dans les syénites néphéliniques.

1° *Dans les phonolites néphéliniques et dans leurs enclaves homœogènes.*

Plateau Central. — *Haute-Loire.* J'ai trouvé pour la première fois la lâvenite dans les phonolites néphéliniques du Suc de Montusclat, de Lardeyrols, d'Ardenues (B. S. M. XIV. 15. 1891). M. Boule l'a depuis rencontrée dans un grand nombre de roches similaires du Velay.

La lâvenite y est parfois très abondante; ses cristaux ne dépassent guère 0^{mm}25 suivant l'axe vertical; ils sont souvent cristallitiques et constituent le squelette de grands cristaux. Le minéral s'est produit exclusivement dans le second temps de consolidation.

Dans les enclaves homœogènes des phonolites néphéliniques du Pertuis qui ont la composition et la structure de syénites néphéliniques, j'ai retrouvé (*Les encl. des roches volc.*, 418) la lâvenite en cristaux encore microscopiques, mais plus gros cependant et se prêtant

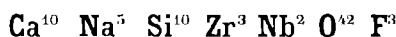
micux à la détermination de toutes leurs propriétés optiques que ceux des phonolites elles-mêmes; ils ont parfois des formes nettes : leur couleur est d'un beau jaune d'or.

Je n'ai eu à ma disposition qu'un très petit nombre de ces enclaves; je suis persuadé qu'avec des recherches minutieuses on arriverait à trouver des échantillons renfermant des cristaux macroscopiques de lâvenite.

2° Dans les syénites néphéliniques.

Pyrénées. — *Hautes-Pyrénées.* Dans la syénite néphélinique de Pouzac, la lâvenite est rare en petits cristaux *microscopiques* (B. S. G. XVIII. 513. 1890).

WÖHLERITE



Monoclinique. $mm = 90^\circ 14'$ (Dx^1).

$b : h = 1000 : 487,8112$. $D = 687,8636$. $d = 725,7450$.

angle plan de $p = 86^\circ 56' 17''$;

angle plan de $m = 103^\circ 50' 37''$.

$$\left[\begin{array}{l} a : b : c = 1,0551 : 1 : 0,7092 \\ z x = 70^\circ 45' \end{array} \right]$$

Faciès des cristaux. Les cristaux que je crois pouvoir rapporter à la wöhlerite sont *microscopiques*, peu allongés suivant leur axe vertical et aplatis suivant $h^1(100)$.

Macles. Macle polysynthétique suivant $h^1(100)$.

Clivages. Clivages distincts suivant $g^1(010)$, très difficiles suivant $h^1(100)$ et $m(110)$.

Dureté. 6.

Densité. 3,4.

Coloration. Jaune de diverses nuances. Éclat vitreux, un peu résineux. Translucide, transparente en lames minces.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques perpendiculaire à

1. *Op. cit.* II, p. xxiv. 1874.

g^A (010) et sensiblement parallèle à o^A (101). La bissectrice aiguë *négative* fait avec h^A (100) un angle d'environ 45° dans l'angle aigu ph^A (001) (100).

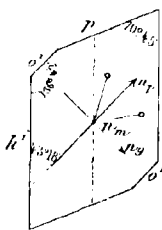


Fig. 1.

Plan des axes optiques
parallèle à g^A (010).

$$2V = 71^\circ 26' \text{ à } 76^\circ 10' \text{ (Dx.)}$$

Dispersion notable $\rho < \sigma$, avec dispersion horizontale faible autour de n_p .

$$n_g = 1,726 \text{ (Na) (Ml et Lx);}$$

$$n_m = 1,716;$$

$$n_p = 1,700;$$

$$n_g - n_p = 0,026.$$

Pléochroïsme. Le pléochroïsme est faible dans les lames épaisses, nul dans les lames minces qui sont transparentes.

Composition chimique. La wöhlerite est essentiellement un silico-zirconioabate de calcium et de sodium.

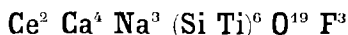
Essais pyrognostiques. Fusible à haute température en un verre jaune. Décomposée par l'acide chlorhydrique chaud avec dépôt de SiO_2 et de Nb_2O_5 .

Diagnostic. Voir à l'âvenite.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Plateau Central. — *Haute-Loire.* Je n'ai trouvé la wöhlerite qu'en petits cristaux de $0^{mm}5$ dans les enclaves homœogènes de la phonolite néphélinique du Pertuis dont il a été question plus haut au sujet de la l'âvenite.

RINKITE



Monoclinique. $mm = 65^\circ 2'$.

$$b : h = 1000 : 157,062. \quad D = 537,514. \quad d = 843,254.$$

$$\text{angle plan de } p = 65^\circ 1'46'';$$

$$\text{angle plan de } m = 91^\circ 1'33''.$$

$$\left[a : b : c = 1,5688 : 1 : 0,2922 \text{ (Lorenzen)} \right]$$

$$z x = 88^\circ 47'.$$

Facès des cristaux. Je n'ai rencontré la rinkite que comme élément rare accompagnant la l'âvenite; elle y forme des baguettes allongées

suivant l'axe vertical. Les cristaux sont toujours très petits et n'ont pu être déterminés que par leurs propriétés optiques.

Macles. Macle polysynthétique suivant h^1 (100).

Clivages. Clivage facile suivant h^1 (100).

Dureté. 5.

Densité. 3,46.

Coloration. Jaune brun. Éclat vitreux, gras dans la cassure. Transparente en lames minces.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques perpendiculaire à g^1 (010). La bissectrice aiguë positive n_g fait un angle de 7° environ avec l'axe vertical [dans l'angle (aigu? ou obtus?) ph^1]. J'ai mesuré l'angle des axes sur une plaque taillée dans un cristal du Groenland que je dois à l'obligeance de M. Ussing (Na) :

$$\begin{aligned} 2 \mathbf{E} &= 82^\circ \text{ environ.} & 2 \mathbf{V} &= 46^\circ 19'. \\ \mathbf{n}_m &= 1,6682 \text{ (jaune) Osann, in Rosenbusch.} \\ \mathbf{n}_g - \mathbf{n}_p &= 0,016 \text{ (calc.).} \end{aligned}$$

Pléochroïsme. Dans les plaques épaisses, le minéral est pléochroïque dans les teintes jaunes, avec maximum d'absorption suivant n_g ; il est incolore en lames minces.

Composition chimique. La rinkite est un silicotitanate fluorifère de calcium, de sodium et des terres de la famille du cérium (Voy. Brögger : Z. K. XVI. 1890).

Essais pyrognostiques. Au chalumeau, fond facilement en une perle noire brillante avec dégagement de fluor. Donne avec les flux les réactions du titane. Attaquée par les acides avec dépôt de silice et d'acide titanique.

Diagnostic. Voir à *lâvenite*.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

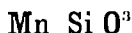
Plateau Central. — *Haute-Loire.* La rinkite accompagne la lâvenite dans les phonolites néphéliniques de la Haute-Loire; elle y constitue un élément *microscopique* très rare.

Pyrénées. — *Hautes-Pyrénées.* Dans quelques préparations *microscopiques* de la syénite néphélinique de Pouzac, j'ai trouvé un

minéral que je crois être de la rinkite; je n'ai pu trouver de sections suffisamment convenables pour pouvoir faire une démonstration irréprochable.

PYROXÈNES TRICLINIQUES¹

RHODONITE



Triclinique. $mt = 87^{\circ}32'$.

$b : c : h = 1000 : 864,287 : 395,964$. $D = 637,243$. $d = 683,684$.

angle plan de $p = 85^{\circ}55'42''$;

angle plan de $m = 114^{\circ}29'$;

angle plan de $t = 94^{\circ}51' 2''$.

$$\left[\begin{array}{l} a : b : c = 1,07285 : 1 : 0,62127 \text{ (Flink, in Dana 1892)} \\ yz = 103^{\circ}18' 7''; zx = 108^{\circ}44' 8''; xy = 81^{\circ}39'16'' \\ X = 101^{\circ}17'30''; Y = 107^{\circ}23'30''; Z = 85^{\circ}34'. \end{array} \right]$$

Formes observées. La rhodonite des gisements français se présente exclusivement en masses lamellaires ou fibrolamellaires; la *bustamite* forme des masses fibrolamellaires très allongées suivant l'axe vertical.

Clivages. Clivages m ($1\bar{1}0$), t (110) parfaits, p (001) facile. Les cristaux sont fragiles; les variétés massives sont très tenaces.

Dureté. 5,5 à 6,5.

Densité. 3,4 à 3,68.

Coloration et éclat. Rouge brun clair, rose plus ou moins foncé, gris jaune ou verdâtre (*bustamite*); devient noire par exposition à l'air.

Éclat vitreux, nacré sur les lames de clivage. Poussière blanche. Transparente ou translucide, parfois seulement en lames minces.

1. La *babingtonite* a été trouvée dans des scories d'un fourneau d'usine dont il est question page 624. Son étude n'était pas achevée au moment du tirage de cette feuille.

Propriétés optiques. D'après M. Flink (*Z. K.* XI. 449. 1886) (rhodonite de Pajsberg), le plan des axes optiques fait des angles de 63° avec m ($1\bar{1}0$) et de $38^\circ 30'$ avec p (001). La bissectrice aiguë est *néga-*
tive et perpendiculaire à un plan faisant un angle de $51^\circ 40'$ avec p (001) et de $51^\circ 47'$ avec m ($1\bar{1}0$); la bissectrice obtuse est perpendiculaire à un plan faisant $86^\circ 55'$ avec p (001) et $50^\circ 7'$ avec m ($1\bar{1}0$); l'axe n_m est presque parallèle à p (001).

$$2V = 72^\circ 12' (\text{Na});$$

$$n_m = 1,73.$$

Pléochroïsme. Le minéral est incolore en lames minces, mais le pléochroïsme est net en plaques épaisses; on a alors :

$$n_g = \text{rouge rose clair};$$

$$n_m = \text{rouge rose};$$

$$n_p = \text{jaune rougeâtre clair}.$$

Composition chimique. a) Composition exigée par la formule Mn Si O_3 . Une quantité variable de Mn O peut être remplacée par Fe O , Ca O ou Mg O .

Les variétés renfermant de 9 à 29 % de Ca O sont désignées sous le nom de *bustamite*.

b) Analyse de la rhodonite de Bou-Zaréah, par Ebelmen (*A. M.* VIII. 3. 1845).

	a)	b)
Si O_2	45,9	45,49
Mn O	54,1	39,49
Fe O	»	6,42
Ca O	»	4,66
Mg O	»	2,60
	<hr/>	<hr/>
	100,0	98,63

Altérations. La rhodonite des gisements français, en s'altérant à l'air, brunit, noircit, puis donne naissance à de la pyrolusite. Elle est parfois aussi altérée en diallogite qui se transforme elle-même en pyrolusite. On rencontre dans les gisements cités plus loin toutes les étapes de ces diverses transformations. Je n'y ai trouvé aucun des silicates hydratés de manganèse qui ont été observés dans d'autres régions.

Essais pyrognostiques. Au chalumeau, noircit et fond en se boursouflant légèrement en un verre noir. Donne avec le borax et le sel de

phosphore les réactions du manganèse. Peu attaquée par les acides.

Diagnostic. Le diagnostic différentiel de la rhodonite et des autres pyroxènes réside dans son système cristallin triclinique et dans sa richesse en manganèse.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Bretagne. — *Morbihan.* M. de Limur m'a remis de petits fragments de rhodonite d'un rose jaunâtre qu'il a recueillis à l'île de Groix. Je n'ai pas de renseignements précis sur la nature géologique de son gisement.

Pyénées. — *Hautes-Pyrénées.* La pyrolusite résultant de la décomposition superficielle de rhodonite qui imprègne les roches siliceuses du dévonien (Beaughey : *B. S. G.* XVII. 297. 1889) a été autrefois exploitée dans les concessions de Germ, de Loudervielle et de la Serre d'Azet. Deux sont situés sur la montagne de Balestas et de Pène-de-Sendiès près du col de Peyresourde (route thermale de Bagnères-de-Luchon à Arreau); les autres se rencontrent sur la montagne de la Serre d'Azet qui sépare la vallée de la Neste de Louron de celle de la Neste d'Aure, entre les villages d'Adervielle et d'Azet.

Les exploitations se sont arrêtées après l'enlèvement de la couche de pyrolusite produite par l'altération superficielle des gîtes. La rhodonite rose est accompagnée de *friedelite*, de *diallogite*, plus rarement de *hübnerite* et d'*alabandine*. Elle s'isole parfois, dans les fentes des roches imprégnées, en masses fibrolamellaires.

Algérie. — *Alger.* Des tentatives d'exploitation ont été faites sur un filon de quartz et de rhodonite (superficiellement oxydé en pyrolusite) à environ 1 km. à l'est du point culminant de Bou-Zaréah et un peu au sud du marabout de Sidi-Ben-Nour. Cette rhodonite en masses d'un beau rose a été analysée par Ebelmen (analyse *b*).

Constantine. M. Gentil a trouvé dans un filon d'oligiste du cap Bou-Garoune, près de Collo (*B.S.M.* XVIII. 413. 1895), des masses fibrolamellaires verdâtres offrant la plus grande analogie avec la *bustamite* de Campiglia; comme dans ce dernier gisement, elles sont accompagnées d'ilvaïte et atteignent plus d'un décimètre suivant l'axe vertical. Elles montrent au microscope une macle analogue à la macle suivant *h*¹ (100) de l'augite. Cette bustamite, en apparence homogène, est imprégnée de quartz, d'épidote, de calcite et d'oligiste.

GROUPE DES AMPHIBOLES

Le groupe des amphiboles est remarquablement symétrique de celui du pyroxène. Comme lui, il comprend trois sous-groupes dont les termes sont respectivement orthorhombiques, monocliniques ou tricliniques.

Leur caractéristique réside dans un clivage facile suivant un prisme voisin de $124^{\circ}1$; des clivages moins faciles existent parfois suivant $h^1(100)$ et $g^1(010)$. Dans les amphiboles monocliniques, on observe aussi des plans de séparation d'origine secondaire suivant $p(001)$ homologues de ceux des pyroxènes monocliniques et comme eux accompagnés de macles polysynthétiques. Les macles suivant $h^1(100)$ sont fréquentes.

Le nombre des formes est moindre que dans les pyroxènes. Les amphiboles ont une grande tendance à s'allonger suivant l'axe vertical et à présenter des variétés fibreuses.

Dans les amphiboles orthorhombiques et monocliniques, le plan des axes optiques est parallèle à $g^1(010)$; il est presque parallèle à cette face dans le type triclinique.

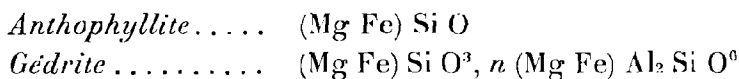
Au point de vue chimique, les amphiboles sont des métasilicates de formule $RSiO^3$ dans lesquels $R = Ca, Mg, Fe$, avec parfois aussi Mn, Na^2, K^2, H^2 . Quelques-unes d'entre elles contiennent aussi du sesquioxyde de fer ou de l'alumine peut-être à l'état de $NaFe^mSi^2O^6$, $NaAlSi^2O^6$ ou de $R'R''SiO^6$ (voir à *pyroxène*). Les types sodiques sont plus répandus et plus variés que dans les pyroxènes; le magnésium est également plus abondant dans les amphiboles: par contre, il n'existe pas d'amphibole exclusivement manganésienne ou calcique.

Le tableau suivant renferme les divers types d'amphiboles qui vont être passés en revue. Ceux qui sont marqués d'un * ne se rencontrent

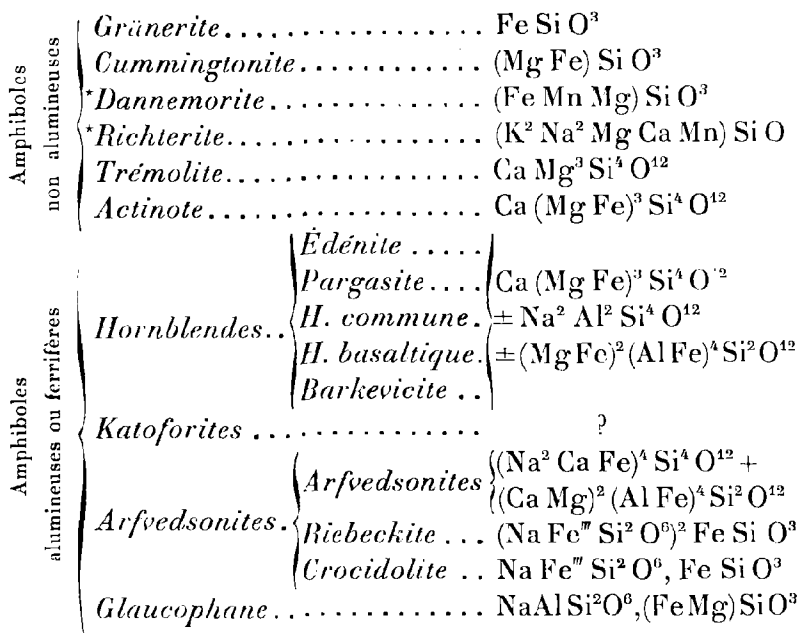
1. Il faut faire toutefois une exception pour l'amphibole triclinique (*œnigmatite*), dans laquelle $mt = 114^{\circ}9'$; les autres angles présentent de grandes analogies avec ceux des amphiboles monocliniques.

pas dans les gisements français et ne sont indiqués ici que pour mémoire.

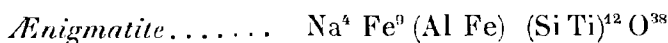
Amphiboles orthorhombiques



Amphiboles monocliniques



Amphibole triclinique



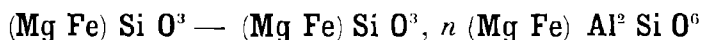
AMPHIBOLES ORTHORHOMBIQUES

Les amphiboles orthorhombiques n'ont jamais été rencontrées avec des formes géométriques déterminables autres que les faces du prisme; leur symétrie orthorhombique a été établie d'après leurs propriétés optiques par M. des Cloizeaux (*C. R.* III. 788. 1861). Ces amphiboles orthorhombiques peuvent être parallélisées avec les pyroxènes ortho-

rhombiques. Comme l'enstatite, l'anthophyllite riche en magnésium est optiquement positive, alors que la gédrite alumineuse et souvent plus ferrugineuse est optiquement négative comme l'hypersthène.

Les gisements de ces minéraux n'étant pas distincts, je les étudierai dans un même chapitre.

ANTHOPHYLLITE—GÉDRITE



$mm = 125^\circ 37'$: anthophyllite de Franklin (Penfield);
 $= 124^\circ 48'$: gédrite du Groenland (Ussing).

Facès des cristaux. L'anthophyllite et la gédrite des gisements français se présentent en larges fibres ou en masses fibrolamellaires très serrées, enchevêtrées ou groupées en rosettes; elles sont parfois très tenaces; plus rarement, il existe des variétés qui par leur structure rappellent les diverses formes de l'asbeste.

Clivages. Clivages m (110) faciles. Clivages ou plans de séparation g^1 (010) et h^1 (100) difficiles. Cassures transversales à l'allongement des aiguilles.

Dureté. 5,5 à 6.

Densité. 3,04 (gédrite blanche, Saint-Préjet), 3,06 (anthophyllite), 3,060 (Saint-Félicien), 3,128 (Arvieu) à 3,26 (gédrite de Gèdres).

Coloration et éclat. Gris brun, jaune brun, brun verdâtre, verte. Transparente ou translucide. Éclat vitreux, nacré sur les plans de clivage.

Inclusions. La gédrite de Gèdres est riche en inclusions de biotite, de spinelle, de corindon et de zircon. Elle renferme parfois des inclusions violettes semblables à celles de l'hypersthène.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010); n^s est

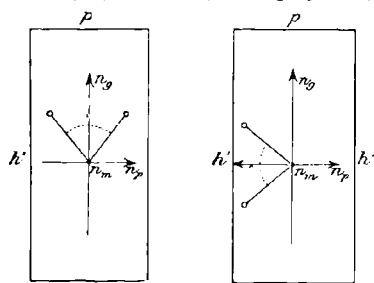


Fig. 1. Anthophyllite.
 Fig. 2. Gédrite.
 Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010), montrant la position de la bissectrice vague.

parallèle à l'axe vertical. La bissectrice est *positive* n_g dans l'anthophyllite, *négative* n_p dans la gédrite. La dispersion est toujours $\rho < \nu$ autour de n_g . L'angle des axes augmente donc autour de n_g avec la teneur en fer.

$$\begin{aligned} 2 \mathbf{V} \text{ (rouge)} &= 83^{\circ}48' \text{ à } 84^{\circ}52' \text{ autour de } \mathbf{n}_g \text{ (anthophyllite Kongsberg.) (Dx);} \\ &= 78^{\circ}33' \quad \text{autour de } \mathbf{n}_p \text{ (gédrite de Fiskernaes) (Ussing),} \end{aligned}$$

Dans quelques variétés dont l'écartement des axes est voisin de 90° , n_g est bissectrice aiguë pour le rouge et bissectrice obtuse pour le jaune (Penfield).

L'angle des axes optiques de la gédrite de Beaunan, d'Itsatsou, de Saint-Préjet et de Saint-Félicien est plus grand que 80° (2 V) autour de n_g : il est un peu moins grand dans celle de Gèdres. Je n'ai pu faire de mesures précises.

	Anthophyllite de Kongsberg.	Gédrite de Fiskernaes.
$\mathbf{n}_g =$	1,657 Ml et Lx. (Na)	1,6439 Ussing (rouge)
$\mathbf{n}_m =$	1,642	1,6358
$\mathbf{n}_p =$	1,633	1,623
$\mathbf{n}_g - \mathbf{n}_p =$	0,025	0,023 environ (Gèdres).

Pléochroïsme. Le pléochroïsme n'est distinct qu'en lames épaisses, le minéral étant incolore en lames de $0^{\text{mm}}02$. On observe :

$$\begin{aligned} \mathbf{n}_g &= \text{jaune ou verdâtre clair;} \\ \mathbf{n}_m \text{ et } \mathbf{n}_p &= \text{brunâtre.} \end{aligned}$$

J'ai rencontré des auréoles pléochroïques autour d'inclusions de zircon dans la gédrite de Gèdres (*C. R.* CII. 1329. 1886).

Groupements réguliers avec d'autres minéraux. Les amphiboles orthorhombiques se groupent à axes parallèles avec les amphiboles monocliniques; souvent aussi la biotite s'accôle sur les faces prismatiques de ces minéraux.

Composition chimique. L'anthophyllite correspond comme composition chimique aux bronzites; la gédrite contient une grande quantité d'alumine et elle est généralement plus ferrugineuse; ce fait souffre cependant des exceptions, et la gédrite de Saint-Préjet paraît pauvre en fer.

Analyses de la gédrite de Gèdres : a) par Dufrénoy (*A. M.* X. 582. 1836);

b et c) par M. Pisani (*in Dx. op cit.*, I. 542).

	a)	b)	c)
Si O ²	38, 81	42, 86	43, 58
Al ² O ³	9, 31	16, 52	17, 07
Fe O	45, 83	18, 82	15, 96
Mg O	4, 13	15, 51	18, 30
Ca O	0, 67	1, 90	0, 75
H ² O	2, 30	4, 50	3, 92
	<u>101, 05</u>	<u>100, 11</u>	<u>99, 58</u>

Étant donnée la structure microscopique de la gédrite de Gédres, il me paraît probable que ces analyses ont été faites sur une matière imparfaitement purifiée.

Essais pyrognostiques. Difficilement fusible en un émail qui dans les variétés ferrugineuses est noir et magnétique. Inattaquable par les acides.

Altérations. Les amphiboles orthorhombiques présentent assez souvent une altération par hydratation consistant en une transformation progressive en talc, en bastite ou en produits colloïdes ; plus rarement elles sont transformées en calcite.

Diagnostic. Les propriétés optiques des amphiboles orthorhombiques permettent aisément de les distinguer des amphiboles monocliniques.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Les amphiboles orthorhombiques se rencontrent en France dans deux catégories de gisement.

1^o Dans les schistes cristallins et les schistes sédimentaires métamorphiques ;

2^o Dans les roches éruptives comme produit secondaire¹.

1^o Dans les schistes cristallins et les schistes sédimentaires métamorphiques.

Bretagne. — *Loire-Inférieure.* M. Whitman Cross a signalé (*Tschermak Mitth.* III. 388. 1881) l'existence d'anthophyllite en aiguilles radiées brunâtres dans les schistes actinolitiques de la Loire-Inférieure.

M. Baret m'a communiqué des masses fibreuses d'un blanc jaunâtre du même minéral qu'il a recueillies à La Ville-au-Vay près Le Pellerin.

1. L'anthophyllite signalée dans la Iberzolite par les anciens auteurs (Cordier d'Orbigny, *Descr. des roches*, 1868. 120) n'est autre chose que la bronzite.

Pyrénees. — *Basses-Pyrénées.* J'ai trouvé dans les schistes cristallins du village même d'Itsatsou de beaux échantillons d'une anthophyllite en fibres entrelacées jaunes ou vert clair constituant des masses extrêmement tenaces. En 1890, de gros blocs de plus de 20 kg. se trouvaient sur le bord de la route de Cambo à Hélette à l'entrée du village ; ils paraissaient avoir été arrachés sur place.

Hautes-Pyrénées. La gédrite a été découverte par d'Archiac, près de Gèdres dans la vallée de Héas ; elle était en blocs éboulés, et je ne crois pas qu'elle ait été trouvée en place jusqu'ici : elle provient peut-être des schistes paléozoïques granitisés. Le minéral fut décrit par Dufrénoy (*A. M.* X. 582. 1836) ; l'analogie de ses propriétés optiques et de celles de l'anthophyllite a été mise en lumière par M. des Cloizeaux (*C. R.* LII. 784. 1861). Les analyses *a*), *b*), *c*), ont été faites sur ce minéral par Dufrénoy et par M. Pisani. La gédrite forme des masses fibrolamellaires constituées par de longues baguettes enchevêtrées d'un brun de girofle.

L'examen microscopique montre que de nombreuses lames de biotite sont accolées aux faces prismatiques du minéral et intimement mélangées à lui. Celui-ci renferme de très nombreuses inclusions de spinelle vert, de corindon bleu et de zircon déterminant autour d'elles des auréoles pléochroïques.

Plateau Central. — *Ardèche.* Une gédrite en masses très tenaces formées par l'enchevêtrement de petites fibres blanc jaune ou verdâtres se trouve aux environs de Saint-Félicien à proximité des gneiss à pyroxène et anorthite. Dans les nombreux échantillons que je dois à l'obligeance du frère Euthyme, se rencontrent de longues fibres asbestoïdes du même minéral atteignant 5^{cm} de longueur. Je ne range ici que sous réserve ce gisement, que je n'ai pas visité moi-même : il est possible, en effet, qu'il soit en relation avec les serpentines qui existent dans cette localité.

L'examen microscopique montre que la roche est exclusivement constituée par la gédrite. Des essais chimiques m'ont permis de constater que le minéral est alumineux, mais peu ferrifère.

Rhône. M. Gonnard a signalé (*B. S. M.* III. 273. 1880) des échantillons de gédrite dans les gneiss granulitiques de Beaunan (carrière abandonnée) sur l'ancienne route d'Oullins à Chaponost. La gédrite s'y trouve en individus ayant de 2 à 3^{mm} jusqu'à 5^{cm} suivant l'axe

vertical. Tous sans exception sont entourés d'une zone de paillettes de biotite verdâtre ayant de 1 à 2^{mm} de largeur. La couleur varie du jaune paille au brun ; très souvent le centre est très altéré et même quelquefois entièrement transformé en limonite pulvérulente. Un traitement rapide par l'acide chlorhydrique décolore presque complètement la substance en la débarrassant de son pigment secondaire.

M. Damour a constaté que le minéral était alumineux ; dans les échantillons que je dois à l'obligeance de M. Gonnard, j'ai observé les propriétés optiques de la gédrite. La biotite présente au microscope une remarquable structure vermiculée.

2° Dans les roches éruptives comme produit d'altération.

L'anthophyllite et la gédrite se trouvent parfois dans les roches éruptives basiques comme produit d'altération. Ce genre de gisement fournit de très beaux échantillons de ces deux minéraux.

Plateau Central. — *Aveyron.* J'ai décrit et figuré page 558 les remarquables transformations en anthophyllite de l'hypersthène de la norite d'Arvieu. Il est donc inutile d'y revenir ici.

L'anthophyllite est fibrolamellaire d'un jaune plus ou moins foncé ; elle possède un éclat fort vif. Elle ne se présente pas toujours avec une disposition aussi régulière que dans l'échantillon représenté par la fig. 2, page 558 : souvent, en effet, elle constitue des agrégats d'aiguilles enchevêtrées d'une façon quelconque. On a vu plus haut que les amphibolites à anthophyllite signalées dans ce gisement par M. Bergeron ne sont autre chose que la roche qui m'occupe ici.

Haute-Loire. Au moment de la mise en pages, M. Bouhard m'a remis de remarquables échantillons d'une gédrite asbestoïde provenant du massif de serpentine de St-Préjet-Armandon (près le cimetière). La serpentine de ce gisement renferme des nodules atteignant plusieurs décimètres de diamètre et formés par une gédrite peu ferrifère, d'un jaune doré ou jaunâtre clair, en fibres fragiles et peu cohérentes. Elles atteignent 6 centimètres de longueur et sont implantées perpendiculairement à la surface extérieure des nodules, dont la forme est très irrégulière. Tantôt elles se rejoignent au centre des nodules, tantôt elles s'appuient sur un noyau de serpentine ou de biotite. A la périphérie, elles englobent souvent une actinote en prismes d'un beau vert émeraude clair. Les nodules sont souvent séparés de la serpentine par une enve-

loppe de biotite se transformant en vermiculite. Ils sont distribués irrégulièrement dans la roche. Leur analogie de structure avec les pseudomorphoses d'Arvieu, dont elles sont la reproduction fidèle, énormément grossie, fait penser qu'ils ont aussi une origine secondaire; il faut reconnaître toutefois que, si la bronzite est abondante non loin de là (à Coureuges), elle n'a pas été trouvée en même temps que la gédrite. Ces nodules sont tout à fait comparables à ceux des serpentines de Dürnstein (Waldviertel) décrits par M. Becke (*Tscherm. Mittheil.*, III. 328. 1881).

La gédrite forme aussi des filonnets dans lesquels elle est mélangée d'actinote et de pennine verte.

Puy-de-Dôme. C'est probablement dans des conditions semblables que se sont formés des filonnets blancs soyeux trouvés par M. Gonnard dans la serpentine traversée par le tunnel des Valettes près Durtol. Le minéral de ce gisement est presque entièrement épigénisé par de la calcite; il est aussi associé à de la pennine.

AMPHIBOLES MONOCLINIQUES

Ces amphiboles constituent la partie la plus importante du groupe qui nous occupe. Elles peuvent être classées de plusieurs façons suivant le point de vue auquel on les considère.

Au point de vue chimique, on peut admettre les divers types indiqués dans le tableau de la page 634.

Malgré des différences considérables de composition chimique, les amphiboles possèdent des formes remarquablement constantes et les paramètres cristallographiques des divers types qui se présentent en cristaux susceptibles d'être mesurés sont fort voisins.

J'ai pris les mêmes angles fondamentaux que M. des Cloizeaux, tout en adoptant l'orientation proposée par M. Tschermak et admise par M. Dana dans la dernière édition de son *System of Mineralogy*; elle consiste à prendre la face $[a^1 (\bar{1}01)]$ de l'ancienne orientation pour $p (001)$ et réciproquement. Si $(h k l)$ est le symbole d'une face dans l'ancien système et $(p q r)$ son symbole dans la nouvelle orientation, les équations suivantes permettent de passer d'un système à l'autre :

$$p = -(h + l), \quad q = k, \quad r = l.$$

Voici, du reste, pour les deux systèmes, le tableau de concordance des formes signalées plus loin dans les amphiboles françaises :

Notation adoptée	Dx.
p (001)	α^1 ($\bar{1}01$)
m (110)	m (110)
h^1 (100)	h^1 (100)
g^1 (010)	g^1 (010)
g^2 (130)	g^2 (130)
h^3 (210)	h^3 (210)
o^1 (101)	$\alpha^{1/2}$ ($\bar{2}01$)
α^1 ($\bar{1}01$)	p (001)
$\alpha^{1/2}$ ($\bar{2}01$)	o^1 (101)
e^1 (011)	$b^{1/2}$ ($\bar{1}11$)
$e^{1/3}$ (031)	$(b^{1/2} d^{1/4} g^1) (\bar{1}31) = \epsilon$
$(b^1 d^{1/3} h^1) = \theta = (\bar{1}21)$	$e^{1/2}$ (021)
$(b^1 b^{1/3} h^1) = a_3 = (\bar{2}11)$	$d^{1/2}$ (111)

L'avantage de cette orientation est de permettre la comparaison des propriétés des pyroxènes et des amphiboles, les faces p (001) des deux minéraux étant celles qui possèdent la même importance physique (plans de séparation accompagnés de macles, etc.). Quand ils se groupent ensemble, et ce fait est fréquent, l'orientation est telle que les axes cristallographiques définis comme je viens de le faire sont en coïncidence, les faces p étant sensiblement sur le même plan. Enfin, grâce à cette orientation nouvelle, les propriétés optiques des deux groupes de minéraux peuvent être plus facilement comparées.

Toutes les amphiboles présentent un clivage caractéristique suivant les faces prismatiques m (110), rarement un clivage suivant g^1 (010) et des plans de séparation parallèles à h^1 (100) ou à p (001); ces plans de séparation sont les homologues de ceux dont il a été question dans le groupe du pyroxène.

Les amphiboles sont fréquemment maclées suivant h^1 (100) comme les pyroxènes; il existe aussi une macle microscopique suivant p (001) accompagnant les plans de séparation.

Afin d'éviter les redites, je donnerai immédiatement un tableau unique des incidences correspondant aux angles mesurés sur la hornblende, la seule amphibole qui, au moins dans les gisements français, montre un nombre suffisant de faces.

Les angles observés ont été mesurés sur des cristaux de roches volcaniques d'Auvergne : (O) sur les cristaux de Riveau Grand, par

M. Ebbelcke (*B. S. M.* VIII. 54. 1885); (G) sur ceux de Périer, par M. Gonnard (*B. S. M.* XIV. 222. 1891).

Monoclinique. $mm = 124^{\circ}11'$.

$b : h = 1000 : 257,243$. $D = 875,866$. $d = 482,574$.

angle plan de $p = 122^{\circ}17'36''$

angle plan de $m = 99^{\circ}15' 3''$

$$\left[\begin{array}{l} a : b : c = 0,55097 : 1 : 0,293701 \\ z x = 73^{\circ}58' \end{array} \right]$$

	Angles		Angles		Angles	
	calculés	mesurés	calculés	mesurés	calculés	mesurés
*mm	124°11'	124°14' G. 2' O.	$e^{1/3} g^1$	130°16'	$a^1 \theta$	150°26' 150°32' G. 41' O.
$m h^1$	152° 6'	151°50' G.	$e^{1/3} e^{1/3} s, p$	99°26'	θg^1	119°34' 119°30' G.
$m g^1$	117°54'	117°58' G.	$e^1 e^{1/3}$	155°30' 155°32' 34' O.	$a^2 g^1$	90° 90° 5' G.
$m h^3$	166°56'		$p g^1$	90°	$^*g^1 a_3$	102°47'
$h^3 g^1$	104°50'		$p m$	104° 7'	$a_3 a_3 s, a^{1/2}$	154°26' 154°31' G.
$m g^2$	150° 6'	149°30', 50', 55' O.	$p h^3$	105°29'	$m o^1$ adj.	124°41'
$g^2 g^1$	147°49'		$p g^2$	103°31'		
ph^1 ant.	106° 2'		$e^1 h^1$	105°25' 105°17' G.		Dans macle
$p o^1$	155°57'		$a^1 a_3$	152°36' 152°21' G.	$e^1 \bar{e}^1$	149°11'
$p a^1$ adj.	149° 0'		$a^1 m$	103°12' 103°18' G.	$a^1 \bar{a}^1$	150° 4'
$a^1 h^1$ post.	104°58'		$a^1 e^1$	145°35'		
$^*a^{1/2} h^1$	129°25'		$m e^1$ sur a^1	68°47' 68°46' G.		
$a^{1/2} a^1$	155°33'		$a^1 m$	76°48'		
$o^1 a^1$ adj.	124°57'		θm	115°26'		
$p e^1$	164°14'		mc^1 opp.	83°49'		
$e^1 g^1$	105°46'	105°46' à 51' G.	$m o^1$ opp.	55°19'		
$e^1 e^1$ sur p	148°28'	148° 7' à 40' O.	$e^1 o^1$	151°30'		
$p e^{1/3}$	139°44'					

Les propriétés optiques des amphiboles non alumineuses varient peu, l'angle d'extinction dans g^1 (010) étant toujours voisin de 15° [dans l'angle obtus ph^1 (001) (100)]. Celles des amphiboles alumineuses seront discutées plus loin.

AMPHIBOLES NON ALUMINEUSES

GRÜNERITE

Fe Si O₃

Formes observées. m (110), h^1 (100).

Macles. Macle suivant h^1 (100) très polysynthétique.

Faciès des cristaux. La grünerite forme des masses fibrolamellaires sans pointements distincts.

Clivages. Clivages faciles suivant m (110).

Densité. Supérieure à 3,3.

Coloration et éclat. Brun clair. Éclat vitreux, un peu nacré.

Propriétés optiques. n_g fait avec l'axe vertical (dans g^1) un angle de 11° à 15° .

$$2 \mathbf{E} - 95^\circ \text{ environ.}$$

$\rho > \sigma$ avec dispersion inclinée faible.

$$n_g - n_p = 0,056.$$

Cette biréfringence est la plus forte qui ait été constatée dans le groupe des amphiboles (Lx. : *B. S. M.* IX. 1886 et *C. R.* CII. 1889).

Pléochroïsme. Le pléochroïsme est faible, mais cependant appréciable dans les lames minces de $0^{\text{mm}} 2$. J'ai observé les teintes suivantes :

n_g = jaune pâle ;

n_m = \{ incolore.

n_p = \}

Composition chimique. a) Composition correspondant à la formule Fe Si O^3 ;

b) Analyse de la grünerite de Collobrières, par Grüner (*C. R.* XXIV. 794. 1847).

	a)	b)
Si O^2 ;.....	45,5	43,90
$\text{Al}^2 \text{O}^3$	»	1,90
Fe O	54,5	52,20
Mg O	»	1,10
Ca O	»	0,50
	<hr/>	<hr/>
	100,0	99,60

Essais pyrognostiques. Fusible au chalumeau en un verre noir magnétique.

Diagnostic. La grünerite se distingue des autres amphiboles par sa forte biréfringence et la répétition de ses macles.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Maures. — *Var.* Ce minéral a été découvert par Grüner, qui l'a décrit (*op. cit.*), comme pyroxène exclusivement ferrifère. C'est en l'honneur de ce géologue que Keungott l'a nommé *grünerite*

(*Minéral.* 1853. 69). J'ai montré (*op. cit.*) que toutes les propriétés physiques de la grünerite la rattachaient au groupe de l'amphibole, conclusion que M. des Cloizeaux avait antérieurement regardée comme probable.

La grünerite forme, au milieu des micaschistes de Collobrières, des masses fibrolamellaires brunes à éclat un peu soyeux. Elle est accompagnée de grenat, de magnétite et de quartz. Elle est parfois imprégnée de produits ferrugineux d'altération.

CUMMINGTONITE

Facès. La cummingtonite (amphibole-anthophyllite de M. des Cloizeaux) forme des masses fibreuses ou fibrolamellaires dont les caractères extérieurs sont identiques à ceux de la gédrite de Gédres.

Clivages. Clivages m (110) faciles.

Dureté. 5,5.

Densité. 3,1 à 3,32.

Coloration et éclat. Brune. Voir à *anthophyllite* et à *gédrite*.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010). L'angle d'extinction dans g^1 (010) est voisin de 15° . La bissectrice est négative (n_p).

$$\begin{aligned} 2 \mathbf{V} &= 78^\circ \text{ environ;} \\ \mathbf{n}_g - \mathbf{n}_p &= 0,022 \text{ environ.} \end{aligned}$$

Pléochroïsme. Le minéral est peu coloré en lames minces. Son pléochroïsme est faible. J'ai observé, en lames de 0^{mm}02 d'épaisseur :

$$\begin{aligned} \mathbf{n}_g &= \text{jaune brunâtre clair;} \\ \mathbf{n}_m &= \left\{ \begin{array}{l} \\ \end{array} \right. \\ \mathbf{n}_p &= \left. \begin{array}{l} \\ \end{array} \right\} \text{blanc jaunâtre clair.} \end{aligned}$$

Composition chimique. Au point de vue chimique, la cummingtonite est très voisine de l'anthophyllite; celle du seul gisement français n'a pas été analysée; j'ai constaté, sur une petite quantité de matière purifiée avec soin, que le minéral est dépourvu de chaux (ce qui ne permet pas d'en faire une actinote).

Essais pyrognostiques. Voir à *anthophyllite*.

Altérations. Les aiguilles de la cummingtonite de Luchon sont sou-

vent entourées d'une gaine de produits d'altération colloïdes ou se transforment en bastite.

Diagnostic. Les propriétés optiques peuvent seules permettre de distinguer cette amphibole de l'anthophyllite. La très difficile fusibilité, la densité plus grande et l'absence de la chaux constituent le diagnostic différentiel de l'actinote.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Pyrénées. — *Haute-Garonne.* Le minéral que je désigne ici sous le nom de *cummingtonite* est celui qui se trouve dans les collections françaises sous le nom de *gédrite de Luchon*. Il a été découvert par M. Gourdon à la carrière de Montauban-de-Luchon entre ce village et Saint-Mamet. Il forme des masses fibreuses brunes, dont les fibres atteignent 3^{cm} de longueur, au milieu de schistes paléozoïques métamorphisés. Il y est accompagné de biotite, de cordiérite, de quartz, de pyrite et de feldspaths tricliniques acides. M. Gourdon l'a aussi recueilli en masses fibreuses, parfois divergentes d'un centre, dans la vallée de Larboust, au Mail de Soulan, à Juzet (gorge de Bazus) et à Castel-Vieilh : tous ces gisements se trouvent aux environs de Luchon.

TRÉMOLITE-ACTINOTE

Entre la trémolite $\text{Ca Mg}^3 \text{Si}^4 \text{O}^{12}$ et l'actinote $\text{Ca} (\text{Mg Fe})^3 \text{Si}^4 \text{O}^{12}$, il existe de nombreux passages, constitués par des minéraux de plus en plus riches en fer. Ces minéraux, avec des colorations différentes, présentent entre eux une telle analogie de propriétés, des associations si fréquentes dans des gisements géologiques identiques, que je n'ai pas cru devoir les étudier dans des paragraphes distincts; le nom de *trémolite* sera réservé aux types renfermant moins de 3% de FeO.

Formes observées et faciès. La *trémolite* et l'*actinote* des gisements français sont allongées suivant l'axe vertical. Le plus souvent, elles ne présentent que les faces m (110), plus rarement h^1 (100) ou g^1 (010) distinctes; les extrémités des cristaux ne se terminent que rarement par des pointements déterminables e^1 (011).

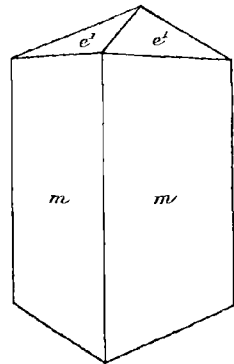


Fig. 1.
Forme habituelle des cristaux de trémolite et d'actinote.

Ces amphiboles ont une grande tendance à former des masses lamellaires, fibrolamellaires ou même franchement fibreuses.

L'*asbeste* est une variété très fibreuse, généralement peu ferrifère et se rapportant à la trémolite. Ses fibres sont parfois flexibles et susceptibles d'être tissées (*amiante*); dans d'autres cas, elles s'enchevêtrent pour donner naissance à des masses légères, dont la texture est bien mise en lumière par les noms de *liège*, *carton de montagne* qui leur ont été donnés. La *byssolite* (*amiantoïde*, *asbestoïde*) est une variété d'actinote en petites aiguilles très délicates, verdâtres, enchevêtrées, se trouvant dans les druses de diverses roches.

Le *jade* ou *néphrite*, bien qu'ayant la même composition que les variétés précédentes (trémolite ou actinote), possède, au contraire, une ténacité très considérable, grâce à la texture très serrée des petites aiguilles entrelacées qui le constituent.

Le nom d'*ouralite* a été donné à l'amphibole qui épigénise si souvent les pyroxènes; elle est constituée soit par de l'actinote soit par de la hornblende. Il en est de même de la *smaragdite*, d'un vert émeraude, qui épigénise le diallage de certains gabbros et l'omphacite des éclogites.

Clivages. Clivage m (110) parfait, plus facile que le clivage prismatique du pyroxène. Clivage parfois net suivant h^1 (100) et g^1 (010). Casures transversales irrégulières fréquentes dans les cristaux.

Dureté. 5 à 6. Fragile.

Densité. 2,9 à 3,1 (trémolite), 3,2 (actinote); 3,022 actinote du Bourg-d'Oisans, 3,024 actinote de Saint-Préjet, 3,028 actinote de la Loire, 3,06 jade de la Nouvelle-Calédonie (M. Frenzel).

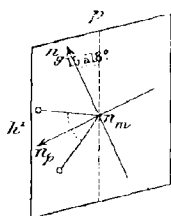


Fig. 2.
Plan des axes optiques
parallèle à g^1 (010) [trémolite et actinote].

Coloration et éclat. Incolore, blanche, grise ou noire, jaune clair (trémolite), verte, gris verdâtre, verte de nuance plus ou moins foncée (actinote).

Éclat vitreux, un peu nacré sur les lames de clivage. Poussière blanche à blanc verdâtre.

Inclusions. La trémolite et l'actinote des roches métamorphiques sont souvent riches en inclusions de matière charbonneuse, de paillettes de biotite, etc., qui leur donnent des colorations accidentelles.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques dans g^1 (010). Bissectrice aiguë négative (n_p) faisant avec l'axe vertical dans l'angle aigu ph^1 (001) (100) un angle de 72° à 74° (trémolite) ou 75° (actinote). L'ex-

inction dans g^1 (010) se fait donc de 18° à 15° de l'axe vertical (dans l'angle obtus) de ρh^1 (fig. 2).

Les indices mesurés pour la lumière du sodium sont :

	Trémolite	Actinote
$n_g =$	1,6340 Skutterud	1,636 Zillerthal (Mletl.x)
$n_m =$	1,6233 (Penfield)	1,627
$n_p =$	1,6065	1,611
$n_g - n_p =$	0,0275	0,025
$2 V =$	$81^\circ 22'$	$73^\circ 44'$

Dans la trémolite $2 V$ atteint 88° ; il est, en moyenne, de 75° à 80° dans l'actinote.

Pléochroïsme. Les variétés colorées (*actinote*) sont pléochroïques. L'intensité du pléochroïsme varie avec la teneur en fer. On a :

$n_g =$ vert plus ou moins intense;
 $n_m =$ jaune verdâtre;
 $n_p =$ jaune très pâle.

Composition chimique. La trémolite comprend les amphiboles peu ou pas alumineuses renfermant moins de 3% de fer; l'actinote, celles qui en contiennent davantage.

a) Composition correspondant à la formule $(Ca Mg^3 Si^4 O^{12})$;

Analyses : b) de la trémolite (*asbeste*) de La Tarentaise, par Bonsdorff (*Schweig. J.* XXXV. 140. 1822);

c) de l'actinote compacte (*jade*) de la Nouvelle-Calédonie, par Frenzel (in Meyer, *Jade u. Nephrit*, 54. 1883);

d) de l'actinote des Pyrénées, par Dufrenoy (*Minér.* IV. 399. 1859);

e) de l'actinote (*asbeste*) de La Tarentaise, par Vauquelin (in Beudant, *Minér.* II. 234);

f) de l'actinote (*byssolite*) du Bourg-d'Oisans, par Vauquelin et Macquart (*J. Soc. phil.* I. 188. 1797);

g) de l'actinote (*asbestoïde*) du Petit-Saint-Bernard, par Vauquelin.

	a)	b)	c)	d)	e)	f)	g)
Si O ²	57,7	58,20	55,80	57,40	51,40	47,0	48,7
Al ² O ³	»	0,14	»	»	1,40	»	1,6
Fe O	»	3,08	5,67	6,01	8,20	20,0	20,3
Mg O	28,9	22,10	20,54	21,65	22,30	7,3	9,9
Ca O	13,4	15,55	15,80	13,70	13,60	11,3	14,6
Mn O	»	0,20	»	»	1,50	11,0	»
Fl	»	0,66	»	»	»	»	»
H ² O	»	0,14	2,10	»	»	»	2,2
Perte	»	»	»	0,20	»	4,4	»
	100,0	100,08	99,91	98,96	98,40	100,0	97,3

J'ai essayé quelques byssolites du Dauphiné faisant partie de la collection du Muséum : elles ne renferment pas de manganèse.

Essais pyrognostiques. Au chalumeau, la trémolite blanchit et fond plus ou moins facilement en un verre blanc translucide ou en une masse grise. L'actinote se comporte de même et fond en un émail grisâtre ; elle donne les réactions du fer. Inattaquable par les acides.

Altérations. La trémolite se transforme assez fréquemment en talc ; ce minéral en petites lamelles se produit à la surface des lames de clivage *m* (110) et, gagnant de proche en proche, finit par transformer entièrement la trémolite, qui conserve sa forme, tout en présentant les caractères extérieurs du talc. Dans les gisements de Pitourless en Lordat (*Ariège*), de La Molle près Cogolin (*Var*) et de Madagascar, qui seront étudiés plus loin, on trouve tous les passages entre la trémolite intacte et la pseudomorphose totale. La trémolite se transforme aussi parfois en calcite ; l'actinote, en chlorite, en épidote, etc.

Diagnostic. La trémolite et l'actinote se distinguent des hornblendes par l'absence de l'alumine. Le jade est beaucoup moins fusible et moins dense que la jadéite : ses propriétés cristallographiques et optiques l'en distinguent en outre très nettement.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La trémolite et l'actinote ne se rencontrent comme élément primordial dans aucune roche éruptive. On peut les signaler dans les conditions suivantes :

1° Dans des calcaires sédimentaires modifiés au contact de roches éruptives (granites, granulites, diorites, diabases, ophites, péridotites) ou de filons de quartz d'origine hydrothermale (trémolite et actinote) ;

2° Dans des schistes cristallins d'âge varié (trémolite et actinote) ;

3° Dans des roches éruptives, comme produit d'altération (asbeste, jade, trémolite, actinote) ;

4° Dans les fissures de roches variées, comme produit secondaire (asbeste, byssolite).

1° Dans les calcaires sédimentaires modifiés au contact de roches éruptives ou de filons de quartz.

Ce genre de gisement est celui qui, en France, fournit le plus de trémolite. Ce minéral s'y présente, soit en masses fibrolamellaires ou

fibreuses, soit en cristaux distincts. Incolore dans les calcaires eux-mêmes incolores, la trémolite fixe souvent le pigment qui colore ceux-ci et produit ainsi des variétés grises ou noires. Dans quelques gisements pyrénéens, la trémolite est parfois ferrifère et l'on trouve alors tous les passages avec l'actinote qui coexiste dans les mêmes localités.

a) *Contact de granite et de granulite.*

Pyrénées. — *Hautes-Pyrénées.* J. de Charpentier (*op. cit.*, 274) a signalé aux environs de Barèges la trémolite comme élément accidentel des calcaires paléozoïques voisins du granite. M. des Cloizeaux m'a donné un échantillon de calcaire qu'il a recueilli autrefois à La Piquette déras lids : il est traversé par un filonnet, large d'environ 3^{cm}, entièrement constitué par de la trémolite fibreuse d'un beau blanc noyée dans de la calcite (voir page 658 pour les gisements d'asbeste de cette région).

Haute-Garonne. La collection de M. Gourdon renferme des échantillons de trémolite provenant en grande partie des environs de Luchon et recueillis dans des assises paléozoïques métamorphisées par le granite ou la granulite. Je n'ai visité aucun de ces gisements ; ce sont les suivants : vallée du Lys, Montauban-de-Luchon, Portillon de Burbe (versant aranais), place des Étangs, base de la Maladetta [*Aragon*], val de Riou Majou près la grotte de Fortine (vallée d'Aure). Il en est de même pour le gisement du pic de Sarrouyès (*Hautes-Pyrénées*).

b) *Contact des ophites et de la lherzolite.*

Pyrénées. — La trémolite est très abondante dans les calcaires secondaires modifiés par la lherzolite ou par les ophites. Elle y accompagne le dipyre (voir à cette espèce, tome II, et *B. C. F.* n° 42, 1895).

Basses-Pyrénées. Les gypses à tourmaline de Lys renferment de la trémolite en petite quantité.

Hautes-Pyrénées. Cette amphibole est peu commune dans les calcaires à dipyre de Pouzac, tandis que l'actinote y existe, au contraire, en abondance, ainsi que dans les marnes calcaires métamorphisées (voir à *dipyre*, tome II). Elle y forme des cristaux distincts ou groupés en gerbes.

Haute-Garonne. La trémolite abonde dans les grès de Cierp modifiés par l'ophite (masses fibreuses) et surtout dans les calcaires des environs

de Saint-Béat (cap de Mont, environs d'Eup, carrière de Rie), où elle présente des aspects très variés (fibres ou cristaux blancs, gris ou noirs) suivant la nature du calcaire qui les renferme. On la trouve aussi entre Saint-Béat, la tour de Lez et Boutx, au contact de l'ophite, soit dans les calcaires, soit dans les grès triasiques.

Le même minéral se rencontre dans les calcaires jurassiques marmoréens, au contact d'ophites, à Cazaunous, à Saint-Lary et à Portet d'Aspet, ainsi que dans la vallée de la Bellongue. On peut y recueillir de jolis échantillons de collection souvent riches en dipyre.

Ariège. La trémolite abonde dans la bande de calcaire secondaire servant de prolongement aux gisements de la vallée de Bellongue et traversant tout le département de l'Ariège.

De même que pour le dipyre, il n'est pas possible d'énumérer tous les gisements où l'on peut en recueillir de beaux échantillons ; je citerai toutefois Seix (en Bleychen, jolis cristaux d'actinote verte), Sentenac, l'entrée du village d'Aulus (masses fibreuses de trémolite d'un beau blanc à éclat soyeux atteignant parfois plusieurs décimètres de plus grande dimension), le port de Saleix, les environs de l'étang de Lberz, de Vicdessos, de Prades ; enfin, près de Tarascon, les carrières d'Arnavé. Dans ce dernier gisement l'actinote est extrêmement abondante, en cristaux parfois nets, au milieu des marnes calcaires métamorphosées par l'ophite. Au port de Saleix, j'ai rencontré, dans les schistes et quartzites du lias moyen, de la trémolite fibreuse remplissant des fissures de 2^{cm} de largeur ; elle est parfois associée au dipyre et à la zoïsité.

Aude. La trémolite se rencontre dans les calcaires secondaires coupés par la route de Prades à Belcaire ; mais aucun gisement ne mérite, à cet égard, de mention spéciale.

c) *Contact de filons de quartz.*

Pyénées.—*Ariège.* Le gisement précité d'Aulus ne peut être comparé au point de vue de la beauté de la trémolite qu'il fournit, qu'avec celui que j'ai trouvé sur le flanc S.-O. du massif du Saint-Barthélemy (*B. S. M.* XIV. 312. 1891). A Pitourless en Lordat, rocher situé sur le bord de la route conduisant à la carrière de talc de Trimounts et peu avant celle-ci, s'observent des filons de quartz au milieu de calcaires paléozoïques (siluriens) qui recouvrent des couches de talc autrefois exploitées. Les épontes de ces filons quartzeux ramifiés sont constituées par

de la trémolite. Ce minéral forme des masses fibrolamellaires atteignant souvent 10^{cm} de longueur suivant l'axe vertical des fibres. Il s'est évidemment produit sous l'influence des sources thermales qui ont déterminé la formation des filons de quartz, car on le voit accompagner ceux-ci d'une façon constante et n'exister qu'à leur contact.

Ce gisement m'a fourni des échantillons ne le cédant en rien à ceux du Saint-Gothard; je n'ai pu trouver aucun cristal à sommets distincts. Seules les faces du prisme sont perceptibles dans les masses débarrassées, par un acide, de leur gangue calcaire. Ces masses fibrolamellaires de trémolite sont très fréquemment transformées en talc; celui-ci se développe sur les faces prismatiques de l'amphibole et l'épigenèse peu à peu. Il est possible de trouver tous les passages entre le minéral intact et des pseudomorphoses complètes.

A quelque distance des filons, j'ai observé, dans le calcaire, des poches remplies de grandes lames de talc, renfermant quelquefois des aiguilles translucides de trémolite grise, atteignant 1 ou 2^{cm} et présentant des formes très nettes dans la zone verticale m (110), h^1 (100), avec plus rarement e^1 (011) (fig. 1).

2° Dans les schistes cristallins, comme élément primordial.

Ce genre de gisement est celui dans lequel l'actinote se rencontre avec le plus de fréquence. Elle y forme un élément accessoire ou constitue presque à elle seule de véritables amphibolites. Elle se trouve généralement sous la forme d'aiguilles allongées suivant l'axe vertical, dépourvues de sommets distincts, groupées parfois en masses fibreuses ou rayonnées. Elle y est souvent associée à du pyroxène, de l'épidote, des chlorites, des micas, de la magnétite, de la pyrite, du rutile, de la calcite.

Ces amphibolites ou schistes actinolitiques se trouvent en Bretagne à la partie supérieure de la série du gneiss et dans les micaschistes. On les trouve aussi à un niveau plus élevé au milieu des schistes chloriteux précambriens, paléozoïques ou plus récents : ces derniers sont alors souvent riches en quartz, en albite, etc. (Alpes).

L'actinote se rencontre aussi parfois comme accident dans les schistes cristallins; ses cristaux, enchevêtrés, atteignent alors plusieurs centimètres de longueur et constituent de véritables échantillons de collection.

La trémolite se trouve particulièrement dans les cipolins intercalés dans les schistes cristallins; elle y forme des masses fibreuses, plus rarement des cristaux; ceux-ci sont généralement dépourvus de sommets distincts.

Bretagne. — *Morbihan.* M. de Limur (*op. cit.*, 53) m'a communiqué de beaux échantillons de trémolite en cristaux confus ou en masses fibrolamellaires soyeuses d'un beau blanc ou colorées en jaune par des produits ferrugineux secondaires; cette amphibole se trouve dans les calcaires dolomitiques intercalés au milieu des micaschistes du Moustoir près de Billiers. Une actinote laminaire d'un gris foncé a été trouvée par le même savant à l'île d'Arz dans les gneiss.

Les micaschistes et amphibolites à actinote d'un vert plus ou moins clair abondent à l'île de Groix; ils accompagnent des amphibolites à glaucophane. M. de Limur a signalé de l'actinote fibroradiée dans les micaschistes de Pontivy.

Loire-Inférieure. La trémolite est citée par M. Baret (*op. cit.*, 19) en masses fibrolamellaires (passage à l'actinote) dans l'amphibolite de la Haute-Loire, à La Rigaudais en Donges (blanche ou vert pâle).

Le même savant signale l'asbeste (amiante) à la carrière du Landet à 3 km. N.-E. de La Chevrotière, à La Mercredière au S.-O. de La Haie-Fouassière; à La Rigaudais en Donges dans l'amphibolite de Saint-Jacques, etc. (voir aussi Dubuisson, *op. cit.*).

M. L. Bureau m'a communiqué de belles masses fibreuses vertes de ce minéral, qu'il a recueillies comme accident minéralogique dans la tranchée du chemin de fer de Ligné, ainsi qu'à La Vauvreci à l'est d'Oudon.

Les schistes à actinote se rencontrent dans de nombreux points de la Loire-Inférieure, sans qu'aucune localité mérite de mention spéciale.

Pyrénées. — L'actinote est assez abondante dans les cipolins et les amphibolites des gneiss des Pyrénées mais peu de gisements se recommandent par la beauté des échantillons qu'ils fournissent.

Basses-Pyrénées. J'ai recueilli, dans le tunnel de Cambô, des blocs d'actinote d'un vert foncé montrant parfois, dans des cavités, des cristaux n'ayant dans la zone prismatique que les faces *m* (110); ils sont associés à de gros cristaux de sphène, à de la pyrite et de l'épidote.

Hautes-Pyrénées. Les cipolins que l'on rencontre entre Chiroulet et le lac Bleu m'ont fourni de jolies masses fibrolamellaires d'une actinote vert clair associée à des cristaux d'épidote et d'oligoclase.

Ariège. Dans les épidotites de Cabre près Vicdessos, j'ai rencontré,

au milieu des blocs de malacolite décrits page 607, des veines d'actinote asbestiforme d'un vert bleuâtre, qui s'est formée à ses dépens.

Plateau Central. — *Haute-Loire*¹. L'actinote en aiguilles entrelacées se trouve en nodules dans les gneiss des environs de Paulhaguet, de Saint-Illpize; des masses d'une actinote lamellaire d'un vert pâle se rencontrent entre le gneiss et la serpentine à Coureuges en Saint-Préjet.

Cantal. M. Rames m'a signalé des masses lamellaires d'actinote d'un vert clair dans les micaschistes du moulin de Clary (au fond du ravin) en Bonnac, des fibres soyeuses de trémolite dans les fentes des micaschistes au-dessous du village de Saint-Cernin.

M. Fouqué m'a remis des échantillons d'une belle actinote vert pâle qui forme des amas de plusieurs mètres cubes dans le gneiss de Saint-Poney. A Saint-Mary-le-Plain, sur le talus de la route de Brioude, il a observé un banc (4 mètres d'épaisseur) d'une amphibole en longues fibres plissées, d'un gris verdâtre, passant à l'asbeste.

Haute-Vienne. Des cipolins sont intercalés dans les gneiss de Sussac et de Clos-de-Barre en Saint-Yrieix-la-Perche. La collection du Muséum possède un bloc de trémolite trouvé par M. Alluaud dans les cipolins de cette dernière localité; ce minéral y formait des blocs de plusieurs kilogrammes constitués par des fibres blanches rigides de trémolite. Le minéral est fragile et, sous le choc du marteau, les aiguilles qui le constituent sont mises en liberté. Cette trémolite se trouve dans les anciennes collections, étiquetée « wollastonite de Saint-Yrieix ».

Rhône. Drian signale (*op. cit.*, 8) l'actinote en petites aiguilles dans les micaschistes de Fleurieux.

Loire. De belles masses fibrolamellaires d'actinote vert clair, dont les éléments constitutifs atteignent 4^{cm} de longueur, ont été trouvées à La Chardière près Bellegarde à la partie supérieure des gneiss; elles sont parfois mélangées de talc blanc.

Alpes. — *Massif du mont Blanc.* — *Haute-Savoie.* La collection du Muséum renferme des échantillons d'actinote d'un beau vert d'herbe provenant du Haut des Pèlerins près Chamonix.

Isère. L'actinote, en masses fibrolamellaires d'un vert clair, se rencontre en nodules au grand Gleyzia près Allevard et dans les schistes cristallins de Huez près du Bourg-d'Oisans.

1. Le jade signalé dans la Haute-Loire par L. Pascal est la sillimanite (fibrolite) décrite page 56.

Esterel. — *Var.* On trouve l'actinote en très beaux échantillons dans les micaschistes de la rade de Cavalaire, de La Molle près Cogolin. M. des Cloizeaux a signalé (*op. cit.*, I. 99.), dans ce dernier gisement, des pseudomorphoses de trémolite en talc. M. Nentien m'a communiqué de ces pseudomorphoses provenant des environs de La Garde-Freynet. Je dois à l'obligeance du frère Onésime des échantillons de trémolite d'un blanc grisâtre recueillis à La Verne : ils sont formés par des aiguilles enchevêtrées de trémolite associées à du talc et à de la calcite.

Algérie. — *Constantine.* C'est probablement à l'actinote qu'il faut rapporter l'amphibole aciculaire qui a été décrite avec pyroxène dans les cipolins du cap de la Garde près Bône. Ces derniers sont intercalés dans la partie supérieure des micaschistes grenatifères du massif de l'Edough. Coquand (*Mém. S. G. F.* V. 30. 1854) a aussi signalé de la trémolite dans les cipolins qui se trouvent au-dessus des mines de fer de Belelieta; il a trouvé, dans les gneiss, de grandes masses d'actinote verte aciculaire ou bacillaire, rappelant celles de la rade de Cavalaire.

Madagascar. — M. Catat a rapporté d'Ambohimanga Atsimo [capitale des Tanalas soumis, sur le haut Mananjary (côte Est de l'île)] de superbes échantillons de trémolite, en partie transformés en talc. Ces pseudomorphoses ont été décrites par M. Jannettaz (Voir page 449); elles paraissent provenir de cipolins. La collection Catat renferme un bloc de cipolins de ce gisement, ou des environs (sud) de Tananarive; il contient de la trémolite associée à un diopside incolore.

Nouvelle-Calédonie. — Les micaschistes de la vallée du Diahot renferment de belles masses fibrobacillaires d'actinote.

3° Dans les roches éruptives, comme produit d'altération.

a) Dans les diorites, diabases et gabbros.

L'actinote se trouve dans beaucoup de roches éruptives grenues, comme produit secondaire formé sur place; elle est le plus souvent *microscopique*.

Dans les gabbros du Pallet, l'olivine en contact avec le labrador est entourée d'une zone périphérique d'actinote fibreuse (Voir page 176, fig. 5 et 6). La trémolite en fibres entrelacées abonde dans quelques gabbros (*euphotides à smaragdite*) de Corse.

Je ne cite ici que pour mémoire les amphiboles d'*ouralitisation* de toutes les roches éruptives pyroxéniques, l'amphibole formée étant le

plus généralement alumineuse et constituée par de la hornblende ou par sa variété la smaragdite.

A côté de ces cas de formation d'actinote et de trémolite par transformation du pyroxène des roches grenues, il y a lieu de signaler les cas très fréquents de production du même minéral dans les fentes des mêmes roches. Je citerai comme exemples les gisements suivants.

Pyrénées. — Il n'est peut-être pas un seul des innombrables gisements d'ophites qui ne renferme, bien qu'en quantité variable, des filonnets d'épidote associée à de l'asbeste ou à de l'actinote, qui peuvent même parfois remplacer le premier minéral. Ces deux substances sont souvent intimement mélangées et toutes deux implantées normalement à la paroi de la fissure qu'en général elles remplissent totalement.

On peut citer plus particulièrement les gisements suivants :

Basses-Pyrénées. L'ophite de Villefranque renferme, dans des parties très altérées, des cavités tapissées de houppes d'actinote d'un beau vert vif.

Landes. Port Sainte-Marie.

Haute-Garonne. Base nord de la montagne de Cagire près Arguénos, Thèbe dans La Barousse (d'après M. Gourdon).

Ariège. Lacourt, Vèbre, Vernaux, Lordat (asbeste), etc.

Algérie. — *Oran.* M. Gentil m'a communiqué des échantillons d'actinote, provenant d'Aïn-Ouerkal à l'ouest d'Aïn-Sefra. Cette amphibole, d'un vert clair, forme, dans une ophite altérée, des veines atteignant 8 centimètres d'épaisseur; elles sont constituées par le feutrage peu serré de longues aiguilles disposées, les unes perpendiculairement, les autres parallèlement aux parois de la fissure qu'elles remplissent. Ces groupements d'amphibole sont légers et poreux.

b) *Dans les roches microlitiques.*

On peut faire pour les roches microlitiques antétertiaires les mêmes observations que pour les roches grenues qui renferment de l'amphibole d'ouraliti-ation; souvent aussi ces roches contiennent, dans leur masse ou dans leurs fissures, de l'actinote secondaire en aiguilles ou en masses fibreuses. Ce dernier cas est réalisé à Denée (carrière du Verinel), où les fentes d'une roche microlitique très altérée sont remplies par de la calcite, de l'albite et de longues fibres d'une actinote asbestiforme bleu lavande, qui a été inexactement décrite par Menière comme *crocidolite* (*Mém. Soc. acad. d'Angers*, XVIII. 1866). Cette amphibole a été aussi signalée par le même géologue à Savennières (carrière de la Coulée) et à Ingrandes (*Maine-et-Loire*).

Les roches volcaniques tertiaires sont dépourvues de ce genre d'amphibole; je dois faire toutefois une exception pour l'andésite quartzifiée de Bou-Serdoun près de Collo (*Constantine*): dans les cavités de cette roche, M. Gentil a en effet trouvé de longues aiguilles de byssolite d'un vert pâle intimement associées à de la calcite lamellaire suivant a^1 (0001) (*B. S. M.* XVII, 19, 1894).

c) *Dans les péridotites et dans leurs serpentines.*

Dans ce genre de gisement, la trémolite se trouve généralement sous forme d'asbeste, parfois en fibres flexibles (amiante) utilisables pour l'industrie. On la rencontre, soit dans les serpentines elles-mêmes, soit au contact de celles-ci et de la roche encaissante.

Pyénées. — *Haute-Garonne.* J'ai recueilli des échantillons d'actinote fibreuse dans les fentes de la lherzolite serpentinisée du Tuc d'Ess en Coulédoux. L'amphibole d'ouralitisation des pyroxènes des lherzolites pyrénéennes est souvent de l'actinote.

Plateau Central. — *Aveyron.* La serpentine d'Arvieu est traversée par des veinules d'une trémolite d'un gris vert pâle passant à l'actinote, en masses fibrolamellaires dont les éléments atteignent 10^{cm} de longueur; les échantillons que j'ai examinés ont été recueillis par M. Gaubert. La serpentine de ce gisement renferme des fibres courtes d'asbeste.

Haute-Loire. L'asbeste a été signalée par Pascal (*op. cit.*, 24) dans la serpentine de la ferme de Varenne, près Blavozy. On la trouve dans celle de Salzuit, de Pavillon près Nozeirolles, de Cissac près Saint-Illpize, de Monistrol (route de Saugues), de Coureuges en Saint-Préjet-Armandon. L'asbeste est actuellement exploitée dans ce dernier gisement. M. Bouhard a bien voulu me donner à ce sujet quelques indications. Le minéral remplit des fentes irrégulières et ramifiées au contact de la serpentine et des schistes cristallins; il est constitué par une asbeste en fibres rigides ayant en moyenne 25^{cm} de longueur; les blocs exposés à l'air se délitent au bout de quelque temps, et il est possible alors d'en extraire des fibres flexibles. Ils sont accompagnés d'une biotite brune ou verte en grandes lames. Rarement les fibres sont enchevêtrées et produisent une roche tenace qui peut être considérée comme une sorte de jade.

M. Bouhard m'a en outre récemment communiqué de beaux échantillons d'une actinote vert émeraude clair, engagée dans la gédrite asbestoïde des

environs immédiats du village de Saint-Préjet-Armandon. Ces échantillons fort remarquables sont très fragiles. Ils se trouvent dans les serpentines.

A Madriat en Cistrières, des tentatives d'exploitation ont été faites sur une asbeste se présentant dans les mêmes conditions. Des fibres d'asbeste de 70^{cm} de longueur en ont été extraites.

Enfin l'asbeste a été trouvée encore à Jazinde en Villeneuve-d'Allier.

Cantal. Le même minéral forme des amas et de grandes fibres blanches ou grises dans la serpentine de Saint-Poncy, dans celle de La Gazelle (à l'est de Saint-Flour), etc.

Morvan. — *Saône-et-Loire.* L'asbeste rigide, en fibres atteignant 20^{cm}, a été rencontrée dans les serpentines des environs de Marmagne.

Corse. — L'asbeste, d'après les renseignements que je dois à l'obligeance de M. Nentien, existe d'une façon constante en auréoles épaisses de 10 à 20^{cm} au pourtour des massifs de serpentine, à leur contact avec les schistes amphiboliques. En certains points (Pietra Mala près San-Andrea di Cotone, au sud de Cervione; col d'Orezza, au sud du Monte San Pedrone), cette bande est assez épaisse (0^m 60 à 1^m) pour avoir à plusieurs reprises donné lieu à une exploitation.

L'asbeste qui en provient est rarement en fibres soyeuses; elle affecte plutôt la forme connue sous le nom de *carton de montagne* et a besoin d'une préparation mécanique avant de pouvoir être utilisée.

Haüy rapporte (*op. cit.*, III, 249) que Dolomieu, dans un voyage qu'il fit en Corse, trouva de l'asbeste en telle abondance qu'il s'en servit pour emballer ses échantillons. L'asbeste mélangée à de l'argile a été employée en Corse pour faire des poteries légères, résistant bien à des alternances de froid et de chaud (Haüy, *op. cit.*, 252).

4° Dans les fissures de roches variées, comme produit secondaire.

a) Dans les fissures des roches éruptives acides, des roches sédimentaires modifiées par elles et dans celles des schistes cristallins.

J'ai réuni tous ces gisements dans un même paragraphe, car la trémolite que l'on y rencontre se présente toujours avec le même faciès (asbeste); elle devient parfois ferrugineuse et passe à l'actinote (bysolite). Elle est accompagnée de feldspaths (albite et adulaire), de quartz, d'axinite, d'épidote, etc., et se trouve dans tous les gisements

où ces minéraux ont été étudiés; je n'en rappellerai que quelques-uns. Ces minéraux se sont produits par voie hydrothermale et n'ont pas nécessairement été formés avec des matières empruntées à la roche encaissante comme dans le cas des roches basiques dont il a été question page 654.

Pyénées. — *Hautes-Pyrénées.* Les fentes des schistes et calcaires métamorphisés par le granite du massif du Néouvielle et particulièrement ceux qui se trouvent au sud de la vallée du Bastan (env. de Barèges), à La Piquette déras lids méritent d'être cités par leur richesse en asbeste, qui est blanche, soyeuse, à fibres flexibles. Elle est très souvent associée à l'albite et au quartz, soit dans les mêmes fissures, soit (fig. 3) dans des fentes distinctes. On la trouve aussi empâtée dans la calcite en grandes lames ou dans le quartz; elle constitue alors de

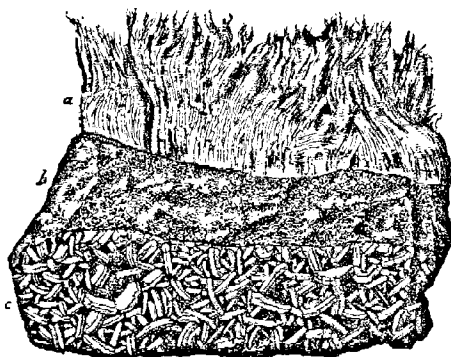


Fig. 3.

Échantillon de cornéenne (b) de contact du granite (Piquette déras lids), traversé par deux fentes tapissées, l'une par de l'asbeste (a), l'autre par des cristaux d'albite. (Réduction de moitié environ.)

longues fibres rigides implantées perpendiculairement à la paroi de la fissure. Ces fibres souvent courbes ont une légère teinte verdâtre due à une teneur variable, mais généralement peu élevée, en fer. C'est sous cette dernière forme que la trémolite se trouve dans le massif du pic du Midi de Bigorre et particulièrement au lac Bleu. Dans ces mêmes conditions la trémolite avec la calcite et le quartz remplit souvent complètement les fentes où elle s'est formée. M. Frossard m'a signalé

l'existence de liège de montagne aux environs de Gèdres.

Les fentes des schistes paléozoïques de Labassère sont remplies par des fibres rigides d'une trémolite ferrifère d'un vert pâle (passant à l'actinote) poreuse et légère.

Ariège. Je signalerai un cas intéressant de formation d'actinote au milieu des gneiss granulitiques coupés par la route d'Arnavé à Cazenave. Ces roches très altérées sont criblées de fentes, les unes tapissées par des zéolites (voir à *stilbite*), les autres remplies par de l'acti-

note en fibres d'environ 5^{cm} de longueur. Elles sont d'un vert clair, rigides, mais très fragiles et peu cohérentes, de telle sorte que, par une simple pression du doigt, il est possible de les rendre libres. On ne peut recueillir de semblables échantillons sans avoir les mains criblées de petites aiguilles très aiguës, qui pénètrent facilement dans la peau. Ce gisement est fort intéressant, car il montre très nettement l'origine secondaire et probablement récente de cette actinote.

Au cours d'un récent voyage à Saint-Girons, M. Samiac m'a signalé un intéressant gisement d'asbeste qu'il venait de découvrir et que j'ai pu visiter grâce à ses indications. Au fond de la vallée d'Ustou, dans le lit du ruisseau d'Eichegué, tombant dans le cirque de Cagateille, on observe le contact du granite et des calcaires rubanés paléozoïques fortement métamorphisés. Ceux-ci, près du contact, sont traversés par des fentes remplies par une asbeste lignoïde d'un blanc verdâtre dont les fibres atteignent deux décimètres de longueur. Après exposition à l'air, elles se désagrègent facilement et il est possible d'en extraire des fils flexibles. Cette asbeste est la plus belle que j'aie eu l'occasion d'observer dans les Pyrénées.

Alpes. — *Haute-Savoie. Massif du mont Blanc.* Les fentes de la protogine et des schistes cristallins sont également très riches en asbeste (ou en byssolite) qui présente les particularités de celle des environs de Barèges; cette ressemblance se poursuit dans tous les autres minéraux communs à ces deux régions françaises (albite, épidote, axinite, prehnite, etc).

Savoie. Les anciens minéralogistes et notamment Haüy (*op. cit.*, III. 249. 1801) citent la Tarentaise comme fournissant de très beaux échantillons d'asbeste en filaments soyeux de plus de 3^{cm} de longueur. D'après Lucas (*Tabl. des espèces minérales*, 1813. 1387), les plus beaux échantillons proviennent de la vallée de Sainte-Foix, au pied du mont Valaisan et du col de Mont. Un échantillon de la collection du Muséum indiqué comme provenant de cette région renferme une association d'asbeste et de quartz compact. J'ai vu de beaux échantillons d'asbeste blanche provenant du Petit-Saint-Bernard.

M. Marcel Bertrand a trouvé de longues fibres d'asbeste dans les cargneules triasiques des environs du Villard au nord de Thermiguan.

Isère. La byssolite se rencontre en abondance en fibres blanches

ou en aiguilles vertes dans les fentes à minéraux du Dauphiné : ce sont ces aiguilles que les anciens minéralogistes appelaient « asbestoïde » (Voir *albite*, *adulaire*, pour l'indication des gisements).

b) *Dans les filons métallifères.*

Pyrénées. — *Ariège.* L'asbeste est assez abondante dans les filons de galène des environs de Sentein, où me l'a signalée M. Edwards.

Alpes. — *Isère.* L'asbeste et l'amiante ont été très anciennement indiquées par Schreibert (*J. P.* XXIV. 383. 1784) comme formant avec calcaire la gangue des filons argentifères et cobaltifères de la montagne des Chalanches. C'est au milieu de cette amphibole blanche que l'on a trouvé autrefois de l'argent rouge (pyrrargyrite ou proustite).

La collection du Muséum renferme un bel échantillon d'asbeste lignoïde et flexible provenant de ces filons de Chalanches; il a été recueilli par M. Vaussenat pendant une exploitation moderne de la mine. Un très vieil échantillon de la même collection, provenant également du même gisement, est formé par le feutrage de longues aiguilles d'actinote d'un vert pâle ayant moins de 0^{mm}01 de diamètre. Cet échantillon est léger et poreux; il est associé à de la calcite lamellaire.

Gisements de nature incertaine.

Nouvelle-Calédonie. — On sait que le jade de la Nouvelle-Zélande est associé à des schistes verts. Je n'ai aucun renseignement sur les conditions de gisement de celui de la Nouvelle-Calédonie.

Les indigènes canaques se servaient encore, au moment de la conquête de l'île, de haches et de divers objets de parure en jade vert pâle ou vert foncé, qui abondent actuellement dans les musées ethnographiques. L'analyse *c*) a été donnée par M. Meyer (*Jade u. Neph.* 1883. 54). Ce jade a été aussi étudié par M. Schoetenrack (*Zeitschr. f. Ethnogr.* 1887. 137), qui donne comme caractéristique la structure zonée formée par la succession de bandes claires et foncées. Ce jade renferme des inclusions de rutile.

AMPHIBOLES ALUMINEUSES

Les amphiboles alumineuses sont beaucoup plus complexes que les précédentes; elles forment des séries intéressantes, que l'on peut divi-

ser de la façon suivante en se basant d'une part sur la composition chimique et de l'autre sur les propriétés optiques :

	Coloration.	Absorption.	$n_g : c$
Hornblendes.	$\left. \begin{array}{l} \text{Édénite} \dots\dots\dots \\ \text{Pargasite} \dots\dots\dots \end{array} \right\}$	verte plus ou moins foncée	$n_g > n_m > n_p$ 15° à 25°
	$\left. \begin{array}{l} \text{Hornblende basaltique} \\ \text{Barkevicite} \dots\dots\dots \end{array} \right\}$	brune	0° à 10°
Katoforites	jaune et violette	$n_m > n_g > n_p$	30° à 60°
Arfvedsonites	$\left. \begin{array}{l} \text{Crocidolite} \dots\dots\dots \\ \text{Arfvedsonite} \dots\dots\dots \\ \text{Riebeckite} \dots\dots\dots \end{array} \right\}$	verte et bleue	$n_p > n_m > n_g$ 65° à 70°
			75°
			85° à 86°
Glaucophané	bleue	$n_g > n_m > n_p$	4° à 6°

Le diagramme de la page suivante montre la variation de l'angle de n_g avec l'axe vertical; il renferme les dernières données fournies par M. Brögger (*Die Eruptivgesteine des Kristianiagebietes*, Kristiania, 1894) sur l'arfvedsonite et sur le nouveau type la *katoforite*. Pour la composition chimique de ces amphiboles, voir page 634.

HORNBLENDES

Le nom d'*édénite* est réservé aux hornblendes de couleur claire renfermant moins de 5 % de fer; celui de *pargasite*, aux hornblendes de couleur claire à bissectrice aiguë positive.

La *smaragdite* est une hornblende peu ferrifère d'un vert émeraude.

Le nom de *hornblende commune* est donné à la hornblende verte ou brunâtre, et celui de *hornblende basaltique* au type noir très ferrifère, ayant un faible angle d'extinction.

La *barkevicite* est une hornblende noire sodique. Ces diverses variétés du même minéral présentent entre elles de nombreux passages.

Les paramètres et la liste des angles ont été donnés page 642.

Formes observées. p (001); m (110), h^1 (100), g^1 (010), g^2 (130), h^3 (210); o^1 (101), a^1 ($\bar{1}01$); e^1 (011), $e^1/3$ (031), $\theta = (b^1 d^1/3 g^1) (\bar{1}21)$, a_3 ($\bar{2}11$).

Toutes ces faces ont été observées dans la hornblende basaltique.

Macles. — Macles suivant h^1 (100) quelquefois polysynthétiques.

est parfois formée par le groupement à axes parallèles d'un grand nombre de petites aiguilles.

Clivages. Clivages m (110) parfaits; dans la hornblende basaltique, ils donnent des lames remarquablement brillantes. Clivages h^1 (100) et g^1 (010) parfois distincts. Plans de séparation accompagnés de macles polysynthétiques suivant h^1 (100) et p (001).

Dureté. 5,5.

Densité. 3 (édénite) à 3,47 (hornblende); 3,002 h. commune d'Aydat, 3,059 h. commune du Thillot, 3,077 pargasite des cipolins d'Arignac, 3,08 h. commune de Saint-Philippe, 3,092 h. brune d'une diorite de Nouvelle-Calédonie, 3,095 h. commune de la route d'Aize près Limoges, 3,104 h. basaltique de L'Argillier (Gonnard); 3,147 h. brune des enclaves de Riveau Grand, 3,171 h. brune de Lherz, 3,236 h. basaltique des tufs basaltiques de Chenavari.

Coloration et éclat. — Incolore, grise ou vert pâle dans l'édénite; verte ou bleu verdâtre, brun clair (pargasite); vert plus ou moins foncé à vert noir ou brun noir (hornblende commune); noire (hornblende basaltique et barkevicite). Transparente en lames minces.

Éclat vitreux, parfois extrêmement vif sur les lames de clivage (hornblende basaltique et barkevicite, etc.).

Inclusions. La hornblende ne renferme aucune inclusion caractéristique. Dans quelques roches éruptives (diorites du sud d'Ax, enclaves trachytiques du trachyte du mont Dore, etc.), on observe des inclusions ferrugineuses, rappelant celles du diallage et de l'hypersthène.

Dans les schistes cristallins et particulièrement dans les roches amphiboliques du niveau des micaschistes, les inclusions de rutile sont abondantes, mais ne présentent pas de dispositions spéciales.

Les inclusions vitreuses sont très fréquentes dans la hornblende des roches volcaniques.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010). Dans g^1 , n_g fait avec l'axe vertical des angles variables dans l'angle obtus de ph^1 (001) (010) (fig. 1) :

0° à 10° dans la hornblende basaltique;

12° à 14° dans la barkevicite;

15° à 25° dans la hornblende commune, la pargasite et certaines hornblendes brunes.

Cet angle paraît augmenter avec la teneur en alumine. Il est aussi lié à l'état d'oxydation du fer, ainsi qu'en témoignent de récentes expé-

riences. M. C. Schneider (*Z. K.* XVIII. 580. 1891), en effet, ayant chauffé au rouge, dans la vapeur d'eau, des hornblendes volcaniques dont l'angle d'extinction était de 2° à $8^\circ 30'$, a vu cet angle tomber à 0° en même temps que l'intensité de la coloration et de l'absorption augmentait et que le FeO se transformait en Fe^2O^3 . L'amphibole avait pris les caractères de la hornblende basaltique.

M. Belowsky (*N. J.* I. 1891. 291) a opéré les mêmes transformations en chauffant, pendant une heure, de la hornblende commune dans un creuset de platine.

Ces deux expériences rendent probable la modification des propriétés optiques de certaines hornblendes postérieurement à leur cristallisation.

La bissectrice aiguë est *négative* dans la plupart des hornblendes, *positive* dans la pargasite.

L'écartement des axes varie dans des limites assez étendues.

2 V = 59° pargasite de Pargas (Tschermak); angle d'extinction dans g^4 : 18°;	
79° hornblende basaltique d'Aurillac;	— 1° à 2°;
84° hornblende commune du Limousin;	— 20°.

La dispersion inclinée est nette, avec $\rho < \nu$ autour de n_p : on observe $\rho > \nu$ autour de n_g .

Nous avons, M. Michel Lévy et moi, mesuré les indices de réfraction suivants (lumière du sodium) :

	n_g	n_m	n_p	$n_g - n_p$
Pargasite de Pargas	1,632	1,620	1,613	0,019
Hornblende commune de Kragerö	1,653	1,642	1,629	0,024
Hornblende basaltique de Bilin	1,752	1,725	1,680	0,072

On voit que la hornblende basaltique est la plus biréfringente de toutes les amphiboles.

Pléochroïsme. Le pléochroïsme des hornblendes colorées est toujours net avec maximum suivant n_g . Il est généralement plus intense dans la hornblende brune que dans la verte.

On trouve souvent, dans une même catégorie de roches, des hornblendes de couleur très différente (trachytes et andésites du Plateau Central).

Il n'est pas rare de rencontrer des hornblendes formées de zones de couleur variée, dues à des compositions différentes et surtout sans doute à des degrés différents d'oxydation du fer.

Les teintes de pléochroïsme sont extrêmement variées; voici les

teintes observées dans des échantillons de quelques gisements français.
Lames minces de 0^{mm} 02.

	D _g	D _m	D _p	Angle d'extinction dans g ²
Hornblende commune du granite de Vaugneray	vert pâle	brun pâle	brun clair	17°
— commune de l'éclogite de St-Colombin	vert bleuâtre	vert clair	jaune clair	18°
— du gneiss de Saint-Brévin	vert olive foncé	vert brunâtre foncé	jaune brunâtre clair	20°
— — de Boulvas en Plouider	vert brun sombre	brun foncé	jaune clair	20°
— — de Greffen en Roscoff	vert bleu intense	vert	jaune clair	20°
— des enclaves de trachyte dans trachyte (Riveau Grand)	jaune rouge	jaune brunâtre	jaune presque incolore	20°
— de la lherzolite et des hornblendites des Pyrénées	jaune d'or foncé	jaune clair	jaune presque incolore	15°
— basaltique des tufs d'Auvergne	} brun foncé	} brun foncé	} brun ou jaune pâle	0° à 2°
— de la labradorite de la Piquette déras lids				1°
— { des andésites du Cantal				0° à 12°
— des ségrégations des andésites à hornblende du mont Dore	vert foncé	vert brunâtre	jaune verdâtre	12° environ
	brun rouge	brun clair	jaune pâle	4°
Barkevicite de la syénite néphélinique de Pouzac (centre des cristaux)	brun	brun rouge	jaune brunâtre	} 12°
— — (périphérie »)	vert plus ou moins foncé, parfois bleuâtre	vert	jaune verdâtre	

La hornblende des roches anciennes renferme parfois des *auréoles pléochroïques* autour des inclusions de zircon, d'allanite, etc. ; la biréfringence et la réfringence y augmentent [Vaugneray (*Rhône*), Chiron en Saint-Philibert-de-Grandlieu et La Chevrotière (*Loire-Inférieure*), etc.].

Groupements réguliers de hornblende et d'autres minéraux. — Hornblende et pyroxène. — Les hornblendes se groupent à axes parallèles avec l'hypersthène et les pyroxènes monocliniques. Ces dernières associations sont les plus fréquentes. Les deux minéraux ont leurs axes cristallographiques en coïncidence, leurs faces *p* (001) étant sensiblement sur le même plan. L'association se fait parfois par accollement de deux cristaux, suivant une surface plane ou irrégulière (lherzolite

de Sem (*Ariège*)); mais le plus souvent il y a interpénétration des deux minéraux, la hornblende formant des facules dans le pyroxène ou l'entourant. C'est particulièrement le cas des hornblendes brunes des gabbros, des diabases grenues, etc. (port de Saleix, environs de Saint-Béat), dans lesquels cette amphibole paraît primaire.

Les groupements par *ouraltisation* ont été décrits, page 579; on verra plus loin les groupements inverses qui s'observent dans les roches volcaniques où l'augite se forme aux dépens de la hornblende.

Hornblende et mica. — On a vu, page 315, que la biotite s'associe volontiers à la hornblende en s'accolant sur ses clivages. Ces groupements peuvent être primaires ou secondaires.

Hornblende et hornblende. — Dans les trachytes et andésites enclavés dans les trachytes du mont Dore, on constate fréquemment la formation drusique de cristaux de hornblende. L'examen microscopique de ces enclaves montre qu'elles sont imprégnées par cette hornblende néogène, qui vient souvent nourrir les grands cristaux anciens du même minéral constituant un élément normal de la roche. Tandis que la hornblende ancienne possède une extinction voisine de 0°, la hornblende néogène, au contraire, a une extinction de 20° dans g^4 (010) et possède, en outre, une intensité de pléochroïsme différente (*Les encl. des roches volc.* 248). Elle s'oriente aussi sur l'augite et forme ainsi des groupements analogues à ceux que vom Rath a signalés dans les druses des enclaves de la lave de l'éruption du Vésuve de 1872, mais, dans ce dernier cas, les deux minéraux groupés étaient néogènes.

Hornblende et feldspaths. — Dans les gneiss amphiboliques, on rencontre très fréquemment des groupements dentelliformes de hornblende et de feldspaths tricliniques. Quand ils se produisent d'une façon régulière autour des cristaux de grenat, on a les groupements kélyphitiques dont il a été question page 137 (fig. 28 et 29) et page 582 (hg. 16).

Dans une lherzolite du Tuc d'Ess, j'ai trouvé de curieuses transformations de toute la roche en un mélange de hornblende verte dentelliforme dans de l'anorthite : elle englobe parfois du spinelle vert.

Composition chimique. Les proportions de sesquioxydes sont variables comme aussi celles du fer : celui-ci existe souvent à l'état de FeO et de Fe²O³. Les expériences de MM. Schneider et Belowski montrent que le Fe²O³ peut être produit secondairement par oxydation du FeO. La hornblende basaltique est souvent très sodique ; la quantité d'alumine dépasse 8 % dans la barkevite, qui est également riche en soude,

Analyses :

- a) de la *smaragdite* de l'euphotide de Fiumalto, par Boulanger (A. M. VIII. 159. 1835);
- b) du diallage ouralitisé de la diabase d'Odern, par Delesse (A. M. XVI. 331. 1849);
- c) de la *hornblende* du Thillot, par Delesse (A. M. XVI. 340. 1849);
- d) de la *hornblende* du granite à amphibole de Servance, par Delesse (A. M. XIII. 680. 1848);
- e) de la *hornblende* des cipolins de Saint-Philippe, par Delesse, (A. M. XX. 164. 1851);
- f) de la *hornblende* brune de l'amphibolite d'Avenas, par Drouot (A. M. VIII. 307. 1855);
- g) de la *hornblende* de la diorite de Pondière, près du lac Aydat, par v. Lasaulx (N. J. 248. 1874);
- h) de la *hornblende* de la diorite orbiculaire du val d'Orezza, par Rupprecht (*Inaug. Dissert. Erlangen*, 1889. 20 et *Z. K.* XX. 311, 1892);
- i) de la *hornblende* de la diorite orbiculaire du val d'Orezza, par Delesse (*Ann. ch. phys.* XXIV. 438. 1848);
- j) de la *hornblende* de la diorite de Faymont (val d'Ajol), par Delesse (A. M. XVI. 359. 1849).

	a)	b)	c)	d)	e)	f)	g)	h)	i)	j)
SiO ₂	40,80	49,30	50,04	47,40	44,82	50,00	44,50	45,77	47,88	41,99
Al ² O ₃	12,60	5,50	8,95	7,35	13,18	8,50	10,36	13,82	8,23	11,86
Cr ² O ₃	2,00	0,30	0,24	»	»	»	»	»	0,50	»
Fe ² O ₃	»	»	»	»	»	»	11,28	5,93	»	»
FeO.....	3,20	9,43	9,59	15,40	11,17	15,70	»	6,33	16,15	22,22
MgO.....	11,20	17,61	18,02	15,27	19,48	12,30	17,31	15,68	18,40	12,59
CaO.....	23,00	15,43	11,48	10,83	9,69	12,50	13,44	10,74	7,05	9,55
MnO.....	1,40	0,51	0,20	»	»	»	»	»	»	»
K ² O.....	»	»	0,08	»	»	»	} 2,45	»	0,14	} 1,32
Na ² O.....	»	»	0,81	2,95	»	»		»	0,92	
H ² O.....	5,20	»	»	1,00	1,66	1,00	0,36	»	1,00	»
Perte.....	»	0,85	0,59	»	»	»	»	»	»	0,47
	<u>99,40</u>	<u>98,95</u>	<u>100,00</u>	<u>100,00</u>	<u>100,00</u>	<u>100,00</u>	<u>99,70</u>	<u>99,19</u>	<u>100,00</u>	<u>100,00</u>
Densité	»	»	3,059	»	3,08	»	3,002	»	»	»

Essais pyrognostiques. Au chalumeau, fond assez facilement avec bouillonnement en un verre ou un émail jaune verdâtre ou noir, suivant la teneur en fer. La hornblende basaltique et la barkevicite fondent plus facilement que les hornblendes communes; la barkevicite colore fortement la flamme en jaune (soude).

Altérations. Altérations atmosphériques.— Les altérations atmosphériques de la hornblende commune sont assez fréquentes; elles con

sistent dans le développement de chlorite dans les clivages ou à la périphérie des cristaux ; souvent ces chlorites sont accompagnées d'épidote, de calcite, de sidérose, de quartz, parfois de produits argileux colloïdes (amphibole du granite de Vaugneray).

La chloritisation s'effectue parfois d'une façon régulière en gagnant de proche en proche par la périphérie et le long des clivages et en donnant à la pseudomorphose une apparence fibreuse (hornblendes des roches éruptives anciennes et des roches métamorphiques).

Transformation en biotite. — Assez fréquemment, de la biotite se développe dans les clivages de l'amphibole et l'épigénise ainsi peu à peu ; cette transformation en biotite est parfois liée à des déformations dynamométamorphiques de la roche qui renferme l'amphibole [hornblendes de l'étang de Lherz (*Ariège*)].

Transformation en biotite et épidote. — Dans la syénite néphélinique de Pouzac, j'ai observé (*B. S. G.* XVIII. 515. 1890) la transformation fréquente de la barkevicite en un mica verdâtre, ayant à peu près la même couleur qu'elle ; tantôt la transformation est incomplète, tantôt elle est totale. La biotite est souvent accompagnée d'épidote, avec laquelle elle forme des associations pegmatoïdes, analogues à celles de la biotite et de l'ægryrine, constituant les pseudomorphoses de la barkevicite du Langesundfjord désignées sous le nom de *ptérolite*.

Les altérations atmosphériques sont extrêmement rares dans les hornblendes basaltiques des roches volcaniques récentes.

Transformations dues à l'action de la chaleur et à celle des magmas volcaniques. — La hornblende des roches microlitiques est souvent arrondie, corrodée, fondue et entourée soit par une bordure continue opaque, soit par une zone de grains de magnétite avec ou sans grains d'augite. Il n'est pas rare de voir ceux-ci orientés sur le cristal aux dépens duquel ils se sont formés.

Dans les andésites et labradorites du Velay notamment, on observe très fréquemment des moules de cristaux de hornblende entièrement formés par des microlites d'augite et des grains de magnétite orientés comme l'amphibole disparue et mélangés à des microlites feldspathiques disposés d'une façon quelconque (fig. 2, empruntée à M. Boule).

Ces transformations sont fréquentes dans toutes les roches volcaniques d'Auvergne (*trachytes, phonolites, andésites, labradorites et basaltes*),

mais elles se rencontrent surtout dans celles de ces roches qui se sont épanchées et se sont refroidies lentement; ils manquent généralement ou sont peu développés dans les roches à magma vitreux, consolidées brusquement, ainsi que dans beaucoup de filons. Ces phénomènes de résorption ne sont pas spéciaux aux roches volcaniques tertiaires ou post-tertiaires : on les trouve naturellement dans les roches similaires anté-tertiaires.

Dans les bombes à hornblende, englobées par les basaltes, on rencontre des phénomènes du même genre. A Montaudou (*Puy-de-Dôme*), notamment, les grands cristaux de hornblende, comme aussi ceux de biotite, sont plus ou moins corrodés et remplacés par des groupements cristallitiques d'augite et de produits ferrugineux simulant le squelette d'un grand cristal (*Les encl. des roches volc.* pl. VIII fig. 3 et 12).

Si dans le cas des grands cristaux des roches volcaniques, on peut attribuer ces phénomènes de recristallisation à l'action du magma lui-même sur ses éléments anciens, il n'en est plus de même pour les transformations de la hornblende de ces enclaves qui s'effectuent dans des blocs de grande taille dont le centre n'est pas en contact avec le magma volcanique; dans ce cas, l'action de la chaleur peut être seule invoquée. On sait, du reste, qu'en fondant de la hornblende dans un creuset et en la recuisant d'une façon convenable, on obtient des cristaux d'augite et de magnétite.

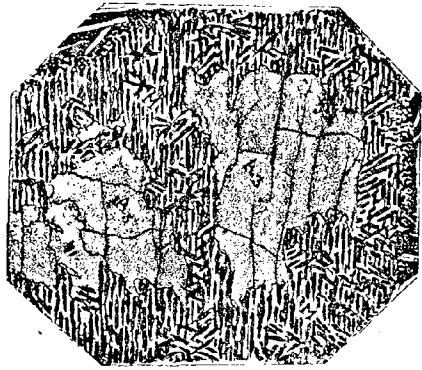


Fig. 2.

Lame mince taillée dans la labradorite de La Besseyre (*Haute-Loire*) et montrant un cristal de hornblende (A_0) en voie de transformation en augite et en cristallites ferrugineux.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La hornblende se rencontre dans un grand nombre de gisements; quelques-unes de ses variétés sont caractéristiques de certains d'entre eux.

Je la considérerai successivement :

1° Dans les roches éruptives ;

2° Dans les roches sédimentaires métamorphisées au contact des roches éruptives;

3° Dans les schistes cristallins.

1° Dans les roches éruptives.

a) Dans les roches granitiques (granite, granulite) et dans la syénite.

Dans le granite, l'amphibole appartient au type hornblende commune; elle se présente en individus allongés suivant l'axe vertical et le plus souvent dépourvus de formes géométriques. Quelquefois cependant, on peut en extraire des cristaux distincts, montrant les formes m (110), g^1 (010) et le plus souvent des sommets arrondis dans lesquels on reconnaît quelquefois les faces e^1 (011) avec ou sans p (001) (fig. 3). Je ne citerai à cet égard que deux gisements : le granite de Cauterets (*Hautes-Pyrénées*), où j'ai recueilli des cristaux de hornblende très nets ayant 1^{cm}8 de longueur, et une variété de granite pauvre en quartz et riche en sphène du lac Lovitel en Oisans (*Isère*).

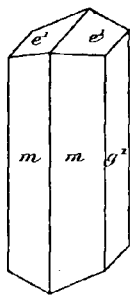


Fig. 3.
Hornblende du granite
de Cauterets.

La hornblende du granite est d'un vert plus ou moins foncé, parfois d'un brun vert. Elle renferme souvent des inclusions de magnétite, d'ilménite, d'oligiste, de sphène, de zircon, d'apatite, de biotite; ce dernier minéral s'accole sur les clivages de l'amphibole. La hornblende a cristallisé après la biotite et avant les feldspaths : elle est parfois associée à du pyroxène.

La même amphibole est très abondante dans certaines des enclaves micacées du granite; enfin, elle devient extrêmement abondante dans les parties des massifs granitiques en contact avec des roches sédimentaires basiques.

Dans les Pyrénées de l'*Ariège*, au sud d'Ax et de Quérigut notamment, on observe des granites extrêmement amphiboliques au contact des calcaires précambriens, siluriens, dévoniens et carbonifères. Des faits d'endomorphisme du même genre ont été signalés par M. Michel Lévy dans le Beaujolais, etc.

Je rappellerai que beaucoup de granites à amphibole étaient autrefois considérés comme des syénites : c'est ce qui a lieu particulièrement pour le granite à amphibole des Ballons (*Vosges*), dont l'amphibole a

été analysée par Delesse (analyse *d*). La hornblende des syénites françaises ne diffère pas, du reste, de celle des granites.

b) *Dans les microgranulites et les rhyolites (porphyres).*

La hornblende est peu abondante, en général, dans les microgranulites et les porphyres pétrosiliceux français; elle appartient à la variété verte dans la première de ces roches (Saint-Just-en-Chevalet, M. Michel Lévy); elle est souvent noire (brune en lames minces) dans les secondes; elle s'y rencontre en grands cristaux intratelluriques.

La dacite de Saint-Raphaël renferme, dans la carrière du Dramont, des enclaves granitoïdes (diorite anorthique) contenant des cristaux de hornblende de plusieurs centimètres de longueur.

c) *Dans les syénites néphéliniques.*

La syénite néphélinique de la Serre de Pouzac renferme une amphibole en cristaux noirs qui, dans certaines parties de la carrière de la Sablière, deviennent extrêmement abondants. On peut extraire de cette roche des cristaux distincts d'environ 2^{mm} suivant l'axe vertical; malheureusement, ils sont toujours très altérés et très fragiles. Dans la zone prismatique ils présentent les faces *m* (110), *g*¹ (010), plus rarement *h*¹ (100); ils sont parfois terminés par *e*¹ (011) et *p* (001).

Dans les lames minces, on constate que cette amphibole est brune ou verte dans des cristaux distincts ou dans un même individu. Le centre des cristaux est le plus souvent brun. L'angle d'extinction maximum dans *g*¹ (010) est d'environ 12°. Le minéral fond facilement en colorant la flamme en jaune. Toutes ces propriétés sont celles de la barkevicite (*B. S. G.* XVIII. 513. 1890).

J'ai observé les curieuses transformations de cette amphibole en biotite et épidote qui ont été décrites p. 668 et qui rappellent la ptérolite du Langesundfjord.

Une amphibole très analogue, en aiguilles atteignant 1^{cm} avec formes nettes dans la zone verticale, est extrêmement abondante dans des roches intéressantes trouvées par MM. Seunes et Beaughey dans les Basses-Pyrénées (*C. R.* CIX. 509. 1889), particulièrement au km. 9 sur la route d'Arudy à Saint-Christau et à Herere. La roche possède la structure de celle de Pouzac; de grands cristaux de hornblende, d'augite violacée (avec structure en sablier fréquente), de l'ilménite et de la

magnétite sont englobés par de grands cristaux de feldspaths, aplatis suivant $g^1(010)$ (orthose faculée d'anorthose, oligoclase) et laissant entre eux des vides, remplis par une substance entièrement transformée en produits colloïdes (et peut-être en cancrinite). Il est possible que cette substance décomposée ait été de la néphéline.

d) *Dans les diorites, diabases et gabbros.*

L'amphibole primaire des diorites est généralement de la hornblende commune, d'un vert plus ou moins foncé : elle est parfois automorphe, rarement ophitique par rapport au feldspath (diorite orbiculaire de Santa Lucia de Talano (*Corse*)). Ce type de hornblende est extrêmement fréquent dans les diorites de Bretagne, du Plateau Central.

Plus rarement, l'amphibole des diorites est d'un vert clair, presque incolore en lames minces ; c'est le cas des diorites très amphiboliques et micacées du sud d'Ax (mont Bedeilla), qui perdent parfois leur feldspath basique et passent à des picrites à hornblende riches en inclusions diallagiques.

Enfin, quelques diorites renferment de la hornblende noire, qui se trouve aussi parfois dans les diabases et les gabbros comme élément accessoire. Cette hornblende est brune en lames minces, très pléochroïque, et se rapproche souvent, par ses propriétés, de la hornblende basaltique ; elle est plus pléochroïque que la verte ; son angle d'extinction est plus faible et souvent voisin de 0° . Comme types de cette hornblende, je citerai celle des diorites augitiques du port de Saleix (*Ariège*), celle d'Eup près Saint-Béat (*Haute-Garonne*), dont les feldspaths sont plus ou moins complètement transformés en dipyre.

Je citerai aussi à cet égard une superbe roche que m'a communiquée M. Nentien. C'est une diorite formant un dyke dans le granite entre Levie et San Gavino (arrondissement de Sartène) (*Corse*). Cette roche est analogue à celle qui, près de Santa Lucia de Tallano, renferme à l'état d'enclave la diorite orbiculaire. Elle est essentiellement formée par de la hornblende noire en cristaux atteignant 5cm de longueur et contenant (structure pœcilitique) de grands cristaux d'hypersthène et d'anorthite (fig. 4). Ces cristaux présentent des macles polysynthétiques microscopiques suivant $h^1(100)$.

Des diorites à cristaux de hornblende verte atteignant 10cm de longueur m'ont été remises aussi par M. Nentien, qui les a recueillies à Aullène et à la tour de la Parata.

La hornblende est plus abondante encore comme minéral secondaire que comme élément normal de roches étudiées dans ce chapitre; elle y existe comme produit d'ouraltisation des pyroxènes, et la plupart des diorites des anciens auteurs français ne sont autre chose que des diabases ouraltisées. C'est particulièrement le cas des ophites des Pyrénées.

Je ne reviendrai pas sur les détails de ces transformations, qui ont été exposées page 579. On a vu que l'amphibole d'ouraltisation est de l'actinote ou de la hornblende commune, d'un vert plus ou moins foncé; mais, dans quelques cas, elle est formée par de la smaragdite d'un beau vert émeraude ou par de la glaucophaue qui sera étudiée plus loin.

La *smaragdite* épigénise le diallage des gabbros (euphotide), dont les feldspaths sont généralement en même temps saussuritisés. Elle conserve souvent la structure et les inclusions du minéral qu'elle épigénise. Au microscope, elle se présente sous forme de plages fibreuses incolores ou à peine colorées en vert très pâle. La smaragdite est souvent rattachée à l'actinote; l'analyse *a*) ne laisse aucun doute sur son attribution à la série de la hornblende, car elle montre une forte proportion d'alumine.

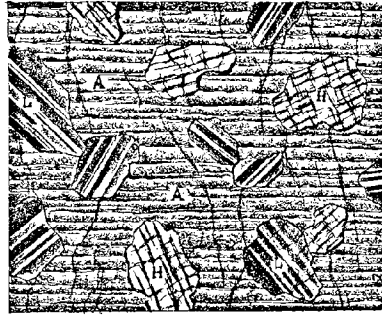


Fig. 4.

Lame mince taillée dans un cristal de hornblende (A) de la diorite de Levic; elle renferme des cristaux d'anorthite (L) et d'hypersthène (H). (Lumière polarisée. Grossissement de 30 diamètres environ.)

Les gisements français de gabbros (euphotide) à smaragdite sont peu nombreux; ils se trouvent dans les Alpes au mont Genève et en Corse (*verde di Corsica*). M. Nentien a bien voulu me signaler les gisements corses suivants: versant E. de la crête séparant la haute vallée du Fium' Alto (ancienne Pieve d'Orezza) de celle de la Casaluna (affluent du Golo) entre le Monte Calleruccio et la Punta de Caldane. De nombreux fragments roulés de cette roche se trouvent dans les ravins descendant vers Piedipartino et Stazzona, ainsi que dans les affluents supérieurs de droite de l'Alesani. Les gisements des marines de Giotani et d'Albo (versant O. du cap Corse) sont moins beaux.

Le nom de smaragdite a été créé par H.-B. de Saussure pour désigner à la fois la smaragdite actuelle et le diallage (*Voyage dans les Alpes*. III. 1796). Haüy (*op. cit.*, III. 125) remplaça ce nom par celui de *diallage*, sans toutefois séparer les deux minéraux. Werner (*Hoffmann Mineralogie*, 1815. 2 b. 302) considérait la smaragdite comme une variété grenue d'actinote; il cite notamment celle de Corse. G. Rose (*Reise Ural*. 1892. II. 375 et 354) a étudié plus tard le minéral de Corse et l'a assimilé à son *uralite*, lui ayant trouvé des formes de l'augite avec les clivages de l'amphibole.

e) *Dans les péridotites, les pyroxénolites et les amphibololites.*

La hornblende existe dans les roches éruptives non feldspathiques françaises sous deux formes : sous celle de hornblende verte et sous celle de hornblende brune.

La hornblende verte forme l'élément constitutif des picrites à hornblende que j'ai trouvées dans divers points de l'Ariège, dans le massif du Saint-Barthélemy et au sud d'Ax (mont Bedeilla), etc. Ses cristaux atteignent plusieurs centimètres : sur leurs clivages, on observe des taches sombres dues à la présence d'olivine à grains orientés d'une façon quelconque rappelant ainsi la structure bien connue dans la bastite de Baste (structure pœcilitique).

Les picrites à hornblende paraissent avoir constitué la roche originelle d'un certain nombre de serpentines du Plateau Central, et en particulier de celle de Pentézac près Arvieu, dont M. Gaubert m'a remis récemment des échantillons, de celle des Lardons (*Haute-Loire*). M. Termier et M. Boule en ont signalé un autre gisement dans la Haute-Loire (Marlhes).

La hornblende noire (d'un beau jaune foncé en lames minces) constitue un élément essentiel d'une belle variété de lherzolite que j'ai trouvée à Caussou (*Ariège*); enfin elle constitue un élément essentiel des diallagites et des hornblendites (roches exclusivement formées de hornblende en lames de 1^{mm}) que j'ai rencontrées en filons dans certains gisements lherzolitiques de l'Ariège (étang de Lherz en particulier). Dans quelques gisements de lherzolite, cette amphibole forme, dans les fentes de la roche, des veinules n'ayant que quelques centimètres de diamètre.

Cette amphibole ressemble parfois, à l'œil nu, à la hornblende basaltique; elle en diffère par son angle d'extinction dans $g^1 (010)$, qui est

de 15°, et sa biréfringence plus faible. Elle fond au chalumeau avec bouillonnement en un verre noir. Elle présente des phénomènes de déformations mécaniques des plus intenses souvent accompagnés par une transformation partielle en biotite.

A côté de ces hornblendes primaires, il y a lieu de faire une place spéciale à de curieuses productions de hornblende secondaire. Le long des diaclases de la lherzolite de Prades, de Sem, de Vicdessos, de la vallée de Suc, de Lherz, etc., on voit se développer une amphibole d'un vert vif, implantée sur tous les éléments de la roche et présentant au microscope une structure dentelliforme au milieu de dipyre. Rarement (Fontête Rouge dans le ravin de la Plagnole près l'étang de Lherz) cette amphibole se présente en cristaux macroscopiques, qui sont alors très nets et très brillants, d'un beau vert et transparents, avec les faces p (001), m (110), h^1 (100), e^1 (011) fort nettes.

Au Tuc d'Ess en Coulédoux, s'observe une très remarquable transformation de la lherzolite tout entière en hornblende verte, dentelliforme, au milieu d'anorthite. La hornblende est riche en inclusions de spinelle vert.

Dans les pyroxénolites et particulièrement dans celles qui sont grenatifères, on rencontre fréquemment des produits semblables; je les ai indiqués déjà à l'article *grenat*, page 237 (fig. 28); il y a lieu de rappeler aussi la présence de l'amphibole dans les pseudomorphoses kélyphitiques des serpentines vosgiennes (page 237, fig. 29).

Pour plus de détails, en ce qui concerne les roches basiques pyrénéennes, je renvoie à mes deux mémoires : *Nouv. Arch. du Muséum*, VI. 209. 1894 et *B. C. F.* n° 42. 1894, qui renferment de nombreuses figures.

f) *Dans les roches du groupe des porphyrites micacées.*

Les roches filoniennes du groupe des porphyrites micacées (*lamprophyres*) (voir pages 324 et 500) présentent des types très riches en amphibole accompagnant ou remplaçant la biotite.

L'amphibole contenue dans toutes ces roches est le plus généralement noire et brune, plus rarement verte en lames minces; elle présente souvent une grande analogie de couleur avec la biotite qui l'accompagne. Ses formes sont nettes; les cristaux allongés suivant l'axe vertical présentent généralement les formes m (110), g^1 (010), e^1 (011). Les

macles suivant h^1 (100) sont très fréquentes. Ce minéral offre une grande analogie avec la hornblende basaltique, mais il est moins biréfringent, surtout dans les types microlitiques (porphyrites), où il existe en grands cristaux et en microlites (camptonite de M. Rosenbusch). Tous les types de ces roches amphiboliques sont abondants en filons dans les granites, dans les gneiss du Plateau Central, et plus fréquents en Auvergne et dans le Lyonnais que dans le Morvan, où les types micacés dominent.

Dans les Pyrénées, j'en ai trouvé un filon remarquable au milieu du granite du col de la Couillade en Suc (massif du pic des Trois-Seigneurs). Cette roche, d'aspect basaltique, est riche en augite violacée et en feldspath triclinique dont les microlites palmés à extinctions longitudinales s'isolent en nodules macroscopiques, dans lesquels ils sont seulement accompagnés de quelques paillettes de biotite.

g) Dans les roches volcaniques.

α) Dans les roches volcaniques tertiaires et posttertiaires.

Ces gisements sont ceux qui fournissent la presque-totalité des cristaux de hornblende étudiés dans cet ouvrage; ils y sont parfois extrêmement abondants.

a) Dans les basaltes et les labradorites. — La hornblende basaltique abonde, dans les tufs de projection des basaltes, des labradorites, des leucotéphrites, en fragments arrondis ou en masses clivées, atteignant souvent plusieurs centimètres de longueur: les cristaux distincts sont plus rares. Elle est accompagnée par des cristaux d'augite, de magnétite, de spinelle, d'apatite, de feldspaths, et par des enclaves énallogènes.

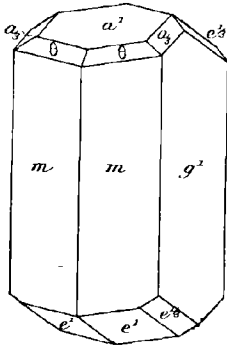


Fig. 5.
Hornblende des tufs basaltiques.

Les cristaux de hornblende sont allongés suivant l'axe vertical, ils présentent toujours la face g^1 (010) et dans le cas le plus général un pointement à trois faces [e^1 (011), a^1 ($\bar{1}01$)]. La fig. 5 montre leur maximum de complication: cette figure, ainsi que la suivante, est empruntée à l'Atlas der Kristallformen de M. Schrauf. Les faces $e^{1/3}$ (031) a_3 ($\bar{2}11$) et θ ($\bar{1}21$) sont généralement petites: quelques-unes d'entre elles existent seulement, d'ordinaire. Les macles suivant h^1 (100) ne sont pas rares

(fig. 6); elles ne montrent souvent pas d'angles rentrants et sont formées à l'une des extrémités par deux faces $a^1 \bar{a}^1$ et à l'autre par quatre faces $e^1 \bar{e}^1$ (fig. 7 et 8).

La hornblende forme aussi des bombes de grande taille, constituées par des cristaux enchevêtrés mélangés parfois à de l'olivine, de l'augite, et contenant, en outre, parfois un résidu vitreux.

Ces cristaux et ces bombes doivent être considérés comme le résultat de cristallisations intratelluriques effectuées dans le magma basaltique. Il est probable que dans beaucoup de cas ces cristallisa-

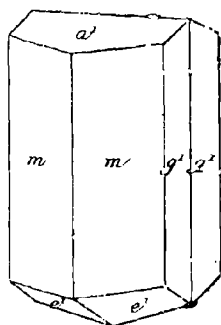


Fig. 6.

Hornblende des tufs basaltiques : maclé suivant h^1 (100).

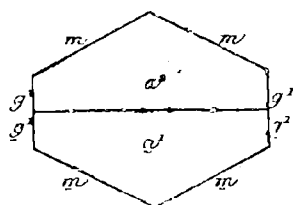


Fig. 7.

Projections, sur un plan perpendiculaire à l'axe vertical, des deux extrémités de la fig. 6.

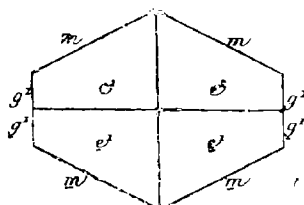


Fig. 8.

tions se sont produites à une faible profondeur, car, au milieu de quelques bombes similaires de l'Eifel, j'ai trouvé des enclaves de quartz en parties fondues (*Les encl. des roches volc.* 477).

Je renvoie page 592 pour l'explication de la fréquence de la hornblende dans les produits de projection, alors que le même minéral est peu abondant dans les coulées basaltiques provenant des mêmes cratères. La hornblende dans les roches des coulées est presque toujours en voie de résorption (voir p. 669). Les mêmes phénomènes s'observent dans les bombes à hornblende englobées par les basaltes compacts et souvent aussi à la périphérie des cristaux englobés dans les scories de projection.

La hornblende existe à l'état microlitique et non résorbé dans quelques basaltes filoniens du Plateau Central.

Hérault. La hornblende se rencontre en fragments dans les tufs basaltiques d'Agde et dans ceux des environs de Montpellier (en particulier dans ceux de Grabels, où MM. Delage et Mourgues l'ont récemment signalée (*B. S. G.* XXIII; *C. R. sommaires*, p. XIX. 1895)).

Ardèche. La hornblende a été trouvée par Faujas de Saint-Fond (*Mém. sur les schorls*, 85. 1778) dans de nombreux gisements du mas-

sif basaltique des Coirons (Chenavari, Rochemaure, Rochesauve, Montbrul, la Bastide, etc); elle y forme des masses clivables, atteignant la grosseur du poing. On la trouve aussi en très grands fragments dans les basaltes des environs d'Aubenas.

Haute-Loire. La hornblende est extrêmement abondante dans les scories basaltiques de la Haute-Loire. On peut citer particulièrement à ce point de vue : Malgascon et Le Coupet près Saint-Eble, le massif de la Durande, les environs du Puy (Cheyrac, Polignac, Tareyre, La Denise, Croustet, Le Bouchet, le volcan de Briançon, etc.), Bournac, les tufs de labradorite de la Besseyre près Monastier (M. Boule), etc.

Les gisements qui viennent d'être énumérés fournissent surtout des fragments arrondis ou clivés de hornblende; les cristaux nets ont été signalés par L. Pascal au Croustet, à Taulhac, à Mons, à Sainte-Anne, à Sainzelle, à Bilhac. Ils sont généralement allongés suivant l'axe vertical, quelquefois maclés suivant h^1 (100); ils présentent les formes m (110), g^1 (010), e^1 (011), a^1 ($\bar{1}01$), plus rarement a_3 ($\bar{2}11$) et θ ($\bar{1}21$).

Les bombes à hornblende se trouvent particulièrement dans les scories d'Alleyras, de Saint-Jean-Lachalm, de Sainte-Anne de Taulhac, de Tareyre et du volcan du Bouchet.

Cantal. Les tufs basaltiques du Cantal paraissent moins riches en hornblende que ceux de la Haute-Loire. On peut citer cependant ceux de Laurie, de Talézat, du suc de Védrine. M. Rames m'a donné quelques très jolis cristaux de ce minéral recueillis près de Marzun, petit village situé à l'ouest du volcan d'Autrac, dont la coulée basaltique est

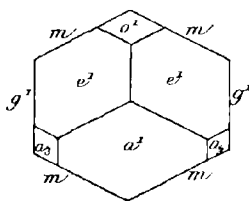


Fig. 9.

Projection d'un cristal de hornblende de Marzun.

descendue jusqu'à Blesle, au bord du chemin de fer de Massiac. Ils se rapportent à deux types présentant les mêmes formes; l'un est raccourci suivant l'axe vertical, alors que l'autre est allongé suivant cet axe.

J'ai observé les formes suivantes : m (110), g^1 (010), a^1 ($\bar{1}01$), e^1 (011), constantes accompagnées fréquemment par o^1 (101), $e^{1/3}$ (031), a_3 ($\bar{2}11$) et θ ($\bar{1}21$). La fig. 9 représente la projection, sur un plan perpendiculaire à l'axe vertical, d'un cristal normalement développé; mais le plus souvent ces cristaux sont remarquables par la dissymétrie de leurs deux sommets : généralement, en effet, certaines faces d'un même cristal ne sont pas également développées à ses deux extrémités (fig. 10 et 11) ou même manquent à l'une d'elles (fig. 12 ou 13).

Les macles suivant h^1 (100) sont peu fréquentes dans ceux des cristaux de ce gisement que j'ai étudiés.

Puy-de-Dôme. La hornblende peut être recueillie dans beaucoup de scories et de tufs basaltiques (pépérites) du Puy-de-Dôme, notamment dans les pépérites de Vermillier près Sugères. Elle paraît cependant moins abondante que dans la Haute-Loire.

Des cristaux nets ont été signalés par M. Gonnard (*op. cit.*, 29) au-dessus de l'Argillier (chez Pernet); ces cristaux présentent la forme commune m (110), g^1 (010) a^1 ($\bar{1}01$) e^1 (011), avec parfois θ ($\bar{1}21$). Des cristaux superficiellement corrodés et des fragments de grande taille se trouvent sur le flanc méridional du puy Corent. M. Gonnard a décrit (*B. S. M.* XIV. 222. 1891) de jolis cristaux de 1^{cm}2, simples ou maclés, trouvés dans une bombe des tufs de Périer près Isoire. Ils sont allongés suivant l'axe vertical et présentent, en outre des faces communes, les formes suivantes, e^1/β (031), a ($\bar{2}11$) et θ ($\bar{1}21$). Les fig. 14 et 15 montrent l'aspect de ces macles (d'après M. Gonnard). La roche d'où proviennent ces cristaux a la composition d'une diorite; c'est une enclave homogène basaltique.

Des enclaves du même genre ont été trouvées dans les tufs d'Ardes (*Les encl. des roches volc.* 473).

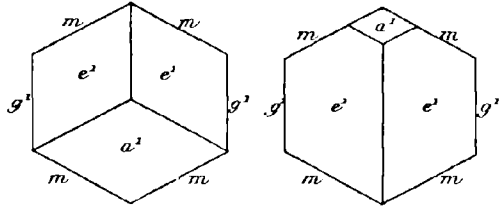


Fig. 10. Fig. 11.

Projections, sur un plan perpendiculaire à l'axe vertical, des deux extrémités d'un cristal de hornblende de Marzun, montrant la dissymétrie du développement des faces du sommet.

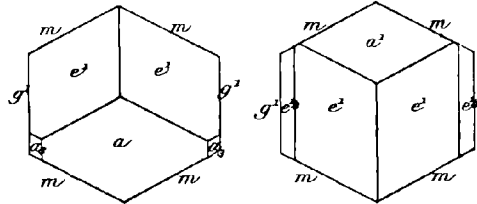


Fig. 12. Fig. 13.

Projections des deux sommets d'un cristal de hornblende de Marzun, montrant leur dissymétrie.

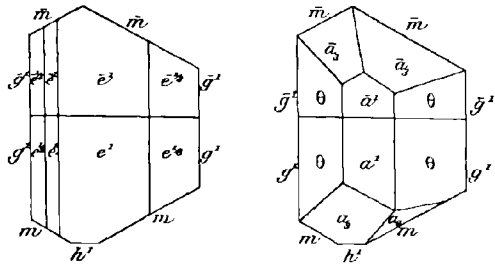


Fig. 14. Fig. 15.

Projections des deux sommets d'un cristal de hornblende de Périer.

Enfin j'ai trouvé, en enclaves dans le basalte de Montaudou, des nodules à hornblende d'un vert foncé remarquables par les phénomènes de résorption qu'ils présentent (*op. cit.*).

Algérie. — *Oran.* Je dois à l'obligeance de M. Gentil des échantillons de hornblende basaltique qu'il a ramassés dans les tufs de leucotéphrite de la région d'Aïn-Témouchent. Ce minéral y est constant et beaucoup plus abondant que l'augite. Il n'y forme pas de cristaux à formes distinctes, mais constitue des masses lamellaires, atteignant la grosseur du poing : il se rencontre surtout aux environs d'Aïn-Kihal, à l'O. d'Aïn-Témouchent.

La hornblende est aussi très abondante dans les tufs basaltiques de l'île de Rachgoun à l'embouchure de la Tafna ; elle y accompagne l'orthose décrite tome II.

La collection du Muséum renferme un échantillon de hornblende basaltique recueilli autrefois par M. Renou dans les tufs basaltiques des bords de la Mina (Tiaret).

b) Dans les andésites et les trachytes. — La hornblende se rencontre en cristaux intratelluriques dans les andésites et les trachytes. Dans les roches d'Auvergne, elle se trouve en cristaux noirs, qui dans les lames minces présentent deux variétés : l'une, brune, à angle d'extinction faible ou nul, l'autre, verte, moins biréfringente et possédant un angle d'extinction qui atteint 20°. Enfin il existe aussi une hornblende basaltique d'un brun rouge, extrêmement pléochroïque et très biréfringente, souvent associée à une biotite du même genre.

Ces hornblendes se trouvent généralement en cristaux nets souvent maclés suivant h^1 (100) : ils présentent les mêmes formes que dans les basaltes ; ils atteignent parfois plusieurs centimètres suivant l'axe vertical.

Dans les roches épanchées, ces amphiboles présentent fréquemment les phénomènes de résorption décrits plus haut ; ils manquent dans les roches filoniennes et dans les blocs vitreux de projection.

L'amphibole se rencontre aussi en microlites : elle est surtout abondante sous cette forme dans les filons qui ont été décrits par M. Michel Lévy au Mont Dore.

Enfin la hornblende est très répandue en cristaux nets de plusieurs millimètres dans les enclaves feldspathiques grenues ou microlitiques, parfois de grande taille, que l'on trouve fréquemment dans les trachytes

et andésites du Plateau Central et qui doivent être considérées comme des ségrégations du magma de la roche qui les a amenées au jour. Je les ai décrites en détail dans mon mémoire sur les enclaves des roches volcaniques, p. 358.

Haute-Loire. Dans les trachytes à hornblende de Monac, du mont Charret en La Prade, de Montusclat, j'ai recueilli des ségrégations à grands cristaux de hornblende noire présentant des phénomènes de résorption très intenses.

Cantal. Les andésites à hornblende sont très abondantes dans le Cantal; la hornblende y forme parfois de grands cristaux de plusieurs centimètres de longueur. On peut citer en particulier à ce point de vue les gisements suivants : filon d'andésite au-dessus du hameau des Gardes (pentes du Plomb), filons au-dessus de Ramburtet ; à Faillitoux (au-dessus du basalte porphyroïde de Triboulan) (cristaux de 2 à 3^{cm}); de très gros cristaux du même minéral ont été trouvés par M. Rames dans des blocs erratiques d'andésites des environs d'Aurillac. Dans une carrière ouverte près du cimetière d'Aurillac, ce géologue a recueilli un cristal, de 5^{cm} de longueur suivant l'axe vertical, extrêmement corrodé, qui m'a servi à déterminer les propriétés optiques données plus haut. D'une façon générale, la hornblende abonde dans les blocs d'andésites de la brèche andésitique

Les ségrégations granitoïdes à feldspath et hornblende sont abondantes dans beaucoup de gisements (Menet, Le Meynial, butte d'Aute-roche près Murat, Le Lioran, Chavaroche, etc.).

Puy-de-Dôme. La hornblende en grands cristaux se trouve aussi dans les andésites à hornblende du Mont Dore. J'ai en particulier observé un cristal à faces m (110) g^A (010) brillantes, recueilli par M. Gautier dans une andésite erratique du ravin de Lusclade ; il atteint 4^{cm} suivant l'axe vertical.

Les trachytes et les tufs du mont Dore renferment (notamment au Riveau Grand et au Capucin) des enclaves d'andésites ou de trachytes (inconnus en place) à grands cristaux porphyroïdes de hornblende, atteignant souvent plusieurs centimètres. Ils sont généralement riches en inclusions brunes rappelant celles du diallage. C'est dans ces enclaves que se trouvent les nombreuses espèces cristallisées (augite, hypersthène, etc.) dont il est souvent question dans cet ouvrage.

On rencontre aussi dans la même région, en enclaves dans les tufs ou dans les coulées, une roche constituée surtout par des prismes de

hornblende de 0^{mm} 5 à 1^{cm} et par un feldspath triclinique avec parfois de l'augite, de l'apatite, de la magnétite. Elle est grenue, ou le plus souvent microlitique avec un léger résidu vitreux. Cette roche peut être comparée aux roches à grands éléments qui accompagnent les porphyrites amphiboliques.

c) Dans les phonolites. — Dans les phonolites du Plateau Central, la hornblende n'existe qu'en grands cristaux généralement résorbés; mais, dans quelques gisements [notamment au puy Griou (*Cantal*), à La Malviale et à la Sanadoire (*Puy-de-Dôme*)], ces roches renferment des enclaves homogènes riches en hornblende brune (*Les encl. des roches volc.* 426) : ces enclaves offrent parfois une grande analogie de structure avec les camptonites (porphyrites amphiboliques) filoniennes.

β) *Dans les roches microlitiques antétertiaires.*

Les roches microlitiques anciennes, correspondant aux divers types énumérés plus haut dans la période tertiaire et posttertiaire, renferment aussi de la hornblende qui appartient à la variété noire (brune en lames minces). Dans les gisements français, les trachytes (orthophyres), andésites et labradorites (porphyrites) ne présentent généralement pas de particularités intéressantes dans leur amphibole. Je ne ferai exception que pour les roches d'un gisement.

Pyénées. — *Hautes-Pyrénées.* Dans les massifs granitiques et granulitiques de la région du Néouvielle et du pic du Midi de Bigorre, il existe en abondance des filons minces de roches microlitiques de types très variés [andésites et labradorites (porphyrites)], les unes, très cristallines, diabasiques, les autres, au contraire, bulleuses et très vitreuses : elles sont certainement anciennes, car, traversant les roches éruptives ainsi que les schistes et calcaires métamorphisés par ces dernières, elles ont subi les mêmes plissements et déformations mécaniques que toutes ces roches. Dans le ravin d'Escoubous dominé par la Piquette déras lids, on trouve, au milieu du granite, des filons qui présentent la particularité de renfermer, avec de grands cristaux de labrador, des cristaux de hornblende atteignant 4^{cm} suivant l'axe vertical sur 1^{cm} de diamètre. Seules les faces *m* (110) et *g*² (010) sont distinctes. Cette amphibole ne diffère en rien de la hornblende des basaltes d'Auvergne; elle a subi les mêmes phénomènes de résorption.

Les filons dont il vient d'être question renferment fréquemment des enclaves homœogènes à structure granitoïde, riches en grands cristaux de hornblende.

2° *Dans les roches modifiées par les roches éruptives.*

a) *Contact des roches granitiques.*

La hornblende n'est pas rare dans les cornéennes provenant de la transformation des calcaires argileux au contact du granite. Dans quelques cas, le même minéral se produit aussi en grands cristaux dans ces conditions. Je citerai particulièrement les contacts granitiques du sud d'Ax (haute vallée d'Orlu, roc Blanc, etc.), où j'ai trouvé des blocs de calcaires paléozoïques englobés par le granite et périphériquement transformés en amphibolites.

b) *Contact de la lherzolite et des ophites.*

Pyrénées. — *Ariège.* Dans les calcaires marneux jurassiques métamorphisés par la lherzolite, j'ai signalé l'abondance des amphiboles (*B. C. F.* n° 42. 1895). Une partie d'entre elles appartient à la trémolite et à l'actinote, mais les hornblendes sont aussi très abondantes et très variées; on y trouve une variété verte formant, avec anorthite, mica, tourmaline, des roches à grands éléments ressemblant aux amphiboles des schistes cristallins (bois du Fajou, forêt de Freychinède); il existe aussi des types noirs ou d'un brun foncé qui en lames minces présentent parfois des teintes de pléochroïsme très énergiques rappelant celles de la tourmaline brune (Lordat, Prades), alors que d'autres sont presque incolores en lames minces (bois du Fajou).

Dans les calcaires des environs de Prades, j'ai observé de petits cristaux de hornblende noire n'ayant que quelques millimètres; mais au contact immédiat de la lherzolite ils prennent de très grandes dimensions et atteignent 3^{cm} de longueur. Ils sont allongés suivant l'axe vertical et montrent les faces m (110), g^1 (010), e^1 (011); ils font saillie à la surface des calcaires lavés par les eaux atmosphériques. Dans le ravin du bois du Fajou, l'amphibole laminaire d'un beau noir n'est pas rare dans le calcaire à grands éléments.

Il est possible que la hornblende existe aussi dans les calcaires et marnes calcaires métamorphisés par les ophites, mais l'actinote paraît y être de beaucoup l'amphibole dominante,

c) *Dans les enclaves des roches volcaniques.*

Plateau Central. — Les trachytes du mont Dore renferment des enclaves de trachyte et d'andésite dont les cavités sont parfois tapissées de fort beaux cristaux de hornblende. Ce minéral n'a été rencontré jusqu'à présent que dans les enclaves du Riveau Grand.

Il s'y trouve dans deux catégories de roches enclavées (Voir *Les encl. des roches volc.* 347) :

1° dans une trachyandésite noire ou d'un gris noir, très bulleuse; la hornblende constitue des cristaux filiformes, rappelant la hornblende de la lave du Vésuve des éruptions de 1822 et de 1830; l'examen microscopique de la roche fait voir que cette hornblende a imprégné l'enclave et est venue s'accoler parfois sur la hornblende primaire. Celle-ci est de couleur brun foncé et possède une extinction voisine de 0°, alors que l'amphibole récente est de couleur claire et présente une extinction de 20° environ dans g^1 (010).

2° dans un trachyte augitique à hornblende et olivine de couleur grise. Les soufflures de la roche sont de grande taille, inégales; elles renferment clairsemés de très jolis cristaux de hornblende noire et de biotite d'un blond clair, reposant sur un enduit de tridymite et de sanidine récentes. La hornblende forme des cristaux atteignant 1^{cm}, qui sont parfois riches en faces brillantes. M. Cebbecke, qui les a étudiés (*B. S. M.* VIII. 56. 1885), y a trouvé les formes suivantes : m (110), h^3 (210), g^1 (010), h^4 (100), g^2 (130), a^1 (101), e^1 (011), $e^{1/3}$ (031), o (121). Les macles suivant h^4 (100) ne sont pas rares. Je n'ai pas trouvé de formes nouvelles dans les cristaux que j'ai étudiés : ils sont du type représenté par la fig. 5 (page 676); les faces g^1 sont plus ou moins développées. Cette amphibole imprègne l'enclave comme dans le cas précédent¹.

3° *Dans les schistes cristallins.*

La hornblende est extrêmement abondante dans les schistes cristallins, soit comme accident dans les gneiss normaux, soit comme élément constitutif des gneiss amphiboliques ou de roches dépourvues d'éléments blancs (amphibolites, pyroxénites). Dans ces diverses roches,

1. M. Gonnard (*B. S. M.* II. 151. 1879), puis M. Cebbecke (*id.* VIII. 56. 1885), ont signalé, dans les géodes des enclaves quartzifères de ce gisement, des filaments brunâtres qui semblent pouvoir être comparés à la *breislakite* de la Campanie.

elle présente des types nombreux, depuis la variété pauvre en fer, d'un vert clair, jusqu'à celle qui, étant très ferrifère, est colorée en vert sombre souvent presque noir; on trouve aussi des variétés brunes de diverses nuances. L'étude approfondie de ces hornblendes serait fort intéressante: je n'ai pas sur elles de documents personnels assez nombreux pour pouvoir l'entreprendre ici.

Les amphiboles de ces roches sont généralement dépourvues de formes distinctes, bien qu'il y ait à citer quelques exceptions; le plus souvent elles se présentent sous forme d'éléments laminaires, allongés suivant l'axe vertical et couchés suivant le plan de rubanement ou de schistosité de la roche.

Les feldspaths tricliniques (variant de l'albite à l'anorthite) accompagnent la hornblende dans les gneiss amphiboliques; l'apatite, l'ilménite, la magnétite, ainsi que le grenat, le rutile, et surtout le sphène, sont aussi ses compagnons habituels.

Si les variétés de hornblende de ces roches sont nombreuses, plus nombreux encore sont les types pétrographiques dont elles constituent l'élément caractéristique; les uns sont très schisteux, les autres sont seulement rubanés ou même ont l'apparence d'une roche éruptive. Parmi les amphibolites, les unes sont à éléments très fins, les autres, au contraire, à éléments essentiels atteignant plusieurs centimètres. La hornblende existe quelquefois aussi dans les cipolins et présente alors souvent des formes distinctes.

Je ne m'occuperai ici que de quelques gisements fournissant de la hornblende intéressante à des points de vue divers.

Bretagne.— Les amphibolites sont très abondantes dans les schistes cristallins de la Bretagne; je renvoie pour leurs principaux gisements aux cartes géologiques au $\frac{1}{80000}$ publiées par M. Barrois; les quelques gisements qui suivent méritent une mention spéciale à cause des masses de hornblende qu'on y rencontre accidentellement.

Côtes-du-Nord. Des masses de hornblende d'un vert noir en lames atteignant plusieurs centimètres de longueur m'ont été communiquées par M. de Limur comme provenant des environs de Langueux.

Morbihan. Parmi les nombreuses amphibolites du Morbihan, il faut citer particulièrement le gisement de l'île Arz, où M. de Limur a trouvé des masses laminaires d'une hornblende d'un brun clair qui, d'après ses essais, est très fusible et un peu sodique.

Loire-Inférieure. La hornblende est très abondante dans les amphibolites des environs de Nantes. M. Baret m'a communiqué des blocs de hornblende d'un vert foncé, formés de cristaux de plusieurs centimètres de longueur et de largeur et provenant des amphibolites du Chêne Vert en Saint-Herblain et de Sautron.

Les éclogites de Saint-Colombin renferment des échantillons analogues, mais d'un vert plus clair.

Dans la carrière de La Ménageraie en Saint-Viaud, la hornblende noire forme parfois des cristaux distincts m (110), g^1 (010), e^1 (011) associés à de l'oligoclase et de la magnétite à clivages octaédriques.

Les éclogites de la Loire-Inférieure (voir page 605) renferment de la smaragdite d'un beau vert résultant de la transformation de l'omphazite. Celle-ci étant alumineuse, il est probable que l'amphibole formée à ses dépens l'est aussi : c'est pourquoi je range ici ces gisements.

Pyénées. — *Hautes-Pyrénées.* M. des Cloizeaux m'a remis un gneiss amphibolique très riche en hornblende qu'il a recueilli en blocs éboulés sur la rive gauche du gave de Héas. Elle provient de la montagne de Coumélie. Cette roche présente le même aspect que celle du pont de l'Aiguille près de Limoges (page 687), avec cette différence toutefois que la hornblende, en cristaux de 2^{cm} (fig. 15), est d'un beau brun clair et que les cristaux sont tantôt allongés, tantôt raccourcis suivant l'axe vertical.

Une amphibolite identique, mais peu ou pas feldspathique, a été trouvée par M. Gourdon à Genost dans la vallée de Louron.

Ariège. Les amphibolites qui se trouvent à proximité des cipolins de Mercus renferment des masses d'une hornblende vert d'herbe offrant la structure de certaines des amphiboles d'ouraltisation de Traversella (*Piémont*).

Le gisement le plus remarquable que j'aie à signaler est celui d'Arignac (*B. C. F.* n° 11. 1890). Entre la carrière de cipolins et le village, j'ai trouvé, outre les humites décrites page 123, des bancs ou nodules d'une roche à très grands éléments, formée par une amphibole d'un blond clair, de la humite, du clinocllore, de l'olivine, du spinelle violacé, de la phlogopite, du rutile, de la pyrrhotine, etc. Ces divers minéraux sont plus ou moins abondants suivant les échantillons : dans beaucoup d'entre eux l'amphibole domine. Ces amphibolites spéciales sont très analogues à celles que M. Michel Lévy a trouvées dans la Serrania de Ronda en Andalousie.

L'amphibole se trouve aussi dans les cipolins à proximité de ces amphibolites. J'ai pu en extraire par l'acide chlorhydrique quelques cristaux à formes rugueuses allongés suivant l'axe vertical et présentant les faces m (110), g^1 (010), e^1 (011) (fig. 16) et plus rarement θ ($\bar{2}11$).

En lames minces, ce minéral est incolore, son extinction dans g^1 (010) est d'environ 21° , la bissectrice aiguë est positive, $2E = 80^\circ$ environ. Cette amphibole est donc une pargasite; elle est souvent pénétrée de phlogopite, qui s'accole sur ses clivages m (110).

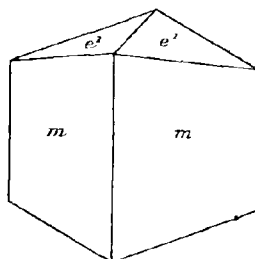


Fig. 16.
Pargasite d'Arignac.

Plateau Central. — Les schistes cristallins de tout le Plateau Central sont très riches en amphibolites et en gneiss amphiboliques appartenant à des types variés. Leur étude minéralogique serait certainement fort intéressante; je n'ai malheureusement pas de documents personnels sur ce sujet, et les descriptions qui en ont été données sont purement géologiques, sauf cependant celle que M. Boule a faite des gneiss amphiboliques quartzifères de la vallée de l'Allier, qui ne présentent pas de particularités minéralogiques intéressantes.

Je renvoie aux feuilles déjà publiées par le Service de la Carte géologique détaillée de la France, me bornant à citer les quelques gisements suivants, qui, à ma connaissance, sont intéressants au point de vue minéralogique.

Haute-Vienne. Non loin de Limoges, sur la route d'Aixe et près du pont de l'Aiguille, se trouve un gneiss amphibolique à faciès dioritique, remarquable par la netteté des cristaux de hornblende vert foncé (fig. 16) dont les formes m (110), g^1 (010), e^1 (011) ressortent bien, grâce au contraste de couleur de ce minéral sur le fond feldspathique blanc ou jaunâtre de la roche. Ces cristaux présentent un clivage difficile suivant h^1 (100); ils atteignent 2^{cm} de diamètre. On les trouve fréquemment dans les collections sous le nom inexact de *diallage*.

D'après M. Barret (*Géol. du Limousin*. 74. 182. 1892), la même roche se rencontre à Saint-Jean de Ligoure et à Bellac.

M. Michel Lévy m'a communiqué un curieux gneiss amphibolique des environs de Ligoure, dont l'amphibole d'un vert foncé est associée à d'abondants grenats entourés d'une auréole de feldspath triclinique basique.

Rhône. Les amphibolites et les gneiss amphiboliques abondent dans le Lyonnais. L'analyse *f*) a été faite par Drouot sur la hornblende brune d'une amphibolite d'Avenas.

Allier. M. de Launay m'a signalé, d'une façon spéciale au point de vue de la grande taille de la hornblende, les amphibolites d'Huriel, de Châtelus.

Saône-et-Loire. Les amphibolites et gneiss amphiboliques sont très abondants dans le Morvan et particulièrement dans la vallée du Mesvrin près Marmagne; l'amphibole y est une hornblende d'un vert foncé souvent associée en groupements pegmatoïdes avec de l'orthose ou du labrador grenu (Michel Lévy : *B. S. M.* I. 41. 1878). Ces amphiboles sont riches en sphène, grenat, ilménite, quartz, etc. Elles renferment des hornblendes très variées, tantôt d'un vert presque noir (gneiss amphibolique de Martigny, gneiss amphibolique très grenatifère de Villeneuve en Montagnes) ou d'un vert clair, incolores en lames minces (amphibolite à spinelle de Martigny), tantôt d'un brun plus ou moins noir et d'un brun clair en lames minces (gneiss amphiboliques du moulin Guisenot près Broye, gneiss amphibolique micacé, riche en sphène et en apatite de Saint-Laurent-d'Agay, etc.). Tous les échantillons que j'ai examinés m'ont été communiqués par M. Michel Lévy.

Dans les environs du mont Saint-Vincent, aux Charmaux près Marigny se trouvent aussi de belles amphibolites.

Alpes. — Des amphibolites et quartzites à hornblende se rencontrent dans le massif du mont Blanc, ainsi que dans le Dauphiné.

Maures. — *Var.* Des amphibolites renfermant de beaux échantillons de hornblende verte se trouvent dans les Maures et particulièrement aux environs de Collobrières.

Algérie. — *Constantine.* C'est à des types analogues qu'il y a lieu de rapporter les amphibolites à hornblende de l'Edough près Bône.

Madagascar. — La hornblende verte est extrêmement abondante dans les schistes cristallins de l'île (gneiss amphiboliques, amphibolites).

KATOFORITE

Le nom de katoforite a été créé récemment par M. Brögger (*Die Eruptivgesteine der Kristianiagebiete*, I. 1894. 37) pour désigner des amphiboles probablement riches en alcalis et possédant de très grands angles d'extinction ainsi qu'un pléochroïsme spécial. Ces amphiboles ont un grand intérêt théorique, car elles établissent le passage entre les hornblendes, à allongement positif, et les arfvedsonites, à allongement négatif (page 662, fig. 1). J'ai observé, dans le gisement français décrit plus loin, une amphibole qui paraît intermédiaire entre la barkevite et la katoforite, dont elle possède le pléochroïsme spécial, bien que son angle maximum d'extinction dans g^1 (010) ne dépasse pas 20° .

Formes observées. m (110), h^1 (100).

Macles. Macle suivant h^1 (100).

Faciès des cristaux. Les cristaux de katoforite sont allongés suivant l'axe vertical.

Clivages. Clivages suivant m (110).

Coloration. Le minéral est noir.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010). n_g fait avec l'axe vertical des angles variant, avec les types étudiés par M. Brögger, de 30° à 60° .

J'ai pu constater que la bissectrice est *positive* (n_g).

$$2E = 60^\circ.$$

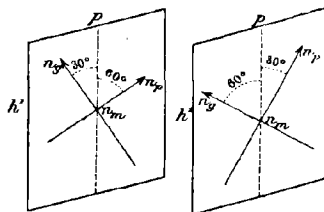


Fig. 1.

Fig. 2.

Pléochroïsme. Le pléochroïsme est extrêmement caractéristique avec toujours $n_m > n_g > n_p$. Il se fait dans les teintes suivantes (*Haute-Loire*) :

- n_p = jaune brunâtre ;
- n_m = violet ou rouge violacé ;
- n_g = jaune un peu verdâtre.

Composition chimique. La composition chimique, pas plus que la dureté ni la densité, n'a été déterminée. Le minéral se rencontre dans

les roches comme élément microscopique. La katoforite est certainement sodique, ainsi qu'en témoignent tous les minéraux qui l'accompagnent : elle est probablement titanifère.

Diagnostic. Les clivages prismatiques voisins de 124° font voir que la katoforite est une amphibole. L'angle d'extinction dépassant 30° , d'une part, et le maximum d'absorption suivant n_m (c'est à dire transversal à l'allongement dans les sections perpendiculaires à n_g et à n_p), de l'autre, ne permettent pas de confondre ce minéral avec aucune autre amphibole.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La katoforite a été trouvée par M. Brögger dans des roches qu'il désigne sous le nom de grorudite etc., et qui paraissent osciller entre des orthophyres quartzifères à ægyrine et de véritables aplites à ægyrine finement grenues.

Plateau Central. — *Haute-Loire.* J'ai trouvé l'amphibole dont il a été question plus haut, comme élément néogène *microscopique* dans des enclaves granitiques très transformées de la phonolite d'Araules. Elle s'y présente en petits cristaux prismatiques assez nombreux, associés à de l'orthose sodique néogène et à de l'ægyrine.

ARFVEDSONITES

Les amphiboles de la série de l'arfvedsonite sont très sodiques : elles sont caractérisées au point de vue optique par la position de leur axe n_p plus rapproché de l'axe vertical que l'axe n_g (voir le schéma général page 662).

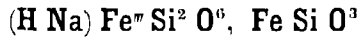
Crocidolite	$n_p : c = 21^\circ$ environ ;
Arfvedsonite	14° ;
Riebeckite	4 à 5° .

De plus, le pléochroïsme est intense dans les teintes bleues et vertes et l'absorption est toujours

$$D_p > D_m > D_g.$$

L'arfvedsonite est une amphibole des syénites néphéliniques qui n'existe dans aucun gisement français et dont par suite je ne m'occuperai pas ici.

CROCIDOLITE



Monoclinique, avec formes voisines de celles de la riebeckite.

$$mm = 124^\circ \text{ environ.}$$

Formes observées. La crocidolite ne se trouve pas en cristaux distincts, mais en aiguilles ou plus souvent en fibres soyeuses et flexibles, rappelant celles de l'asbeste. Ces fibres s'enchevêtrent parfois pour former des masses plus ou moins compactes.

Macles. Macles suivant h^1 (100).

Clivages. Clivages suivant m (110).

Dureté. 4.

Densité. 3,20 à 3,30.

Coloration et éclat. Bleu lavande plus ou moins foncé; cette couleur s'avive quand le minéral a été débarrassé, par un lavage à l'acide chlorhydrique, des impuretés qui le souillent. Éclat soyeux dans les fibres, souvent terne. Transparente en lames minces.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010). L'indice n_p fait avec l'axe vertical un angle de 18° à 21° (B. S. M. XIII. 10. 1890).

La bissectrice est positive (n_g).

$$2 \mathbf{E} = 95^\circ \text{ environ.}$$

Pléochroïsme. Pléochroïsme très net et très variable suivant les gisements, avec :

n_g = jaune pâle presque incolore (Wackenbach);

n_m = bleu violet;

n_p = bleu vert à vert de mer.

Composition chimique. La composition chimique correspondant à la formule $\text{Na Fe}^m \text{Si}^2 \text{O}^6, \text{Fe Si O}^3$ est donnée en *a*).

Une partie du sodium peut être remplacée par de l'hydrogène, une partie du fer par du magnésium : c'est particulièrement le cas de la crocidolite de Wackenbach, dont l'analyse de Delesse (A. M. X. 51.

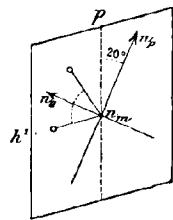


Fig. 1.

Plan des axes optiques
parallèle à g^1 (010)

1856) est donnée en *b*). Cette analyse paraît inexacte, le fer y étant dosé uniquement à l'état de FeO. Les échantillons étudiés par Delesse, que j'ai eus entre les mains, sont, du reste, très impurs.

	<i>a</i>)	<i>b</i>)
SiO ²	49,6	53,02
Fe ² O ³	22,0	»
Al ² O ³	»	traces
FeO.....	19,8	25,62
MnO.....	»	0,50
MgO.....	»	10,14
CaO.....	»	1,10
Na ² O....	8,6	5,69
K ² O.....	»	0,39
H ² O.....	»	2,52
Cl.....	»	0,51
P ² O ⁵	»	0,17
	<hr/> 100,0	<hr/> 99,66

Essais pyrognostiques. Dans le tube fermé, donne un peu d'eau alcaline et dégage parfois (Wackenbach) une odeur empyreumatique. Facilement fusible, à la flamme d'un bec Bunsen, en un verre noir magnétique, en colorant la flamme en jaune intense (Na). Inattaquable par les acides.

Diagnostic. Le signe négatif de l'allongement, le plus grand écartement des axes optiques permettent de distinguer la crocidolite de la glaucophane; elle se différencie de la riebeckite par sa coloration moins intense, l'écartement des axes et l'angle d'extinction plus faible.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Le seul gisement de crocidolite que j'aie à signaler ici se trouve dans une roche éruptive où le minéral est d'origine secondaire.

Vosges. — [*Alsace*]. Ce gisement a été décrit par Delesse (*A. M.* 517. 1856) à Wackenbach et à Noire-Maison. La crocidolite s'y trouve en nodules, en veines ou en petits filons dans une minette; elle y existe aussi comme élément microscopique. Sa structure asbestiforme est très nette. Les fibres sont fines et atteignent parfois plusieurs centimètres de longueur. En sortant de la carrière, elles sont molles et contiennent beaucoup d'eau interposée entre les fibres. Par dessiccation, elles deviennent élastiques et prennent un éclat

caractéristique de la riebeckite réside dans la position de n_p par rapport à l'axe vertical. L'angle $n_g : c$ étant de 85° , on voit en effet que n_p est à 5° de l'axe vertical dans l'angle aigu ph^1 (001) (100). La dispersion très grande, d'une part, et la coloration propre au minéral, d'une autre, rendent souvent difficile la détermination du signe de l'allongement de la riebeckite.

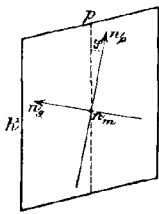


Fig. 1.
Plan des axes optiques
parallèle à g^1 (010).

D'après M. Sauer (*Z. d. d. geol. Gesell.* XL. 138. 1888), la riebeckite de Socotra serait optiquement négative. J'ai fait tailler de nombreuses plaques de celle de Corse, soit parallèlement à h^1 (100), soit perpendiculairement à l'axe vertical. La coloration intense du minéral ne permet d'utiliser que des lames extrêmement minces, et alors les images en lumière convergente deviennent peu nettes; les axes optiques sont très écartés, et je crois pouvoir affirmer que la bissectrice est *positive* (n_g).

La biréfringence paraît faible.

Pléochroïsme. Le pléochroïsme de la riebeckite est particulièrement intense et, à lui seul, permet de différencier le minéral de la glaucophane. Même dans les lames de $0^{\text{mm}}2$, l'absorption est telle suivant n_p , que le minéral est souvent complètement opaque quand la direction de cet axe coïncide avec la section principale du polariseur.

n_g = vert jaunâtre ;
 n_m = bleu ;
 n_p = bleu indigo foncé presque noir.

Groupements réguliers avec d'autres minéraux. La riebeckite de quelques aplites de Corse s'associe, à axes parallèles, avec l'ægryrine.

Composition chimique. La composition théorique de la riebeckite correspondant à 2 ($\text{Na Fe}^{\text{III}} \text{Si}^2 \text{O}^6$), Fe Si O^3 est la suivante :

Si O ²	50,5
Fe ² O ³	26,9
Fe O.....	12,1
Na ² O.....	10,5
	<hr/>
	100,0.

Essais pyrognostiques. La riebeckite fond facilement, à la flamme d'un bec Bunsen, en un émail noir magnétique et colore la flamme en **jaune** (Na).

Altérations. La riebeckite de Corse est parfois imprégnée par une chlorite d'un vert foncé qui se forme à ses dépens. M. Leverrier a signalé

des transformations en épidote, que je n'ai pu constater : il s'agit, sans doute, des associations de riebeckite et d'ægyrine décrites plus loin.

Diagnostic. Le pléochroïsme intense de la riebeckite, sa couleur, sa dispersion et surtout le signe négatif de son allongement permettent aisément de distinguer ce minéral des autres amphiboles. Ce dernier caractère est distinctif de la glaucophane. Les propriétés optiques constituent un bon caractère différentiel de la riebeckite et de la tourmaline, avec laquelle on l'a parfois confondue.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La riebeckite que j'ai à signaler ici se rencontre dans deux catégories de gisements :

- 1° Dans des roches éruptives ;
- 2° Dans des schistes cristallins ou paléozoïques métamorphisés.

1° Dans les roches éruptives.

Corse. — La seule région française renfermant des roches à riebeckite est la Corse ; comme des gisements de cette nature ne sont connus que dans deux localités, à Socotra et à S. Peter's Dome dans le Colorado, je crois devoir entrer dans quelques détails à leur sujet.

La riebeckite a été signalée dans la granulite des Calanques de Piana, par M. Leverrier (*C. R.* CIX. 38. 1889), d'après des échantillons que lui avait communiqués M. Nentien. Ce dernier géologue a libéralement mis à ma disposition toute sa collection de roches à riebeckite, que j'ai pu ainsi étudier ; il a bien voulu en outre me fournir les renseignements géologiques et topographiques donnés plus loin.

Les roches à riebeckite de Corse appartiennent à deux catégories : les unes, à gros grains, passent à des pegmatites ; les autres, à grains fins, sont de véritables aplites riches en ægyrine.

a) *Granulites à gros grains et pegmatites.* — Le massif des Calanques de Piana est le gisement le plus remarquable, sinon par son étendue, du moins par la beauté des échantillons que l'on y rencontre. Gueymard (*Voy. géol. et minér. en Corse.* Bastia. 1820-21) l'a signalé comme constitué par du granite à tourmaline.

D'après M. Nentien, la granulite à riebeckite s'observe sur environ 1 kilomètre de long sur 200 à 300 mètres de large (orientation E.-O.). On la suit sur toute sa longueur en allant d'Evisa à Ota par le sentier muletier qui quitte la route forestière d'Evisa au golfe de Porto, au

droit de la chapelle de San Cipriano, et descend par de nombreux lacets (Scala della Speloncata) à la rivière de Porto, qu'il traverse en deux points. Cette roche forme une masse au milieu d'une granulite riche en chlorite.

La riebeckite se trouve dans la granulite en petits cristaux ne dépassant guère 7 à 8^{mm} (notamment à la descente de la Scala, sur la rive droite de la rivière de Porto). Cependant, sur la rive gauche de cette rivière, entre les deux ponts, ils atteignent 2 à 3^{cm} et en un seul point ils présentent une taille beaucoup plus grande (12 à 15^{cm}); la roche est alors une véritable pegmatite rappelant celle de San Peter's Dome.

Ces granulites à riebeckite sont très riches en gros cristaux de zircon, parfois transformé en malacon : elles renferment plus rarement de l'astrophyllite (voir page 535), de la biotite le plus souvent altérée. Les feldspaths sont essentiellement constitués par de l'orthose sodique et de l'anorthose, fréquemment associées en micropertchite et présentant avec le quartz des associations pegmatoïdes. Quelques cristaux de riebeckite sont englobés par les feldspaths et le quartz, mais généralement ils moulent ces minéraux. Parmi les échantillons étudiés, un petit nombre se rapportent au type *b*.

Le deuxième gisement est situé dans la haute vallée de la rivière de Ficarella, qui, descendant de la Mufrella, se jette dans le golfe de Calvi. On peut le désigner sous le nom de Bonifato, forêt et maison forestière, qui en occupe la partie moyenne à 1 kilomètre en aval du confluent de la Melaja et du ruisseau de Porcareccia, au pied du sentier qui conduit dans le Filosorma par le col de Bonasa. Tout le fond de cette vallée (sauf les crêtes de Penne Rosse et de la Mufrella, formées en partie par des porphyres pétrosiliceux) est constitué par une granulite à riebeckite. Celle-ci forme des masses assez importantes échelonnées entre le point 363 de la route forestière et le confluent du ruisseau qui descend du col d'Avartoli avec celui des Bergeries de Spasimata (notamment à 400 mètres en contre-bas de ce confluent, en face du ruisseau de Malaja près de la maison forestière de Bonifato). La riebeckite s'y présente en cristaux atteignant plusieurs centimètres. La roche renferme des vides miarolitiques tapissés par du quartz et de la riebeckite; ils sont souvent comblés par de la fluorine violette. L'examen microscopique montre que, dans cette roche à grands éléments, le zircon est rare, l'astrophyllite et le mica absents, les feldspaths sont l'orthose et l'anorthose, assez altérées et toujours associées au quartz sous forme

pegmatoïde. Les échantillons examinés sont moins riches en riebeckite que ceux des gisements précédents.

Ces roches présentent une grande analogie avec celles de Skye (Druim na Eìdhne), dont M. A. Geikie a bien voulu m'envoyer un échantillon, ainsi qu'avec celles de Socotra.

b) Aplites à riebeckite et ægyrine. — Ces roches se trouvent en filons (0.25°S.) dans le granite à hornblende du Haut-Niolo. Ces filons ont de 2 à 3 mètres d'épaisseur et s'observent notamment à 500 mètres à l'ouest de Calasima en Albertacce (feuille de Corte, au voisinage de la feuille de Vico). Un filon analogue a été rencontré dans la granulite des Calanques à l'O.-S.-O de la Scala (au voisinage d'un coude de la route forestière d'Evisa au golfe de Porto).

Ce sont des roches à grains fins dans lesquelles à l'œil nu on distingue de fines aiguilles noires de riebeckite et parfois des cristaux vert clair d'ægyrine. Au microscope, on constate dans les roches du Haut-Niolo la grande abondance de la riebeckite et de l'ægyrine; ces minéraux sont souvent groupés à axes parallèles, et l'on peut se demander si certains cristaux de riebeckite ne se sont pas produits aux dépens de l'ægyrine. Les faces de la zone verticale de ces deux minéraux sont remarquablement nettes¹. Dans quelques échantillons, la riebeckite est implantée sur l'ægyrine en houppes qui rappellent celles de tourmaline dans la *luxulianite* du Cornwall. Les feldspaths sont les mêmes que dans les roches précédentes, mais ils forment de petites plages serrées les unes contre les autres et englobées dans du quartz grenu très abondant; des groupements pegmatoïdes s'observent çà et là. Le zircon n'est pas rare.

Les roches à ægyrine et riebeckite du sentier d'Evisa à Ota offrent la même structure, mais leurs éléments sont de dimensions plus grandes et les minéraux colorés moins abondants.

2° Dans les schistes cristallins et les schistes paléozoïques métamorphisés.

Ce genre de gisement de la riebeckite n'a jamais été décrit, à ma connaissance; je n'ai à en signaler que deux cas en France. Le premier

1. Ce caractère différencie la riebeckite corse de celle des microgranulites de Mynydd Mawr (pays de Galles) et des orthophyres quartzifères d'Ailsa Craig (Firth of Clyde) décrits par M. Harker (*Geol. Magaz.* XIII. 455, 1888) et par M. Teall (*Miner. Magaz.* IX. 219. 1891), et dont M. A. Geikie a bien voulu me communiquer des échantillons au moment du tirage de cette feuille.

que j'ai eu l'occasion d'étudier est celui de Corse, dont les échantillons m'ont été communiqués par M. Nentien. La riebeckite paraît y être un accident dans des régions riches en glaucophane.

Alpes. — *Savoie.* Dans une série de roches que je dois à l'obligeance de M. le Cst Ply, j'ai trouvé une remarquable roche à riebeckite, recueillie à l'est de la Pointe Turra près du mont Cenis et probablement dans les schistes lustrés. A l'œil nu, on distingue, dans une masse fibreuse d'un bleu foncé, des taches de calcaire jaune.

Au microscope, on constate que la riebeckite, en fines aiguilles enchevêtrées, est englobée dans de très nombreux cristaux d'albite et dans de la calcite, qui abonde en inclusions dans l'albite.

Le minéral, d'un bleu extrêmement intense, presque noir, possède les angles d'extinction de la riebeckite et non ceux de la *crocidolite*. C'est le seul exemple de riebeckite que j'aie constaté dans un calcaire.

Corse. — M. Nentien a trouvé à Vezzani, dans une recherche de mines de cuivre, un banc de quartzite dans lequel la glaucophane est entièrement remplacée par de fines aiguilles de riebeckite qui sont ou bien disposées parallèlement à la schistosité de la roche, ou bien plus souvent groupées autour d'un centre ; au microscope, elles ressemblent aux houppes de tourmaline de la *luxulianite* du Cornwall.

Elles sont englobées dans du quartz grenu et parfois dans de grandes plages déchiquetées de sphène jaune d'or.

Les roches de ce genre étant nouvelles, il me paraît intéressant d'en signaler un autre gisement, bien qu'il soit étranger à la France.

M. Brisse m'a, en effet, communiqué un quartzite à riebeckite tout à fait analogue à celui de Vezzani : il a été recueilli par lui dans de semblables conditions au milieu de lentilles associées aux schistes et quartzites à glaucophane du bord sud des hauts plateaux terminant vers l'ouest le massif de Bulgar Dagh (à 6 heures de mulet des mines de galène de Bulgar Maden) (Taurus, Asie Mineure). Ces roches à glaucophane forment, avec serpentines anciennes, l'axe d'un anticlinal recouvert en stratification concordante par des calcaires dévoniens (?).

Gisement de nature incertaine.

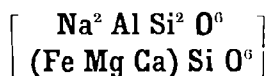
Corse. — Dans la collection du Muséum, j'ai trouvé, sous le nom de « tourmaline fibreuse de Venzolasca », un échantillon de quartz renfer-

mant une surface de plusieurs centimètres carrés couverte de petites aiguilles d'un bleu noir très brillantes constituées par de la riebeckite; ce bel échantillon m'a permis d'obtenir des sections transversales du minéral presque perpendiculaires à la bissectrice obtuse négative. Les cristaux présentent m (110) et g^1 (010) dans la zone verticale.

Au microscope on constate que la riebeckite est associée à de l'ægyrine. Ces deux minéraux sont orientés au milieu de grains de quartz.

M. Nentien, à qui j'ai communiqué cette observation, m'a fait remarquer que Venzolasca se trouve dans une région de schistes à glaucophane, et que, par suite, il est probable que l'échantillon provient d'un filon traversant ces derniers. Dans tous les cas, cette roche diffère de celle de Vezzani par la présence de l'ægyrine. Des recherches ultérieures sont nécessaires pour trouver la nature du gisement de cet échantillon : c'est pourquoi je ne le range dans aucune des catégories établies plus haut.

GLAUCOPHANE



Monoclinique, avec formes voisines de celles de la hornblende.

$$mm = 124^\circ 45' \text{ (v. Lasaulx).}$$

Formes observées. m (110), g^1 (010), a^1 ($\bar{1}01$), e^1 (011).

Macles. Macle suivant h^1 (100).

Faciès des cristaux. Les cristaux de glaucophane sont toujours allongés suivant l'axe vertical. Les rares cristaux que j'ai observés proviennent de l'île de Groix. Leurs faces prismatiques sont très brillantes, mais les faces a^1 ($\bar{1}01$) et e^1 (011) du pointement sont arrondies et non mesurables.

Dans les amphibolites des micaschistes, la glaucophane présente la structure de la hornblende. Toutefois, dans les schistes alpins et dans ceux de la Corse, elle prend souvent la forme aciculaire et donne naissance à des schistes à structure enchevêtrée analogue à celle de certains schistes à trémolite et actinote.

Clivages. Clivages m (110) parfaits. Fragile.

Dureté. 6 à 6,5.

Densité. 3,0 à 3,14; 3,081 ile de Groix (cristaux distincts), 3,110 à 3,112 ile de Groix, 3,12 Nouvelle-Calédonie, 3,137 Oulx.

Coloration et éclat. Bleue de diverses nuances, variant du bleu lavande au noir bleuâtre. Transparente en lames minces.

Éclat vitreux ou nacré. Poussière gris bleu.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010). n_g fait avec l'axe vertical un angle de 4° à 6° . La bissectrice aiguë est négative (n_p).

Ces propriétés sont celles de la glaucophane normale (îles de Groix, de Syra, col de San Leonardo en Corse); mais on trouve aussi des glaucophanes possédant sur g^1 (010) un angle d'extinction plus grand, atteignant 16° et même 21° ou 22° (massif de la Vanoise (M. Termier), Nouvelle-Calédonie, etc.); ces amphiboles ont généralement suivant n_g une couleur d'un bleu verdâtre passant souvent au vert franc. Tantôt elles existent d'une façon indépendante de la glaucophane normale; tantôt, au contraire,

elles sont associées à celle-ci de diverses manières et notamment en facules irrégulières (vallée du Diahot, Nouvelle-Calédonie). Parfois l'amphibole verte s'observe sur les bords; elle est peut-être alors le résultat de la transformation de la glaucophane. Ces amphiboles doivent être considérées comme des intermédiaires entre la

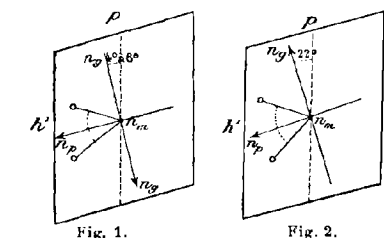


Fig. 1. Plan des axes optiques parallèle à g^1 (010). Angle d'extinction plus petit dans la glaucophane normale (fig. 1) que dans la glaucophane passant à la hornblende (fig. 2).

glaucophane normale et les amphiboles dépourvues d'alcalis; leur étude chimique serait certainement intéressante.

$$2 E = \begin{array}{ll} 44^\circ & \text{ile de Groix (v. Lasaulx) (Li);} \\ 50^\circ & \text{Gagnerie de Brignon (Na);} \\ 45^\circ & \text{vallée du Diahot.} \end{array}$$

$$n_g - n_p = \begin{array}{l} 0,19 \text{ environ, mais variable;} \\ = 0,022 \text{ (M. Termier) la Vanoise.} \end{array}$$

Pléochroïsme. Le pléochroïsme de la glaucophane est très net et très caractéristique, mais, en même temps, fort variable en intensité et parfois en coloration suivant n_g . Ces variations sont également en relation avec des différences de composition chimique, a glaucophane la plus foncée paraissant être en même temps la plus ferrifère. Les cristaux sont souvent zonés (Oulx, etc.).

Glaucothane normale.

	n_g	n_m	n_p
Ile de Groix Santa Maria de Lota Oulx Nouvelle-Calédonie	bleu lavande	bleu violacé	incoloré ou jaunâtre

Glaucothane foncé.

	n_g	n_m	n_p
Villarodin	bleu de Prusse foncé	bleu violet	jaune verdâtre clair

Glaucothane à grands angles d'extinction.

	n_g	n_m	n_p
Nouvelle-Calédonie	bleu lavande à bleu vert pâle	bleu violacé	jaune pâle presque incolore

Composition chimique. Toutes les glaucophanes étudiées ici correspondent au type normal bleu pâle, sauf peut-être celle de la Nouvelle-Calédonie, qui est plus pauvre en alcalis que les autres et dans laquelle j'ai trouvé parfois des facules à angles d'extinction de 20° à 21°. La glaucophane d'un bleu foncé et celle à angles d'extinction constants de 21° n'ont pas été analysées.

a) Composition correspondant à la formule $\text{Na Al Si}^2 \text{O}^6, (\text{Fe Mg}) \text{Si O}^3$, dans laquelle $\text{Mg} : \text{Fe} = 2 : 1$;

Analyses de la glaucophane : b) de Groix, par v. Lasaulx (*Verh. naturh. Ver. Bonn*, XL. 267. 1883);

c) de Groix, par Schluttig, in Grünhut (*Z. K.* XIII. 73. 1886);

d) de la Nouvelle-Calédonie, par M. Liversidge (*Roy. Soc. N. S. Wales*, XIV. 244. 1880);

e) de Beaume près d'Oulx par M. L. Colomba (*Att. R. Accad. Torino*, XXIX, 1894).

	a)	b)	c)	d)	e)
SiO ²	57,6	57,13	56,65	52,79	56,48
Al ² O ³ ...	16,3	12,68	12,31	14,44	14,60
Fe ² O ³ ...	»	} 8,01	3,01	»	»
FeO.....	7,7		4,58	9,82	9,36
MgO.....	8,5	11,12	12,29	11,02	8,27
Ca O.....	»	3,34	2,20	4,29	2,12
Na ² O....	9,9	7,39	7,93	5,26	8,29
K ² O....	»	»	1,05	0,88	traces
H ² O.....	»	»	»	1,38	»
	<hr/>	<hr/>	<hr/>	<hr/>	<hr/>
	100,0	99,67	100,02	99,88	99,12
Densité	»	3,112	3,110	3,12	3,137

Essais pyrognostiques. Au chalumeau, très facilement fusible en un émail vert olive sale devenant gris cendré au bout de quelques heures. Inattaquable par les acides.

Altérations. Dans beaucoup de roches, la glaucophane se transforme sur les bords en une hornblende sodique verte.

Diagnostic. La couleur bleue et le pléochroïsme distinguent la glaucophane de toutes les autres amphiboles. Le signe positif de son allongement constitue son caractère différentiel de la crocidolite.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

La glaucophane se trouve dans deux catégories distinctes de gisements :

1° Dans les schistes cristallins occupant la partie supérieure de l'étage des micaschistes ou même dans les roches schisteuses de la série sédimentaire.

Au sujet des roches à glaucophane de ce dernier genre de gisement, il est nécessaire de réserver la question d'origine; beaucoup d'entre elles, en effet, paraissent n'être que le résultat ultime de la transformation de gabbros ayant subi des déformations mécaniques; elles se rapporteraient alors à la dernière catégorie de gisements.

2° Dans des roches éruptives basiques, où elle est le résultat de la transformation du pyroxène.

1° Dans les schistes cristallins d'âge varié.

Ce genre de gisement est de beaucoup le plus important; la glaucophane s'y présente souvent en cristaux dépassant 1^{cm} de longueur; l'épidote, la muscovite, le rutile, le sphène, le quartz sont les minéraux qui l'accompagnent le plus habituellement; on trouve la glaucophane soit dans des amphibolites presque exclusivement constituées par elle, soit dans des micaschistes ou quartzites.

C'est au milieu de ces roches à glaucophane que se trouvent comme accident les roches à riebeckite décrites page 698.

Bretagne. — *Morbihan.* L'île de Groix est riche en amphibolites à glaucophane qui y ont été découvertes par M. de Limur (*B. S. M.* VI. 293. 1883 et *op. cit.* 1884) et qui ont été étudiées par M. Barrois et par v. Lasaulx.

Leur position stratigraphique a été délimitée par M. Barrois (*B.S.M.* VI. 289. 1883 et *Ann. Soc. géol. Nord*, XI. 19. 1883). Ces roches peuvent être surtout étudiées dans les falaises sud-est de Groix et notamment dans la baie de Locmaria; on les observe aussi dans les falaises escarpées de la pointe d'Enfer, à la pointe des Chats, à La Croix sous Loqueltas, au Spernec, au Cripp, à Port Lay. Elles sont stratoïdes et présentent des lits jaunes, rouges ou bleus alternant entre eux et respectivement formés par de l'épidote, du grenat ou de la glaucophane; elles contiennent, en outre, du rutile, du sphène, de la magnétite, de la muscovite, du quartz, de la chlorite. Ces roches à glaucophane constituent par places des falaises de 30^m de hauteur. Leur teneur en glaucophane est très variable; quelques-unes d'entre elles sont presque exclusivement composées par ce minéral en grands prismes de plus de 1^m de longueur: elles sont alors d'un bleu noir foncé. Les deux variétés les plus fréquentes sont des amphibolites à glaucophane et épidote et des micaschistes à épidote. Elles offrent une grande analogie avec celles de l'île de Syra.

Von Lasaulx a donné l'analyse transcrite plus haut et a signalé dans ses cristaux de glaucophane de Groix les formes m (110), g^1 (010), a^1 ($\bar{1}01$), e^1 (011) (*Niederrh. Gesell. Bonn*, 1883. 267). M. de Limur m'a remis de très beaux échantillons de ces roches de l'île de Groix: quelques-uns sont recouverts de jolis cristaux à faces brillantes de glaucophane engagés dans un mica jaune verdâtre; malheureusement ils sont toujours couchés sur une face de la zone prismatique et il m'a été impossible d'isoler un pointement complet. Ces cristaux présentent de curieux phénomènes de torsion; ils sont accompagnés d'une hornblende sodique verte.

Sur les surfaces battues par la mer, la glaucophane se détruit moins vite que les minéraux qui l'accompagnent: elle reste alors en relief et se distingue par sa belle couleur bleue. Le même minéral abonde en fragments de toutes grosseurs dans les sables qui bordent les falaises de l'île (Bréon: *B. S. M.* III. 55. 1880).

Loire-Inférieure. J'ai rencontré la glaucophane comme élément accessoire dans l'éclogite de la Gagnerie de Brignan en Bouvron. Elle s'y transforme sur ses bords en amphibole d'un vert vif (*Bull. Soc. Sc. Nat. Ouest*, I. 93. 1891); elle y a été retrouvée par M. Baret.

Alpes. — *Savoie.* La glaucophane est abondante dans les schistes

cristallins du massif de la Vanoise, étudiés par M. Termier et considérés par lui comme d'âge permien (*B. C. F.* nos 20 et 23. 1891). Ce minéral avait été trouvé en 1889 par M. Marcel Bertrand dans un chloritoschiste de cette région au chalet des Nauts. Les gisements les plus dignes d'être cités sont : le glacier de la Vanoise, de l'Arpont, du Pelvoz, de la Dent-Parrachée, Entre-deux-Eaux.

La glaucophane s'y observe en lames microscopiques dans des schistes à séricite ou constitue de véritables amphibolites d'un bleu verdâtre foncé (Entre-deux-Eaux, sous le rocher du Col). Dans ces roches, la glaucophane est accompagnée d'ilménite, de rutile, de pyrite, de chlorite, d'albite, d'épidote. Les angles d'extinction sont généralement faibles, mais atteignent 21° dans une glaucophane d'Entre-deux-Eaux.

M. Termier signale (*op. cit.*, 34) un échantillon dans lequel la glaucophane se transformerait en diallage; il est plus probable que c'est l'inverse qui se produit, et il est possible, dès lors, qu'une partie de ces roches à glaucophane soit à reporter à la catégorie de gisements qui est étudiée page 706.

Je citerai ici, bien qu'il se trouve sur le versant italien, un remarquable gisement de glaucophane dont M. Marcel Bertrand m'a donné des échantillons recueillis par lui dans une excursion faite avec MM. Mattiolo et Potier; ils proviennent des bancs calcaires triasiques reposant sur des quartzites en face de la station d'Oulx (rive gauche de la Doria Riparia) le long de la ligne de Modane à Turin. La glaucophane se trouve dans un calcaire blanc jaunâtre, en cristaux distincts d'un noir bleuâtre atteignant 2^{cm} de longueur. Ils sont distribués suivant le rubanement de la roche et souvent brisés; on peut facilement les extraire par l'action des acides. Ils ne présentent que les faces *m* (110) distinctes très cannelées; leurs extrémités ne sont pas terminées par des faces mesurables¹; ils sont souvent zonés.

1. Au moment du tirage de cette feuille, M. L. Colomba m'a adressé un mémoire qu'il a publié sur ce gisement (*Att. R. Accad. Sc. Torino*, XXIX. 1894); un échantillon provenant de Beaume, qu'a bien voulu m'envoyer M. Piolti, est identique à ceux que m'a remis M. Bertrand. M. Colomba signale la glaucophane non seulement dans les calcaires, mais encore dans les schistes qui les accompagnent; il décrit d'intéressantes pseudomorphoses de glaucophane en chlorite : les minéraux associés à la glaucophane sont, avec la chlorite, de l'oligiste, des micas, de la tourmaline, de la pyrite, du quartz, de l'albite.

Corse. — La glaucophane a été signalée dans les schistes de Corse par M. Busatti (*Soc. Tosc. Sc. Nat.* 1885, 28 juin) entre Saint-Florent et Bastia; d'après cet auteur, ces schistes renferment, outre la glaucophane, de la paragonite, de la chlorite, de la tourmaline. M. Cebbecke a également signalé ce minéral en Corse (*Z. K.* XII. 284; *Z. d. d. g. Gesell.* XXXVIII. 647. 1886) à la Barchetta (route de Corte à Bastia).

Les renseignements suivants sur la glaucophane de Corse m'ont été fournis par M. Nentien, qui m'a communiqué un grand nombre d'échantillons. D'après lui, la glaucophane est extrêmement répandue dans la partie N.-E. de la Corse (une partie de l'arrondissement de Bastia et la moitié Est de celui de Corte) limitée presque exactement par une ligne droite joignant l'embouchure du Regino à celle de la Solenzara.

Les roches à glaucophane les plus abondantes sont des amphibolites formant des lentilles aplatiques ou des couches continues à la partie supérieure d'une série schisteuse formée de bas en haut par des schistes à séricite, des cipolins et des schistes amphiboliques.

Les gisements les plus remarquables au point de vue de la glaucophane sont les suivants : vallée de Santa Maria di Lota, notamment près du hameau de Mandriale (cap Corse); col entre Murato et Campitello; aval de la Porta d'Ampugnani, environs de Moïta et de Matra; environs de Santa Maria Poggio près de Cervione; environs de Vezani, etc.

A Santa Maria di Lota (cap Corse), la glaucophane, en cristaux brisés de plusieurs millimètres, riches en inclusions de rutile, se trouve dans un calcschiste avec épidote, clinocllore, muscovite et albite qui l'englobent comme dans l'échantillon des Alpes, décrit page 707 (structure pœcilitique).

On trouve plus rarement la glaucophane dans des quartzites, notamment au col de San Léonardo (partie supérieure de la vallée du ruisseau de Griscione, au N.-O. de Ville di Pietrabugno). Ces quartzites forment des lentilles plus ou moins continues et interstratifiées au milieu des schistes amphiboliques à glaucophane. La glaucophane, en aiguilles de 2^{mm}, est criblée d'enclaves de quartz finement grenu. Elle y est parfois accompagnée d'un peu d'épidote et d'éponges d'albite.

Nouvelle-Calédonie. — La glaucophane abonde à la pointe Nord de l'île et particulièrement dans la vallée du Diahot et aux environs

de Balade (Voir, pour plus de détails sur ces gisements, page 254).



Fig. 3.
Lame mince $\frac{1}{4}$ (010) de
glaucophane normale
avec facule de glaucophane
à grand angle
d'extinction.

L'existence d'une amphibole bleue a été signalée dans cette région par M. Garnier (*A. M.* XII. 1867) et par M. Jannettaz (*B. S. G.* XXIV. 451. 1867). Son identité avec la glaucophane a été établie par M. Friedel dans le mémoire que M. Heurteau (*A. M.* IX. 262. 1876) a consacré à la géologie de l'île. J'ai donné plus haut l'analyse qui en a été faite par M. Liversidge.

Les échantillons que j'ai étudiés proviennent des collections de MM. Garnier, Heurteau et Pelatan. Ils sont constitués par des amphibolites à glaucophane, riches en dodécaèdres de grenat almandin, en rutile, sphène, épidote, et par des micaschistes ou quartzites micacés renfermant ces mêmes minéraux accompagnés de clinocllore et de muscovite. C'est dans la glaucophane des amphibolites que j'ai trouvé les facules s'éteignant à 20° et 21° (fig. 3).

Ces roches de la Nouvelle-Calédonie sont très analogues à celles de l'île de Groix, et on verra plus loin que quelques-unes d'entre elles doivent être considérées comme le résultat de la transformation de gabbros.

2° Dans les gabbros, comme produit secondaire.

Ce genre de gisement paraît assez répandu dans les Alpes françaises; il s'observe aussi en Corse et à la Nouvelle-Calédonie.

La glaucophane des gabbros est généralement accompagnée de saussurite et de feldspath. Quand la transformation s'est effectuée dans des gabbros très déformés par actions mécaniques, le résultat ultérieur de l'évolution de la roche conduit à une sorte de *glaucophanite* dans laquelle la glaucophane constitue des cristaux nets ou de petites aiguilles enchevêtrées ou entrelacées. Elles sont associées à de l'albite, de l'épidote, du sphène, etc. Ces roches peuvent, dans certains cas, être prises pour de véritables amphibolites. La confusion peut être faite d'autant plus facilement que, dans la même région, on trouve souvent des glaucophanites, des micaschistes ou quartzites à glaucophane qui font partie intégrante de séries sédimentaires schisteuses.

Alpes. — *Savoie.* Les gabbros de Villavodin près Modane présentent de remarquables phénomènes de transformation du diallage en glaucophane, qui donnent à la roche une couleur d'un bleu noirâtre.

Cette transformation s'effectue par les procédés habituels d'ouraltisation (voir page 581, fig. 14). Suivant les échantillons, la glaucophane est d'un bleu clair ou d'un bleu extrêmement foncé. Souvent elle se produit en cristaux indépendants au milieu de l'agrégat d'épidote, d'albite et de calcite résultant de la saussuritisation du feldspath. Les roches très altérées dont il s'agit ne présentent souvent plus guère de trace de leur structure originelle et il est possible que beaucoup de schistes à glaucophane de la région ne soient autre chose que des gabbros laminés et radicalement transformés.

Hautes-Alpes. M. Nentien a bien voulu me communiquer des préparations de gabbros en partie transformés en glaucophane qu'il a recueillis, il y a quelques années, au milieu des schistes lustrés, à l'est de Molines, dans le Haut-Queyras (flanc ouest de Mourre-Froid, entre le village de Molines et le signal 2792).

Corse. — La transformation du diallage en glaucophane et en hornblende verte n'est pas rare dans les gabbros grenus et dans les diabases ophitiques du groupe supérieur de la première série des roches basiques signalée page 589 et particulièrement dans les gabbros des cantons de Sermano (Sant'Agostino) et de San Lorenzo.

La glaucophane de ces gisements est tout à fait l'homologue de la crocidolite que j'ai signalée (*B. S. M.* XIII. 14. 1890) dans les mêmes conditions au cap Argentaro et à l'île de Gorgona. L'analogie des roches de ces deux gisements est encore montrée par les mêmes transformations de leurs feldspaths en chlorites.

Les échantillons que j'ai étudiés m'ont été remis par M. Nentien, qui a particulièrement appelé mon attention sur une glaucophanite qu'il a recueillie au vieux pont de Piedicorte sur le Tavignano près de la route de Corte à Aleria. Elle paraît y former un dyke de 1200^m sur 150^m au milieu de schistes sériciteux. Cette roche peut être étudiée sur les deux rives du Tavignano et notamment à sa traversée par la route nationale; elle oscille entre deux types extrêmes: l'un presque exclusivement formé par la glaucophane et l'autre quartzifère avec un peu de glaucophane; ces roches sont très dures.

L'examen microscopique fait voir que la roche est en grande partie constituée par de la glaucophane en grands cristaux allongés, terminés par de larges aiguilles inégales qui sont entourées par de l'albite globuleuse enveloppant de l'épidote, etc. Par places, ce minéral est très

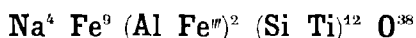
rare; dans d'autres, au contraire, il est très abondant et certains échantillons sont presque entièrement formés par des plages arrondies d'albite moulées par de la chlorite. On pourrait se demander si cette roche ne constitue pas une amphibolite; mais un des échantillons de M. Nentien montre de grandes plages de diallage en voie de transformation. En lumière naturelle, on reconnaît la structure ophitique originelle de la roche, dont les feldspaths sont transformés en petits cristaux rectangulaires. Quelques échantillons renferment un minéral que je n'ai pu encore identifier avec aucune espèce connue.

Nouvelle-Calédonie. — Parmi les roches à glaucophane de la vallée du Diahot que j'ai examinées, se trouve une roche identique à celle de Piedicorte dont il vient d'être question: elle appartient certainement à la catégorie de roches à glaucophane regardées, par M. Heurteau (*op. cit.* 266) comme éruptives au milieu des micaschistes.

En Nouvelle-Calédonie, de même que dans les Alpes et en Corse, il existe donc, à côté d'amphibolites à glaucophane appartenant incontestablement à des formations sédimentaires métamorphisées, des pseudo-amphibolites à glaucophane de structure différente produites par la transformation totale de gabbros.

AMPHIBOLE TRICLINIQUE

ÆNIGMATITE (Cossyrite)



Triclinique, pseudomonoclinique. $mt = 114^\circ 9'$ (Förstner).
 $b : c : h = 1000 : 1000 \text{ env.} : 291,564$. $D = 831,614$. $d = 555,353$.
 angle plan de $p = 112^\circ 31' 28'' \text{ env.}$
 angle plan de m }
 angle plan de t } $= 99^\circ 26' 36'' \text{ env.}$
 $\left[\begin{array}{l} a : b : c = 0,6778 : 1 : 0,3506 \\ yz = 90^\circ; zx = 72^\circ 49'; xy = 90^\circ. \end{array} \right]$

Ces paramètres ont été calculés par M. Dana d'après les données de M. Förstner (*cossyrite* de Pantellaria): ils ne doivent être considérés

que comme approximatifs. La position choisie est la même que pour les amphiboles monocliniques.

Formes et faciès des cristaux. Les formes se rapprochent beaucoup de celles des amphiboles monocliniques. La différence la plus grande réside dans l'angle mm , qui, dans l'ænigmatite, est de $114^{\circ}9'$, au lieu d'être voisin de 124° comme dans les autres amphiboles. Dans l'unique gisement que j'ai à signaler, le minéral est allongé suivant l'axe vertical; il paraît présenter les faces m ($1\bar{1}0$), t (110), h^1 (100), g^1 (010). Je n'ai pu extraire de pointements distincts.

Macles. Macles polysynthétiques suivant g^1 (010).

Clivages. Clivages m ($1\bar{1}0$) et t (110) moins faciles que dans les amphiboles.

Dureté. 5,55.

Densité. 3,74 à 3,85.

Coloration et éclat. Noire. Opaque ou transparente seulement en lames très minces.

Éclat vitreux. Poussière brun rouge.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques voisin de g^1 (010). La bissectrice aiguë est positive (n_g) et fait avec l'axe vertical un angle très voisin de 45° dans l'angle obtus ph^1 (001) (010). L'angle d'extinction dans h^1 (100) est d'environ 4° .

$$2 \mathbf{E} = 60^{\circ} \text{ environ.}$$

Pléochroïsme. Le pléochroïsme est extrêmement intense dans les teintes suivantes :

- n_g = brun noir;
- n_m = brun châtaigne foncé;
- n_p = brun rouge clair.

L'absorption est $n_g > n_m > n_p$.

Composition chimique. L'ænigmatite est un silicate (et titanate) de FeO et de Na²O renfermant, en outre, de l'alumine et du Fe²O³.

Essais pyrognostiques. Facilement fusible au chalumeau en un verre noir magnétique. Attaquée difficilement par les acides concentrés.

Diagnostic. L'ænigmatite se distingue de la hornblende basaltique par la valeur de son angle de clivage, par ses propriétés optiques, par sa forte réfringence et sa coloration intense (Voir à Ilvaïte).

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

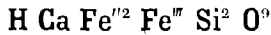
Plateau Central. — *Puy-de-Dôme.* J'ai trouvé l'ænigmatite en cristaux atteignant 2^{mm} dans la néphéline doléritique du puy de Saint-Sandoux (Barneire). Elle s'y distingue, à l'œil nu, de l'augite, dont les cristaux sont moins allongés. Je n'ai pu arriver à en isoler de cristaux entiers; le minéral est, en effet, très fragile. J'ai pu constater que la densité est supérieure à 3,4. Les lames très minces permettent de voir les macles polysynthétiques et de déterminer les propriétés optiques. Beaucoup de ces cristaux sont opaques. L'augite qui les accompagne appartient à la variété titanaugite.

Le gisement de Saint-Sandoux est remarquable par la netteté de ce minéral rare, dont il sera probablement possible d'obtenir de meilleurs échantillons que ceux que j'ai observés.

APPENDICE

Depuis la publication du premier fascicule de ce volume, j'ai recueilli de nombreux documents sur les minéraux étudiés de la page 1 à la page 304. Ils seront étudiés dans un supplément qui paraîtra quand cet ouvrage sera terminé. Je ferai toutefois exception pour l'ilvaïte, dont M. Gentil vient de décrire un gisement au moment du tirage de cette feuille (*B. S. M.* XVIII, 410. 1895). La place de ce minéral aurait été page 119, après la Bertrandite.

ILVAÏTE



Orthorhombique. $mm = 112^\circ 38'$ (Dx).

$$b : h = 1000 : 368,395. \quad D = 832,126. \quad d = 554,586.$$

$$[a : b : c = 0,66647 : 1 : 0,44276]$$

Formes observées. m (110), g^3 (120), g^2 (130), $b^{1/2}$ (111).

Les angles donnés ci-dessous ont été mesurés par M. Gentil.

	Angles			Angles	
	calculés	mesurés		calculés	mesurés
$m m$	112°38'	112°11'	[$b^{1/2} b^{1/2}$ (sur p)	102°48'	
$m g$	160°34'		[$b^{1/2} m$	128°36'	128°40'
$g^3 g^3$ (sur g^1)	106°15'	106°9']		
$m g^2$	150°15'		$b^{1/2} b^{1/2}$ (côté	117°27'	117°21'
$g^2 g^2$ sur g^1	126°51'	126°37'	avant)	139°31'	139°35'

Facès des cristaux. Les cristaux d'ilvaïte sont allongés suivant l'axe vertical ; toutes les faces de la zone prismatique sont striées parallèlement à leurs intersections mutuelles, ce qui rend les mesures gonio-métriques exactes à peu près impossibles.

Clivages. Clivage suivant p (001) et g^1 (010) ; traces de clivage suivant m (110) et a^1 (101). Le clivage g^1 (010) est très distinct dans l'ilvaïte d'Algérie (M. Gentil).

Dureté. 5,5 à 6.

Densité. 3,9 à 4,1.

Coloration et éclat. Noir de poix. Éclat métalloïde résineux. Les

cristaux frais sont très brillants; ils se ternissent par altération. Pous-
sière noire grisâtre. Le minéral est à peine translucide en lames minces.

Propriétés optiques. Plan des axes optiques parallèle à h^1 (100); bis-
sectrice aiguë perpendiculaire à p (001). 2 V très grand (Lorenzen).

Pléochroïsme. Dans les sections p (001) de l'ilvaïte d'Algérie, le
pléochroïsme est très intense. M. Gentil a observé :

suivant b = brun clair;
— a = brun noir presque opaque.

Composition chimique. La formule $\text{HCa Fe}^{1/2}\text{Fe}^{\text{III}}\text{Si}^2\text{O}^9$ correspond à
la composition suivante :

Si O ²	= 29,3
Fe ² O ³	= 19,6
Fe O	= 35,2
Ca O	= 13,7
H ² O.....	= 2,2
	100,0

M. Gentil a constaté par des essais qualitatifs que l'ilvaïte d'Algérie
renferme environ 2 % de MnO.

Essais pyrognostiques. Facilement fusible en un verre noir magné-
tique. Avec les flux, donne les réactions du fer et souvent du manga-
nèse. Attaquable par les acides en faisant gelée.

Altérations. Le minéral d'Algérie est fréquemment altéré et recou-
vert d'une patine de limonite.

Diagnostic. Les formes de l'ilvaïte sont tout à fait caractéristiques.
En lames minces, les variétés translucides présentent la couleur brune
et le pléochroïsme intense de l'œnigmatite, dont elles se distinguent
par les extinctions longitudinales et une facile attaque par les acides.

GISEMENTS ET ASSOCIATIONS

Algérie. — *Constantine.* Le gisement étudié par M. Gentil (*B. S. M.*
XVIII. 1895) se trouve non loin du cap Bou-Garoune près Collo.
L'ilvaïte se rencontre avec mélanite¹, bustamite, épidote, quartz, à la

1. Ce grenat *mélanite*, qu'il faut ajouter aux gisements décrits page 234, est
jaune ou brun foncé; il présente les faces b^1 (110) et les propriétés optiques de la
topazolite avec la structure zonée de l'aplome (*B. S. M.* XVIII. 270. 1894).

partie supérieure d'un filon d'oligiste. Elle a été trouvée dans des recherches faites sur ce filon.

L'ilvaïte forme des masses compactes noires, dans les cavités desquelles se trouvent des cristaux nets atteignant 1^{cm} d'épaisseur sur plusieurs centimètres de longueur. Ils sont généralement altérés superficiellement et ternes, souvent recouverts d'un enduit de limonite; de petits cristaux très brillants sont engagés dans le quartz. Ils sont peu riches en faces et présentent les prismes m (110), g^3 (120), g (130). Ils sont très cannelés, et il existe probablement d'autres faces, à symboles plus complexes que les précédentes, qui n'ont pu être déterminées exactement à cause du peu de brillant habituel de ces cristaux : la face m (110) manque rarement. Tous les cristaux étudiés sont terminés par $b^{1/2}$ (fig. 1).

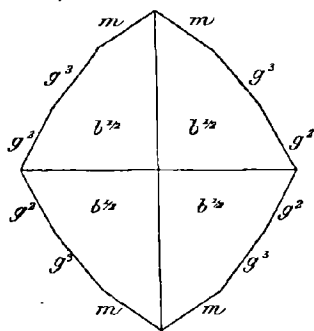


Fig. 1.
Projection sur la base d'un cristal d'ilvaïte de Bou-Garoune.

Tous les cristaux étudiés sont terminés par $b^{1/2}$ (fig. 1).

Minéral de Villarodin décrit sous le nom de *Groppite*.

M. des Cloizeaux a trouvé (*B. S. G.* XXII. 25. 1864), dans l'anhydrite de Villarodin près Modane, de petits grains verdâtres à éclat gras dont l'analyse suivante a été faite par M. Pisani :

Si O ²	48,20
Al ² O ³	19,70
Mg O	12,80
Ca O.....	1,64
Fe O.....	3,38
Na ² O.....	} 7,22
K ² O.....	
H ² O.....	7,06
	100,00

Cette composition est très analogue à celle de la *groppite* de Gropp-torp en Suède (pseudomorphose de pargasite?).

J'ai montré (*B. C. F.* n° 42. 123. 1895), par l'examen microscopique des échantillons que M. des Cloizeaux a bien voulu me donner, que

cette substance n'est pas homogène, mais qu'elle est constituée par des lamelles de chlorite souvent associées en proportion très variable à de l'albite, à de petites aiguilles de rutile et de tourmaline, etc. L'analogie des grains de Villarodin avec le minéral de Gropptorp est donc toute fortuite : ils ne doivent pas être considérés comme appartenant à une espèce minérale.

TABLE DES MATIÈRES

DU PREMIER VOLUME

A		Pages			Pages
Actinote.....	645	Argiles.....	472		
Ægyrinaugite.....	569	Argile plastique.....	479		
Ægyrine.....	610	Argile réfractaire.....	479		
Ænigmatite.....	708	Asbeste.....	646		
Ærinite.....	403	Asbestoïde.....	646		
Åkermanite.....	492	Aspasiolite.....	516		
Allanite.....	156	Astrophyllite.....	534		
Allophane.....	484	Augite.....	569		
Almandin.....	239	Augite ægyrinique.....	569		
Amblystégite.....	556	Augite titanifère.....	569		
Amiante.....	646	Auralite.....	516		
Amiantoïde.....	646	Axinite.....	277		
Amphiboles (Groupe des).....	633				
Amphiboles alumineuses.....	660	B			
Amphiboles non alumineuses.....	642	Babingtonite.....	540		
Amphiboles monocliniques.....	640	Baltimorite.....	420		
Amphiboles orthorhombiques.....	634	Barkevicite.....	660		
Amphibole triclinique.....	708	Bastite.....	424		
Andalousite.....	25, 252	Bastonite.....	332		
Anomite.....	310	Bavalite.....	399		
Anthophyllite.....	635	Bergholz.....	436		
Antigorite (Groupe de l').....	417	Berthiérine.....	401		
Aplôme.....	215	Bertrandite.....	113		
Ardennite.....	124	Bertrandite (granite).....	523		
Arfvedsonite.....	690	Biotite.....	310		

Une table générale des matières terminera le dernier volume; elle sera accompagnée d'un index géographique détaillé.

	Pages		Pages
Blaviérite.....	355	Cossaïte.....	354
Bol.....	488	Cossyrite.....	708
Bonsdorffite.....	516	Coupholite.....	265
Bowenite.....	420	Craie de Briançon.....	452
Bowlingite.....	442	Crocidolite.....	691
Brandisite.....	361	Croisette.....	9
Bravaisite.....	416	Cummingtonite.....	644
Breislakite.....	684	Cymatolite.....	618
Bronzite.....	546		
Bustamite.....	630	D	
Byssolite.....	646	Damourite.....	335
C		Dannemorite.....	634
Calamine.....	19	Datholite.....	74
Cancrinite.....	503	Davreuxite.....	360
Carpholite.....	111	Delanouite.....	483
Carton de montagne.....	646	Delessite.....	394
Ca SiO ³ artificiels.....	623	Dewalquite.....	124
Céladonite.....	414	Deweylite.....	437
Cérasite.....	514	Diallage.....	569
Cérolite.....	438	Diopside.....	569
Chamoisite.....	397	Diopside chromifère.....	569
Chamosite.....	397	Dioptase.....	257
Chiastolite.....	26	Disthène.....	65 et 253
Chlorite de Mauléon.....	383	Dumortièreite.....	15
Chlorites (Groupe des).....	373		
Chloritoïdes.....	361	E	
Chloromélanite.....	616	Écume de mer.....	454
Chloropale.....	488	Édenite.....	661
Chlorophyllite.....	516	Éléolite (néphéline).....	497
Chondrodite.....	119	Enstatite.....	546
Chromocre.....	358	Épidotes (Groupe des).....	127
Chrysocole.....	263	Épidote.....	133
Chrysotile.....	431	Eucryptite.....	496
Clinocllore.....	379		
Clinohumite.....	119	F	
Clintonites (Groupe des).....	360	Fahlunite.....	516
Coccolite.....	609	Fassaïte.....	569
Collyrite.....	486	Fayalite.....	195
Confolensite.....	480	Fibrolite.....	50
Cordiérite.....	512	Friedelite.....	302
		Fuchsité.....	336

TABLE DES MATIÈRES

717

G	Pages	J	Pages
Gaize.....	474	Jade.....	646
Galapectite.....	477	Jadéite.....	613
Garniérite.....	439	Jeffersonite.....	540
Gédrite.....	635	Johnstrupite.....	540
Gehlenite.....	492		
Gelberde.....	487	K	
Gieseckite.....	498	Kaolin.....	461
Gigantolite.....	516	Kaolinite.....	461
Glaucothane.....	699	Katoforite.....	689
Glauconie.....	406	Klementite.....	396
Grenats (Groupe des).....	206	Koupholite.....	265
Groppite.....	713		
Grossulaire.....	217	L	
Grünerde.....	414	Landevanite.....	484
Grünerite.....	642	Lâvenite.....	625
Gümbelite.....	336	Lehm.....	474
Gummite.....	477	Lenzinite.....	477 et 482
Gymnite.....	437	Lépidolite.....	355
		Leptochlorites.....	393
H		Less.....	474
Halloysite.....	474	Leuchtenbergite.....	383
Haüyne.....	507	Leverriérite.....	461
Hédenbergite.....	569	Liebenerite.....	498
Helminthe.....	388	Liège de montagne.....	646
Hiortdahlite.....	540	Limon.....	474
Hisingerite.....	405		
Hornblendes.....	661	M	
Hornblende basaltique.....	661	Macle.....	26
Hornblende commune.....	661	Magnésite.....	454
Humboldtite.....	492	Malacolite.....	569
Humites (Groupe des).....	119	Margarite.....	361
Hyalosidérite.....	173	Marmolite.....	420
Hypersthène.....	552	Marnes.....	474
		Mauléonite.....	383
I		Mélanite.....	230
Iddingsite.....	442	Méllite.....	492
Idocrase.....	159	Mélinite.....	487
Ilvaite.....	711	Métaxite.....	431
Indicolite.....	80	Micas (Groupe des).....	305
Iolite (Cordiérite).....	512	Mica palmé.....	335

	Pages		Pages
Microsommitte	496	Porricine.....	601
Montmorillonite.....	480	Pouzacite	384
Mosandrite.....	540	Praséolite	516
Muscovite	334	Prehnite	264
N			
Néphéline	496	Pseudophite.....	387
Néphrite	646	Ptérolite	671
Nontronite.....	488	Pyrallolite.....	579
Noséane.....	507	Pyrargillite.....	516
Nouméite.....	438	Pyrénéite.....	208 et 220
O			
Olivine.....	170	Pyrope.....	235
Omphazite	569	Pyrophyllite.....	470
Orthite.....	156	Pyrophysalite.....	60
Orthochlorites	375	Pyrosclérite	387
Ottrelite.....	364	Pyroxènes (Groupe des).....	539
Ouralite.....	579, 646	Pyroxènes monocliniques	567
Ouwarowite.....	228	Pyroxènes orthorhombiques..	540
P			
Paragonite.....	353	Pyroxènes tricliniques.....	630
Pargasite.....	661	Q	
Pectolite	540	Quincyte	459
Pennine.....	384	R	
Péridots (Groupe des).....	169	Rhodonite.....	630
Pérowskite.....	537	Richterite	634
Phacéliste.....	496	Riebeckite.....	693
Phénacite.....	201	Rinkite	628
Phlogopite.....	310	Ripidolite	388
Pholérite.....	461	Rosenbuschite	540
Picrolite	431	Rubellite.....	80
Picrosmine	418	S	
Piémontite.....	153	Salite.....	569
Pierre de croix	7	Salmite.....	372
Pierre de savon du Maroc ..	460	Saponite	478
Pierre ollaire	449	Saussurite.....	133
Pinguite	488	Savon de Plombières.....	478
Pinite.....	516	Schefferite.....	540
Pinitoïde	353	Schweitzerite	418
		Sépiolite	454
		Séricite	336
		Serpentine	417

TABLE DES MATIÈRES

719

	Pages		Pages
Sevérite.....	479 et 482	Topaze.....	59
Seybertite.....	361	Topazolite.....	214
Sillimanite.....	50	Tourmaline (Groupe des).....	78
Sismondine.....	364	Trémolite.....	645
Smaragdite.....	646 et 661	Triphane.....	617
Smectite.....	479		
Smegmatite.....	478	V	
Sodalite.....	505	Vermiculite.....	317
Spessartine.....	254	Venasquite.....	364
Staurotide.....	1, 38, 247, 252	Vierzonite.....	487
Stéargillite.....	482	Villarsite.....	175
Stéatite.....	449		
Szaboïte.....	556	W	
T		Williamsite.....	420
Talc.....	448	Wöhlerite.....	627
Terre de Vézère.....	414	Wollastonite.....	619
Terre de Sommières.....	460		
Terre à foulon.....	479	X	
Thermophyllite.....	446	Xanthophyllite.....	361
Thraulite.....	405	Xylotile.....	436
Thulite.....	130		
Titanaugite.....	569	Z	
Titanolivine.....	198	Zinnwaldite.....	334
		Zoïsite.....	128

ERRATA

- P. 2, ligne 22, *au lieu de* fig. 6, *lire* fig. 5.
- P. 13, ligne 8, *au lieu de* Lustone, *lire* Lustou.
- P. 22, ligne 9, *au lieu de* Moustajou, *lire* Moustajon et de la montagne de Barcugnas.
- ligne 31, *au lieu de* Sentein, *lire* Sentien.
- P. 24, ligne 10, *au lieu de* (143), *lire* (141).
- P. 31, ligne 4 de la note de la fig. 11, *au lieu de* Coran, *lire* Lioran.
- P. 38, ligne 10, *au lieu de* Basses-Pyrénées, *lire* Hautes-Pyrénées.
- P. 42, ligne 10, *au lieu de* Moulin-Vieux, *lire* Moulin-Vieux en Plourin.
- P. 48, ligne 12, *au lieu de* B. S. M. XV, *lire* B. S. M. XII.
- P. 50, ligne 11, *au lieu de* $mm = 110$, *lire* $mm = 111^\circ$.
- P. 52, ligne 2 (en remontant), *au lieu de* permettent, *lire* permet.
- P. 53, ligne 8, *au lieu de* elles, *lire* ces sections.
- P. 59, ligne 12 (en remontant), *au lieu de* g^3 (130), *lire* g^3 (120).
- ligne 13, *au lieu de* g^2 (120), *lire* g^2 (130).
- P. 62, ligne 11, *au lieu de* b^1 (111), $b^{1/2}$ (112), *lire* b^1 (112), $b^{1/2}$ (111).
- P. 65, ligne 8, *au lieu de* m (110), t (110), *lire* m (110), t (110).
- P. 67, ligne 15, *au lieu de* t^1 , *lire* e^1 .
- dernière ligne, *au lieu de* ph^1 (001) (100), *lire* pg^1 (001) (010).
- P. 68, ligne 3 (en remontant) de l'explication de la fig. 7, *au lieu de* perpendiculaire, *lire* parallèle.
- P. 72, ligne 2, *au lieu de* j'y ai observé, *lire* j'ai observé assez fréquemment dans ce rutile.
- P. 75, dans le tableau des angles, *ajoutez* « angles calculés » au-dessus des colonnes de gauche, et « angles mesurés » au-dessus de celles de droite. Dans le même tableau, 3^e colonne, *au lieu de* $\epsilon d^{1/2}$, *lire* $\epsilon \lambda$.
- P. 78, ligne 9, *au lieu de* $c_2 = (d^{1/3} d^2 b^{1/2})$, (1232), *lire* $e_2 = (d^{1/2} d^1 b^{1/2})$ (1232).
- P. 85, ligne 3, *au lieu de* h , *lire* k .
- P. 91, ligne 2, *au lieu de* Coume de Labesque (vallée du Lys), *lire* La Coume de Labesque (Haute région d'Oo);
- ligne 2, *au lieu de* à Ceil de la Baque, *lire* au nord du Ceil de la Baque.
- P. 92, fig. 6 et 7, remplacer d^2 par d^1 .
- P. 93, ligne 1, en bas, *au lieu de* Ariège, *lire* Oriège.
- P. 95, ligne 4, et P. 107, ligne 17, *au lieu de* e , *lire* e^1 .
- P. 96, ligne 4 (en remontant), *au lieu de* h , *lire* k .
- ligne 5, *au lieu de* d^2 , *lire* d^1 .

- P. 97, ligne 11 (en remontant), et p. 249, ligne 8 (en remontant), *au lieu de Arlane, lire Arlanç.*
- P. 101, ligne 4, *au lieu de Mnot-Blanc, lire Mont-Blanc.*
- P. 102, ligne 10, *au lieu de Bonne-Nouvelle, lire Bon-Accueil.*
— ligne 15, *au lieu de Tirourba, lire Tirourda.*
- P. 108, ligne 28, *au lieu de pic de Rié, lire pic de Rie.*
- P. 111, ligne 6 (en remontant), *au lieu de n_p , lire n_g .*
- P. 113, ligne 3 du tableau (en remontant), *au lieu de $h^1 h^2$ (sur h^1) = 156°47', lire $h^2 h^2$ (sur h^1) = 158°47'.*
- P. 128, ligne 9, *au lieu de 0,47382, lire 0,34682.*
- P. 129, ligne 5, *au lieu de a, lire b.*
- P. 133, ligne 14, *au lieu de Barnenès, lire Bar nenès (falaises à l'E. de la baie de Morlaix).*
— ligne 7 (en remontant), après $d^{1/2}$ (111), ajouter $d^{3/2}$ (113).
— ligne 11 (en remontant), *au lieu de 64°43', lire 64°33'.*
- P. 134, dans tableau 3^e colonne, ligne 7 (en remontant), *au lieu de $b^{1/2} b^{1/2}$, lire $a^{1/2} b^{1/2}$.*
- P. 135, ligne 4, *au lieu de : sont terminés soit, lire : sont terminés, le plus souvent, soit...*
— ligne 5, *au lieu de (110), lire (110).*
— ligne 9, *au lieu de $b^{1/2}$ (111), lire $b^{1/2}$ (111);*
- P. 136, ligne 2 (en remontant), *au lieu de (J. M. V. 415), lire (J. M. n° xxx. 415. an V) Chalanches en Allemont.*
- P. 139, ligne 8, *au lieu de (101), lire (101).*
- P. 143, ligne 18, supprimer p (001).
- P. 144, ligne 7, *au lieu de (101), lire (101).*
- P. 149, ligne 9 (en remontant), *au lieu de (201), lire (201).*
- P. 150, ligne 16, *au lieu de (101), lire (101).*
- P. 152, ligne 9, *au lieu de Port Sainte-Marie, lire Port-Sainte-Marie en Port-de-Lanne.*
— ligne 10, *au lieu de o^1 , lire o^2 .*
— ligne 18, *au lieu de col de Mende, lire col de Menté.*
— ligne 29, *au lieu de Djemen-bon-Resy, lire Djenian-bou-Resg.*
- P. 153, ligne 8, *au lieu de Senet (Aragon), lire Senet (Catalogne).*
— dans le tableau des angles, 1^{re} colonne, *au lieu de 111°, lire 69°.*
- P. 155, ligne 13, *au lieu de dominantes avec p (001) a^1 , lire dominantes avec a^1 .*
- P. 160, ligne 4 de la 2^e colonne du tableau : intervertir les angles calculés et mesurés de $b^{1/2} m$.
— ligne 14, *au lieu de (fig. 1), lire (fig. 2).*
— ligne 6 (en remontant), *au lieu de ces gisements, lire nos gisements.*

- P. 161, ligne 12, *au lieu de* suivant n_g^w , *lire* suivant n_p .
- P. 169, ligne 5 (en remontant), *au lieu de* Si O, *lire* Si O⁴.
- ligne 11 (en remontant), *au lieu de* (Mg, Fe)², *lire* (Mg. Fe)².
- P. 170, ligne 2, *au lieu de* SiO², *lire* Si O⁴.
- ligne 5 (en remontant), *au lieu de* (Mg² Si O²) et (Fe² Si O²), *lire* (Mg² Si O⁴) et (Fe² Si O⁴).
- P. 171, ligne 3 de la 2^e colonne du tableau, *au lieu de* 155°1', *lire* 155°2'.
- P. 172, ligne 2 (en remontant), *au lieu de* Al² O², *lire* Al² O³.
- P. 180, ligne 2 (en remontant), *au lieu de* chimique, *lire* minéralogique.
- P. 199, ligne 8, *au lieu de* $n_g - n_p = 0,038$, *lire* $n_g - n_p = 0,033$.
- P. 201, ligne 3, *au lieu de* tétrartoédrique, *lire* parahémiédrique.
- ligne 7, *au lieu de* d^2 (21 $\bar{3}$ 4), *lire* d^2 (2131).
- ligne 8 du tableau, 1^{re} colonne, supprimer $b^4 e^2 = 110°53'$, qui est répété.
- P. 205, ligne 12 (en remontant), *au lieu de* (11 $\bar{1}$ 3), *lire* (1 $\bar{1}$ 23).
- P. 207, ligne 4, *au lieu de* Ca³ Ca² Si³ O¹², *lire* Ca³ Cr² Si³ O¹².
- P. 211, ligne 4, *au lieu de* Senet en Aragon, *lire* Senet en Catalogue.
- P. 230, ligne 1, *au lieu de* col de Boups, *lire* col de Box.
- P. 234, ligne 9, *au lieu de* Épinal, *lire* Saint-Dié.
- P. 249, ligne 8 (en remontant), *au lieu de* Arlane, *lire* Arlanc.
- P. 250, ligne 3, *au lieu de* Puy d'Alloix, *lire* puy d'Olloix.
- ligne 8 (en remontant), *au lieu de* Boërn, *lire* Boën.
- P. 264, ligne 10, *au lieu de* 40,4, *lire* 4,4.
- P. 279, colonne de gauche du tableau, *au lieu de* pe^2 160°2', *lire* 161°40';
2^e colonne en bas, *au lieu de* te^1 104°38', *lire* 104°48'.
- P. 310, 3^e ligne sous le titre Biotite et Phlogopite, *au lieu de* angle plan de $p_1 = 20°$, *lire* angle plan de $p = 120°$.
- P. 321, ligne 4 (en remontant), *au lieu de* (vallée de Marmagne, etc.), *lire* et notamment aux environs de Marmagne (vallée du Mesvin).
- P. 348, lignes 8 et 9 (en remontant), *supprimer* : du quartier du Pilier à Saint-Vallier de Thiey et de celles.
- P. 401, ligne 6, *au lieu de* la Chapelle d'Oudon, *lire* la Chapelle-sur-Oudon.
- P. 414, ligne 2 (en remontant), *au lieu de* Eye, *lire* Eze.
- P. 553, au bas de la première colonne du tableau d'angles :
au lieu de $g^1 e^{5/4}$ 114°33', *lire* $g^1 e^{5/4}$ 114°32';
au lieu de $g^1 e^{4/3}$, *lire* $g^1 e^{4/3}$ 113°10'.

LIBRAIRIE POLYTECHNIQUE, BAUDRY ET C^{ie}, ÉDITEURS

Paris, 15, rue des Saints-Pères. — Liège, 21, rue de la Régence.

EXTRAIT DU CATALOGUE

Les enclaves des roches volcaniques, par A. LACROIX, professeur de minéralogie au Muséum d'histoire naturelle. 1 volume grand in-8° de 710 pages avec 35 figures dans le texte, 8 planches en couleur (représentant 96 préparations microscopiques) et index géographique.

Cet ouvrage, tiré à un petit nombre d'exemplaires et mis en vente à 30 fr. (1893), est sur le point d'être épuisé..... 40 fr.

Les phénomènes de contact de la Iherzolite et de quelques ophites des Pyrénées, par A. LACROIX, professeur de minéralogie au Muséum d'histoire naturelle. 1 volume grand in-8° avec 21 figures dans le texte et 3 planches..... 6 fr. 75

Les Minéraux des roches. 1° Application des méthodes minéralogiques et chimiques à leur étude microscopique, par A. MICHEL LÉVY, ingénieur en chef des mines. 2° Données physiques et optiques, par A. MICHEL LÉVY et A. LACROIX. 1 volume grand in-8°, avec de nombreuses figures dans le texte et une planche en couleur..... 12 fr. 50

Tableaux des minéraux des roches. Résumé de leurs propriétés optiques, cristallographiques et chimiques, par A. MICHEL LÉVY et A. LACROIX, 1 volume in-4, relié. 6 fr.

Structures et classification des roches éruptives, par A. MICHEL LÉVY, ingénieur en chef des mines. 1 volume grand in-8°..... 5 fr.

Étude sur la détermination des feldspaths dans les plaques minces au point de vue de la classification des roches, par A. MICHEL LÉVY, ingénieur en chef des mines. 1 volume grand in-8°, avec 8 planches en couleur..... 7 fr. 50

Traité de Minéralogie. Traité de minéralogie à l'usage des candidats à la licence ès-sciences physiques et des candidats à l'agrégation des sciences naturelles, par WALLERANT, professeur à la Faculté des sciences de Rennes. 1 volume grand in-8° avec 341 figures dans le texte..... 12 fr. 50

Traité des gîtes minéraux et métallifères. Traité des gîtes minéraux et métallifères. Recherche, étude et conditions d'exploitation des minéraux utiles. Description des principales mines connues. Usages et statistique des métaux. Cours de géologie appliquée de l'École supérieure des mines, par ED. FUCHS, ingénieur en chef des mines, professeur à l'École supérieure des mines, et DE LAUNAY, ingénieur des mines, professeur à l'École supérieure des mines. 2 volumes grand in-8° avec de nombreuses figures dans le texte et 2 cartes en couleur. Relié..... 60 fr.

Étude industrielle des gîtes métallifères. Étude industrielle des gîtes métallifères. — Classification des gîtes; formation des fractures et cavités; remplissage des gîtes; gîtes sédimentaires; les minerais; gîtes caractéristiques; études minières; traitement des minerais; étude économique d'un gîte, par G. MOREAU, ingénieur des mines. 1 volume grand in-8°, avec de nombreuses figures dans le texte, relié..... 20 fr.

MACON, PROTAT FRÈRES, IMPRIMEURS