# Untersuchungen zur Trennung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte

# - archäologisch und chemisch -

Anne Marie Bertsch



# Untersuchungen zur Trennung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte – archäologisch und chemisch –

Dissertation

der Mathematisch-Naturwissenschaftlichen Fakultät der Eberhard Karls Universität Tübingen zur Erlangung des Grades eines Doktors der Naturwissenschaften (Dr. rer. nat.)

> vorgelegt von Anne Marie Bertsch aus Königsberg/Pr.

> > Tübingen 2013

Tag der mündlichen Qualifikation: Dekan:

1. Berichterstatter:

2. Berichterstatter:

8. August 2013Prof. Dr. Wolfgang RosenstielProf. Dr. Ernst PernickaProf. Dr. Dr. h. c. Muharrem Satir

Meinem Mann Dieter und meiner Schwester Ulla (†) gewidmet

# Vorwort und Dank

Hornstein war im süddeutschen Raum das am häufigsten verwendete Rohmaterial des modernen Menschen zur Herstellung von Steinzeitgeräten (Artefakten). Es waren dies vor allem Kratzer, Bohrer, Stichel, Klingen, Rückenmesser und Pfeilspitzen im Jungpaläolithikum (jüngere Altsteinzeit), Mikrogeräte im Mesolithikum (Mittelsteinzeit) und neolithische (jungstein zeitliche) Werkzeugformen wie Bohrer, Kratzer, Pfeilspitzen, End- und Lateralretuschen. Ferner wurden im Neolithikum Sicheln, Sicheleinsätze und zusätzliche Grobgeräte sowie ausgesplitterte Stücke aus Hornstein hergestellt. Bis weit in die Bronzezeit hinein gab es noch Artefakte aus Hornstein. Ebenso wie Feuerstein wurde das Material, vom Paläolithikum an, auf oder nahe der Oberfläche aufgelesen. Erst im Neolithikum stieg bei den sesshaften Bauern offensichtlich der Bedarf an Steingeräten so stark an, dass sich die Suche von Rohmaterial auf Kuhlen (bis mannstiefe Gruben), Pingen (mehr als mannstiefe Gruben) und Bergwerke ausdehnte.

Von starkem Interesse ist seit Jahren die Frage, wohin, besonders im Neolithikum, Rohmaterial, Halbfertigprodukte und Werkzeuge aus Hornstein der schwäbischen Alb gelangten und ob es, ebenso wie für den Arnhofener Plattenhornstein, Handelswege gab. Die wichtigste Voraussetzung zur Klärung dieser Frage ist, dass Hornsteine verschiedener Fundorte optisch und/oder chemisch unterschieden werden können. Mit der hier vorliegenden Grundlagenarbeit wird ein Schritt in diese Richtung unternommen.

Während der viereinhalb Jahre, in denen ich mich mit dem Thema der Arbeit sowohl praktisch als auch theoretisch beschäftigte, gab es viele Menschen, die mir mit Rat und Tat zur Seite standen und bei denen ich mich von ganzem Herzen bedanken möchte.

Von den schwäbischen Jurahornsteinproben stammen 36 aus den Grabungen der Jahre 2006-2008 im "Borgerhau", in "Wippingen" und "Grund" unter der Leitung von Frau Prof. Dr. L. E. Fisher (Universität Springfield, Illinois), Frau Dr. S. Harris (Universität Santa Barbara, Kalifornien), Frau Dr. C. Knipper (CEZ-Archäometrie Mannheim) und Herrn Dr. R. Schreg (RGZM Mainz); vier Wippinger Hornsteine sind Survey-Funde des Jahres 2005. Die 15 "Wittlinger" Hornsteine kommen als Lesefunde von Frau Prof. Dr. L. E. Fisher, Frau Dr. S. Harris, Frau Dr. C. Knipper und H. Mollenkopf aus den Jahren 2003 und 2009 aus dem Gewann "Stuttgarter Teil". Auch die 15 "Arnhofener" Hornsteine sind Lesefunde, allerdings aus verschiedenen Quellen: sechs von Herrn Prof. Dr. H. Floss (Universität Tübingen), vier von Herrn T. Hammerl (M.A.) (Museum Abensberg) und fünf sind eigene Lesefunde. Zum internationalen Vergleich kamen fünf Trias-Cherts aus dem Ungarischen Nationalmuseum Budapest (Frau Prof. Dr. K. T. Biró) dazu. Vielen Dank, ohne das Herausgeben von immer mehr Hornsteinproben wäre diese Arbeit nicht möglich gewesen.

Bei der Beschreibung der Hornsteinproben stellte sich oft die Frage, ob es sich um ein Artefakt oder einen natürlichen Trümmer handelt. Diese und weitere Fragen wurden mir stets von Frau Prof. Dr. L. E. Fisher, Frau Dr. S. Harris und Frau Dr. C. Knipper beantwortet, danke für Eure Geduld. Herzlich bedanke ich mich auch bei Frau H. Jensen, der Institutsfotografin (Institut für Ur- und Frühgeschichte, Universität Tübingen), die mir manchen guten Ratschlag für das Fotografieren der Hornsteine gab.

Großes Glück hatte ich, dass ich auf einen der besten Kenner der Jurafauna Süddeutschlands traf (so Prof. Dr. J. Nebelsick, Invertebraten-Paläontologie, Universität Tübingen, mündlich), Herrn Dr. G. Schweigert (Staatliches Museum für Naturkunde, Stuttgart), und dass er bereit war, alle auf und in den untersuchten Hornsteinen erkennbaren Fossilien zu bestimmen. Und damit nicht genug, er gab mir den Tip, doch auch eine Unterscheidung der Hornsteine mittels Schwammnadelgehalt zu versuchen, worauf er ihren ungefähren Gehalt mittels "Feuchtfingerprobe" einschätzte. Auch der Vorschlag für den Nachweis der Schwammnadeln durch je einen Dünnschliff je Fundort und Aufnahmen davon mittels Polarisationsmikroskop stammen von ihm. Herzlichen Dank für den großen Einsatz.

Die Aufnahmen mit dem Polarisationsmikroskop konnte ich bei Herrn Dr. U. Neumann (Petrologie, Universität Tübingen) machen. Danke für die Hilfe dabei, ebenso für die Bereitschaft, geologische Fragen zu beantworten.

Anleitung und Unterstützung bei der praktischen Arbeit bekam ich auf vielfältige Weise: beim Zersägen der Hornsteine von Frau I. Gill-Kopp (geowissenschaftliches Präparationslabor, Universität Tübingen), ebenfalls von ihr wurden die schönen Dünnschliffe gefertigt; beim Schmelzen der WDRFA-Tabletten war stets Herr B. Steinhilber (Isotopengeochemie, Universität Tübingen) Ansprechpartner und vor Ort; Herr Dr. H. Taubald (Isotopengeochemie, Universität Tübingen) führte die Messungen am WDRFA-Gerät mit internationalen Standards durch und druckte die Ergebnisse aus; Frau G. Stoschek (Isotopengeochemie, Universität Tübingen) führte mich in die Fluoridmethode ein und bestimmte die  $\delta^{I8}O$ -Werte von 30 Hornsteinen. Ihnen allen gilt mein besonderer Dank.

Bei der statistischen Arbeit hatte ich mich mit vielen Fragen und mancherlei Unsicherheiten auseinanderzusetzen. Wichtige Ratschläge kamen hier von Frau Dr. S. Harris und Frau Dr. C. Knipper, besonders aber von Herrn Prof. Dr. H.-U. Pfretzschner (Institut für Geowissenschaften, Universität Tübingen), der mir auch vorschlug, es bei diesem Datenmaterial mit der Diskriminanzanalyse zu versuchen. Wenn ich wieder einmal nicht weiterkam, war Frau J. Hinz (M.A., am Institut für Geowissenschaften, Universität Tübingen) eine stets geduldige Ansprechpartnerin, die manches Problem löste und mir damit weiterhalf. Herr A. Kögl (M.A.), SPSS-Dozent des ZDV (Zentrum für Datenverarbeitung der Universität Tübingen), war freundlicherweise bereit, den statistischen Teil meiner Arbeit auf Richtigkeit durchzusehen. Bei allen bedanke ich mich herzlich. Ein weiterer ganz besonderer Dank geht zusätzlich an Herrn Prof. Dr. H.-U. Pfretzschner, der in der Zeit zwischen der Abgabe der Voten und der Promotionsprüfung die ganze Arbeit gelesen und wichtige Teile der Statistik noch einmal durchgerechnet hat.

Während der Zeit meiner Doktorarbeit hatte ich viele wissenschaftliche Fragen und Probleme. Stets bekam ich Antwort, Rat und Unterstützung von Frau Dr. C. Knipper (Anthropologie, Universität Mainz) und vor allem in vielen Besprechungsstunden zu geochemischen Details von Herrn Dr. H. Taubald (Isotopengeochemie, Universität Tübingen). Ganz besonders herzlich bedanke ich mich bei beiden, die außerdem das Durchsehen der fertigen Arbeit übernahmen.

Dankbar war ich auch für kurze Gespräche mit Herrn Prof. Dr. Th. Aigner (Sedimentgeologie, Universität Tübingen), Herrn Dr. Ch. Berthold (Angewandte Mineralogie, Universität Tübingen), Herrn Dr. M. Martin (Landesamt für Geologie, Rohstoffe und Bergbau, Freiburg), Herrn

Prof. Dr. M. Kučera (Mikropaläontologie, Universität Tübingen), Herrn Prof. Dr. J. Nebelsick (Invertebraten-Paläontologie, Universität Tübingen), Herrn Prof. Dr. R. Schönberg (Isotopengeochemie, Universität Tübingen) und Herrn Dr. M. Wille (Isotopengeochemie, Universität Tübingen).

Am Verlauf der Arbeit stets interessiert zeigten sich Frau Prof. Dr. L. E. Fisher (Anthropologie, Universität Springfield, Illinois), Herr Prof. Dr. E. Pernicka (Archäometrie, Universität Tübingen), Herr Prof. Dr. Dr. h. c. M. Satir (Geochemie, Universität Tübingen) und Herr Dr. R. Schreg (RGZM, Mainz). Mancher gute Vorschlag stammte von ihnen, danke.

Bei Frau Chr. Geier und besonders bei Herrn D. Alexander bedanke ich mich, dass sie das Layout und ein weiteres Korrekturlesen der Arbeit übernommen haben.

Der ganz besondere Dank gilt meinem Mann Dieter, ohne seine Zuwendung hätte ich die Arbeit nicht schreiben können. Er hat die zeitlichen und psychischen Belastungen dieser Zeit mit Humor getragen und uns stets, als neuer Küchenchef des Hauses, mit kulinarischen Leckerbissen bei Stimmung gehalten. Er war es auch, der diese Arbeit Korrektur gelesen hat.

# Inhaltsverzeichnis

1	Ein	führung	1
	1.1	Forschungsgeschichte der Trennung von Hornsteinen und Cherts verschiedener Fundorte mittels geochemischer Analysen	2
	1.2	Ziele, Fragen und Methoden der Arbeit	5
2	Fun	dorte der untersuchten Hornsteine und Cherts	7
	2.1	Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim	7
	2.2	Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis	12
	2.3	Wippingen "Höfermahd", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis	15
	2.4	Sonderbuch "Grund", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis	17
	2.5	Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Urach, Kreis Reutlingen	19
	2.6	Ungarische Cherts	22
	2.7	Zusammenfassung	22
3	Zus	ammenfassende Beschreibung der untersuchten Hornsteine	24
	3.1	Grundformen	25
	3.2	Qualität	27
	3.3	Farbe und Musterung	
	3.3.1	Sägeschnittfärbung	28
	3.3.2	Musterungen	31
	3.3.3	Patina	35
	3.4	Cortex	
	3.4.1	Cortexdicke	36
	3.4.2	Cortex farbe	38
	3.4.3	Cortexpatina	40
	3.4.4	Glanz	41
	3.5	Fossilien	45
	3.5.1	Fossilien auf dem Cortex	45
	3.5.2	Fossilien im Hornsteininneren	49
	3.6	Zusammenfassung	54
4	Unt	ersuchung der Hornsteine mittels Sauerstoffisotopie ( $\delta^{18}$ O)	58
	4.1	Prinzip der Sauerstoffisotopie	58
	4.1.1	Sauerstoff-Isotopenfraktionierung im Wasser	59
	4.1.2	Anwendung der Sauerstoffisotopie auf Hornstein	60
	4.2	Bestimmung von $\delta^{18}$ O einiger Hornsteinproben	62
	4.2.1	Aufbereitung des Hornsteins mit der Fluorid-Methode in der Silikatanlage	62

4.2.2	Bestimmung von $\delta^{18}$ O mit dem Massenspektrometer Finnigan MAT 252	
4.3	Ergebnisse der sauerstoffisotopischen Untersuchungen	71
4.4	Hinweise auf die Hornsteinentstehung durch $\delta^{18}$ O-Werte	73
4.4.1	Entstehung der schwäbischen und bayerischen Hornsteine	73
4.4.2	$\delta^{18}$ O-Werte und Bildungstemperatur der Hornsteine	
4.4.3	Streuung der $\delta^{18}$ O-Werte desselben geologischen Zeitraumes	83
4.4.4	Tendenzielle Abnahme der $\delta^{18}$ O-Werte mit dem Alter der Cherts	
4.4.5	Entstehungszeitraum der Hornsteine und $\delta^{18}O$	
4.5	Zusammenfassung	95
5 Unt	tersuchung von Hornstein mittels Röntgenfluoreszenz-Anal	yse97
5.1	Prinzip der Röntgenfluoreszenz-Analyse (RFA)	
5.2	Wellenlängendispersive Röntgenfluoreszenz-Analyse (WDRFA) als Methode	101
5.2.1	Anregung der Probensubstanz	
5.2.2	Dispersion der Fluoreszenzstrahlung im Spektrometer	
5.2.3	Messung der Fluoreszenz mittels Detektoren	105
5.2.4	Periphere Datenauswertung	
5.3	Bestimmung der elementaren Zusammensetzung des Hornsteins mittels WDRFA	108
5.3.1	Vorbereitungen für die WDRFA	
5.3.2	Quantitative Bestimmung mit dem S4 PIONEER	111
5.4	Auswahl verwendbarer WDRFA-Daten	112
5.5	Trennung von Hornsteinfundorten durch binäre Diagramme	114
5.6	Zusammenfassung	118
6 Sta	tistische Untersuchungen der WDRFA-Daten	119
6.1	Einige statistische Werte und ihre Definition	119
6.2	Untersuchung auf Normalverteilung	121
6.3	Ausreißerwerte, Extremwerte	124
6.4	Vergleich der Mittelwerte mittels ANOVA	126
6.5	Vergleich von Mittelwert und Standardabweichung	129
6.6	Korrelationsanalyse	132
6.6.1	Korrelation in binären Diagrammen	
6.6.2	Korrelationsanalyse nach Bravais und Pearson	
6.7	Zusammenfassung	138
7 Tre Me	ennung der Hornsteinfundorte durch multivariate statisti thoden	sche 140

7.1 Faktorenanalyse	140
---------------------	-----

711	Crew dia ann Fairteann an Isra	140			
/.1.1	Grundlegendes zur Faktorenanalyse	140			
7.1.2	Faktorenanalyse der untersuchten Hornsteine insgesamt	142			
7.1.3	Faktorenanalyse der Hornsteine einzelner Fundorte	145			
7.1.4	Vergleich der Faktorenmittelwerte der vier Fundorte mittels ANOVA	148			
7.2	Diskriminanzanalyse	. 153			
7.2.1	Schritte der Diskriminanzanalyse	154			
7.2.2	Ergebnisse der Diskriminanzanalyse	155			
7	.2.2.1 Ergebnisse der Diskriminanzanalyse mit allen Variablen	156			
7	.2.2.2 Ergebnisse der Diskriminanzanalyse mit selektiv ausgewählten Variablen .	158			
7.2.3	Prüfung der Modellgüte der Diskriminanzfunktionen zur Trennung der verschiedenen Fundorte	161			
7.2.4	Versuch einer Herkunftsbestimmung von Hornsteinen aus einem Siedlungskontext	163			
7.3	Clusteranalyse	165			
7.3.1	Schritte der Clusteranalyse	165			
7.3.2	Ablauf des agglomerativen Verfahrens nach Ward	167			
7.3.3	Ergebnis der Clusteranalyse	168			
74	Zusammenfassung	170			
7.1					
8 Zus	sammenfassung und Ausblick	172			
9 Abs	stract	176			
10 Lite	10 Literatur				
Anhang					
Katalog					

# 1 Einführung

Seit 2002 war eine Arbeitsgruppe der Universitäten von Illinois-Springfield (USA) und Tübingen mit Frau Prof. Dr. L. E. Fisher, Frau Dr. S. Harris, Frau Dr. C. Knipper und Herrn Dr. R. Schreg auf der Blaubeurer Alb tätig. Sie arbeiteten umfangreiche Sammlungsbestände auf und machten Geländebegehungen (Abb. 1). Reiche Oberflächenfundstreuungen brachten sie mit neolithischer Siedlungstätigkeit oder Abbau und Verarbeitung von Jurahornsteinen in Verbindung (Fisher & Knipper 2003; Knipper et al. 2005; Knipper et al. 2007; Fisher et al. 2008a; Fisher et al. 2008b; Harris et al. 2009). Nach geomagnetischen Sondagen, die archäologische Befunde möglich erscheinen ließen, wurden in Blaubeuren-Sonderbuch "Grund" 2006 sieben kleine Testschnitte angelegt. Rotlehmreste, Reibsteine, Geräte mit Sichelglanz und Scherben früh- bis mittelneolithischer Keramik (vor allem Stichbandkeramik) wiesen auf eine Siedlung mit dauerhafter Anwesenheit von Menschen in einer rauen und wasserarmen Gegend hin. In Gruben reichlich vorhandenes Hornsteinrohmaterial sowie 60 Kerne, sehr große Kortexabschläge und Trümmer ließen an Erstverarbeitung denken (Knipper et al. 2007).



*Abb. 1: Blaubeurer Alb. Lage der 2002-2008 begangenen Ackerflächen sowie der mit geomagnetischen Prospektionen, Bohrungen und Sondagen näher untersuchten Fundstellen (Harris et al. 2009 Abb. 15). Die Lage der Blaubeurer Alb zwischen Stuttgart und Budapest ist auf Abb. 2 zu sehen.* 

Bei Begehungen im Winter 2006/2007 entdeckten dann C. Knipper und R. Schreg ein jungsteinzeitliches Pingenfeld mit über 200 Gruben wieder, das im Wald "Borgerhau", oberhalb von Blaubeuren, zwischen Asch und Blaustein-Wippingen, ca. 2,5 km von Sonderbuch "Grund" entfernt liegt (Abb. 1). Nach geomagnetischen Prospektionen wurden im Sommer 2007 sechs Sondageschnitte angelegt. Flache, aber auch tiefe, teilweise bis 2 m unter die heutige Geländeoberfläche reichende Gruben waren unterschiedlich verfüllt. Überall konnte eine Kombination von Hornsteinabbau und Ablagerung von Produktionsabfall der Steingeräteherstellung nachgewiesen werden. Geringe Anteile an Klingen und Werkzeugen legten nahe, dass Kerne und Grundformen möglicherweise zum Gebrauch und zur weiteren Bearbeitung von der Rohmaterialgewinnungsstelle wegtransportiert wurden (Fisher et al. 2008b). Damit war es klar, Hornsteingewinnung zog offensichtlich einst jungsteinzeitliche Menschen auf die raue südöstliche Alb. Das geschah übrigens noch früher, bereits zur Zeit der jüngeren linearbandkeramischen Kultur, wie sich 2008 bei Grabungen in Sonderbuch "Schlaghau" herausstellte (Abb. 1) (Harris et al. 2009). Von der U.S. National Science Foundation, die das Forschungsprojekt förderte (Award BCS-0316125), kam die Anregung, Hornstein auch chemisch zu untersuchen.

# 1.1 Forschungsgeschichte der Trennung von Hornsteinen und Cherts verschiedener Fundorte mittels geochemischer Analysen

Zur optischen Zuordnung von Artefakten aus Jurahornstein und deren Rohmaterialquellen gibt es einige Untersuchungen, unter anderem von Burkert (1996; 2001); Strien (2000); Binsteiner (2001); Affolter (2002). Dagegen fehlen veröffentlichte, chemische Analysen süddeutscher Hornsteine mit diesem Ziel weitgehend. Das ist nicht verwunderlich, gehören doch Cherts allgemein zu den am schwierigsten zu untersuchenden und zu charakterisierenden unter den gewöhnlichen Gesteinen der Geologie (Morgenstein 2006).

Der englische Begriff *chert* steht für harte und dichte Gesteine mit muscheligem Bruch, die zur Herstellung von Werkzeugen dienten, umfasst also Hornstein und Feuerstein. Hornstein ist eine spezielle Verkieselungsform des Mesozoikums und kommt in der Trias-, Jura- und Kreidezeit der Alpen, des Schweizer Jura und des Schwäbischen und Fränkischen Jura vor (Hesse 1988; Hauptmann 1980, 8-10; Floss 1994, 104; Binsteiner 2006, 35; Markl 2008, 362).

In dieser Arbeit bezeichne ich alle anderen verwandten Rohmaterialien, die kein Hornstein sind, als Cherts.

Im Gegensatz zu den spärlichen Hornsteinanalysen zur Fundorttrennung gab es in den letzten 15 Jahren im englischsprachigen Raum durchaus erfolgreiche Versuche, *SiO*<sub>2</sub>-reiche Steine, meist Cherts, verschiedener Fundorte mittels chemischer Analyse zu trennen. Fast alle denkbaren apparativen Möglichkeiten kamen dabei zum Einsatz: ED-RFA (Energie-Dispersive Röntgen-Fluoreszenz-Analyse), INAA (Instrumental Neutron Activation Analysis), ICP-AES (Inductively Coupled Plasma-Atomic Emission Spectrometry), ICP-MS (Inductivly Coupled Plasma-Mass Spectrometry), LA-ICP-MS (Laser Ablation-ICP-MS) und PGAA (cold neutron Prompt Gamma Activation Analysis).

Zur statistischen Auswertung der chemischen Analysen wurden binäre Diagramme, Streudiagramme, PCA (Principal Component Analysis) und Clusteranalyse verwendet. Malyk-Selivanova et al. (1998) beschäftigten sich mit Cherts in Schichten aus dem unteren Jura, der Trias, dem Perm und dem Karbon (Mississippian) in Schiefer, Dolomit und Kalk in Nordwest-Alaska. Die Gruppe fand in den Cherts aus Fundstellen verschiedenen geologischen Alters und stratigraphischer Schichten verschiedene geochemische Signaturen. Es wurden 289 Artefakte von 57 prähistorischen Fundorten mit 12 Chert-Variationen aus neun Aufschlüssen in den westlichen Brooks Range verglichen. Die chemischen Daten wurden durch INAA (Instrumental Neutron Activation Analysis) erhoben. Von den INAA-Daten wurden statistisch für einzelne geologische Fundstellen signifikante Elemente (Na, Ba, Cs, Mn, Fe, Sr, Sc, Sb, Th, Hf, U) oder Elementverhältnisse (Ba/Al, La/Al, Co/Fe, Rb/Sr, U/Th, Th/Sc, Eun/Smn,  $La_n/Ce_n$ ,  $Ce_n/Ce_n^*$ ,  $La_n/Ce_n^{-1}$ ), Mittelwerte und die Standardabweichungen 3 $\sigma$ , 2 $\sigma$  und 1 $\sigma$  bestimmt und in binären Diagrammen dargestellt. In einem nächsten Schritt konnten die Artefakte über ihre INAA-Werte, die sich innerhalb des 3σ-Bereichs im binären Diagramm bestimmter Elementkombinationen der geologischen Fundstelle befanden, dieser zugeordnet werden. Das war für 20 % der Artefakte erfolgreich. Insgesamt konnten vier Aufschlüsse sicher mit 51 Artefakten so in Beziehung gebracht werden, dass sie als prähistorische Steinbrüche gelten können.

*Dello-Russo (2004)* untersuchte 22 Proben aus zwei prähistorischen Steinbrüchen in New Mexiko/USA und elf Pfeilspitzen aus dem Early Archaic (4800-3200 v. Chr.) und dem Late Archaic (1800-800 v. Chr.) mittels XRF (X-Ray Fluorescence). Es handelte sich um Rhyolit aus dem Oligozän, einem vulkanischen Material mit ca. 70-77 %  $SiO_2$  (Markl 2008, 293). Das Material der beiden Steinbrüche konnte vor allem auf Grund des Bleigehaltes chemisch unterschieden und dies in bivariaten Diagrammen (*Pb* vs. *TiO*<sub>2</sub> bzw. *Ga, Nb* und *Zr*) dargestellt werden. Zwei der elf Projektilspitzen konnten eindeutig dem Black Canyon Steinbruch zugeordnet werden, dagegen war die Zuordnung von sieben Steinspitzen zum Sedillo Hill Steinbruch unsicher.

*Morgenstein (2006)* verglich jeweils sieben beziehungsweise 15 Chert-Artefakte zweier archäologischer Fundorte in den USA und jeweils deren potentielles Rohmaterial dafür durch geochemische Analysen mittels ICP (Inductivly Coupled Plasma) und ICP-MS (ICP- Massenspektrometrie). Die Nachweisgrenzen lagen für die ICP bei 0,01 % bzw. 10 ppm, für ICP-MS bei 0,1 ppm. Der erste Fundort war die Elko-Formation in Nord-Nevada, tertiär und im Kalk gelegen; der zweite Fundplatz lag auf einer oberen Pleistozänterrasse am Tolt River östlich von Seattle, Washington, in Gestein teilweise vulkanischen Ursprungs. Es erfolgte kein chemischer Vergleich der Cherts beider Fundorte. Entsprechend ihrer unterschiedlichen Geologie wurden verschiedene chemische Elemente und Methoden jeweils für die Zuordnung von Chert und potentiellem Rohmaterial erfolgreich verwendet:

- Elko-Fundplatz: Clusteranalyse mit zehn Elementen (*Ca, Al, Ba, Sr, Cs, Ce, La, Nd, Th, U*): sechs der sieben Artefakte bildeten mit den sechs geologischen Proben ein gemeinsames Cluster; eine Streudiagrammanalyse mit drei Elementen (*Cs, Th, U*) bestätigte das Ergebnis.

 $<sup>^{1}</sup>$  Element<sub>n</sub> bedeutet Normalisierung in Bezug auf den durchschnittlichen, nacharchaischen australischen Schiefer (PAAS).

- Tolt-Fundplatz: weniger klare Trennung verschiedener Cherttypen (geologisch und archäologisch) in 2 Streudiagrammen mit zwei mal drei Elementen (*Ca, K, U; Fe, Cu, V*).

*Evans et al. (2007)* untersuchten je fünf "black chert" von vier geologischen Fundorten im Kalk der nördlichen und südlichen Peninnes Englands und versuchten diesen je fünf Proben von zwei archäologischen Fundstellen zuzuordnen. Zur chemischen Analyse verwendeten sie ICP-AES, ICP-MS (ICP-Mass Spectrometry) und LA-ICP-MS (Laser Ablation-ICP-MS) für dieselben Proben mit unterschiedlichen Ergebnissen, wobei von den drei Analysenmethoden die Ergebnisse der LA-ICP-MS und ICP-MS besser übereinstimmten. Zur Unterscheidung der geologischen Fundorte wurde die PCA (Principal Component Analysis) verwendet, was zu sehr guten Trennungsergebnissen führte. Zudem konnten die vier geologischen Fundstellen durch ein bivariates Diagramm der ICP-MS-Werte (*Sr* vs. *Mn*) getrennt werden. Bei dieser Untersuchung fällt auf, dass die geologischen Fundstellen sehr homogen erscheinen. Etwas höhere *Sr*- und *Mn*-Konzentrationen und die Aussage von Evans et al., dass "black chert" nicht ganz Flintqualität besitze, könnten die Annahme unterstützen, dass "black chert" nur ca. 90 % *SiO*<sup>2</sup> enthalten. Leider fehlen dem Artikel Tabellen zur chemischen Zusammensetzung der "black chert". Von den zehn Proben archäologischer Fundstellen konnte eine einer geologischen Fundstelle zugeordnet werden.

*Kasztovszky et al. (2008)* beschäftigten sich mit der chemischen Zusammensetzung von insgesamt 100 Artefakten und Rohmaterialproben verschiedener Silices. Sie bestanden aus Flint und anderen archäologisch wichtigen Materialien wie Limnoquarzit, Radiolarit, "hornstone" (Silex aus der Trias), ferner felsigem Porphyr und Obsidian, außerdem modernen Schlacken. Für die Untersuchung der chemischen Zusammensetzung verwendete die Gruppe PGAA (cold neutron Prompt Gamma Activation Analysis), eine zerstörungsarme Methode. Die Messwertgrenze lag für die Elementoxide zwischen 0,001 % ( $TiO_2$ ) und 0,6 % ( $SiO_2$ ), für die Spurenelemente zwischen 0,06 % (S) und 0,000007 % (Gd). Mit den Konzentrationen der untersuchten Elementoxide und Elemente und der PCA (Principal Component Analysis) als statistischer Methode konnte Obsidian von Flint zusammen mit anderen, archäologisch wichtigen Materialien sicher getrennt werden, nicht jedoch Flint von Limnoquarzit, Radiolarit, "hornstone" und felsigem Porphyr. Im binären Diagramm ( $K_2O$  vs.  $SiO_2$ ) ließen sich die stark  $SiO_2$ -haltigen "hornstone", Radiolarite und Limnoquarzite von felsigem Porphyr abtrennen. Mediterraner Obsidian ließ sich von karpathischem mittels PCA trennen.

*Burke & Gaulthier (2011)* überprüften, inwieweit 24 Artefakte von sechs Fundorten und geologisches Material eines Steinbruchs aus der Kreide im südlichen Quebec in ihrer Zusammensetzung übereinstimmten. Sie waren unter Verwendung von ED-RFA (Energie-Dispersive Röntgen-Fluoreszenz-Analyse) und INAA vor allem auch deshalb erfolgreich, da Hornfels, ein archäologisch weniger wertvolles Material, nur zu ca. 65 % aus  $SiO_2$  besteht, also zu etwa 35 % aus weiteren chemischen Elementen.

Dem süddeutschen Jurahornstein näher kommt die Arbeit von Postl et al. (2007), welche die im äußerlichen Erscheinungsbild ähnlichen Plattenhornsteine einer kupferzeitlichen Siedlung

mit Hornsteinverarbeitungsstätte in Rein bei Graz und prähistorisch genutzte Hornsteine aus Baiersdorf bei Erlangen (Fränkische Alb) chemisch und über den Fossilgehalt zu unterscheiden versuchten. Erste Versuche mittels RFA waren nicht erfolgreich, dagegen konnten mit der LA-ICP-MS die Konzentrationen der Spurenelemente Lithium (Li) und Bor (B) genügend genau bestimmt werden (Nachweisgrenze ca. 0,1 ppm). Gerade diese beiden Elemente Li und Bsind in Hornsteinen aus Meerwasser (Baiersdorf) um ca. eine Größenordnung höher konzentriert als in Hornsteinen aus Süßwasser (Rein), was die Trennung ermöglichte.

Mit der chemischen Trennung von süddeutschen Jurahornsteinen beschäftigten sich *Bressy & Floss (2006)* erstmals in der Literatur. Acht Proben Jurahornstein und vier Proben Bohnerzhornstein von sieben süddeutschen Fundorten sollten testweise getrennt werden. Es wurden mit der minimal-invasiven Technik der LA-ICP-MS die relativen Konzentrationen an Spurenelementen der geologischen Proben bestimmt, vor allem von *Rb, Zr, Nb, Hf, Pb, U* und *REE* (seltene Erden) und die Ergebnisse mittels binärer Diagramme dargestellt.

Die Trennung von Gesteinen verschiedener Fundorte, die der Herstellung von Artefakten in der Vergangenheit dienten, waren immer dann, soweit überschaubar, erfolgreich, wenn

- der SiO<sub>2</sub>-Gehalt < 80 % und somit der Gehalt der übrigen chemischen Elementoxide und Elemente ca. 20 % erreichte (Rhyolit, Hornfels, Obsidian, Porphyr) (Dello-Russo 2004; Kasztovszky et. al. 2008; Burke & Gaulthier 2011)
- bei einem  $SiO_2$ -Gehalt > 95 %, wenn Cherts in sehr unterschiedlicher geologischer Umgebung gebildet wurden:
  - in Süßwasser beziehungsweise in Meerwasser (Postl et al. 2007)
  - vulkanischen oder nicht vulkanischen Ursprungs (Kasztovszky et al. 2008)
  - in Kalk- oder Silikatgestein (Malyk-Selivanova 1998)

Allgemein besteht nicht nur in Deutschland die Meinung, dass die chemische Variabilität des Hornsteins innerhalb einer Fundstelle größer ist als zwischen verschiedenen Fundstellen, und dass eine Trennung von Hornstein aufgrund seiner chemischen Zusammensetzung aussichtslos erscheint (Mommsen 1986, 134; Kuleff & Djingova 1990, 463; Affolter 2002, 21; Kasztovsky et. al. 2008; Binsteiner 2008, persönliche Kommunikation).

Diese Arbeit ist die erste, neben dem Versuch von Bressy & Floss (2006), die sich vorgenommen hat, süddeutsche Jurahornsteine aus einem relativ eng begrenzten Gebiet und mit einer durchschnittlichen  $SiO_2$ -Konzentrationen von 98 % chemisch zu trennen.

# 1.2 Ziele, Fragen und Methoden der Arbeit

Das Hauptziel dieser Arbeit war, optische und chemische Merkmale zu finden, die der Unterscheidung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte dienen könnten.

Dabei waren die Fragen zu klären,

- welche der optischen Merkmale sich besonders zur Unterscheidung von Jurahornsteinen eignen,
- welche der mittels WDRFA bestimmten chemischen Elementoxide und Elemente verwendbar sind, und ob es für eine Trennung bevorzugte Elementoxide und/oder Elemente gibt,
- ob und inwieweit der  $\delta^{l8}O$ -Gehalt von Jurahornsteinen sozusagen als Marker eine Unterscheidung der Jurahornsteine ermöglicht,
- welche der möglichen statistischen Verfahren sich für eine Trennung eignen und wie sicher deren Ergebnisse sind.

Als Nebenziel dieser Arbeit entwickelte sich im Laufe der Zeit die Frage nach der Entstehung der schwäbischen und bayerischen Hornsteine unter Einbeziehung der  $\delta^{I8}O$ -Werte.

Das Fernziel, dem diese Arbeit näher kommen möchte, ist eine relativ sichere Zuordnung von Artefakt und Herkunftsort des Rohmaterials und damit die Erforschung vor allem auch jungsteinzeitlicher Handelswege.

Folgende Methoden standen für die Untersuchungen zur Verfügung:

- Beobachtung und Vergleich optischer Merkmale, einige Dünnschliffe und Aufnahmen davon mit dem Polarisationsmikroskop Leica Laborlux 12 Pol S
- Wellenlängen-dispersive Röntgenfluoreszenz-Analyse (WDRFA) mit dem Bruker AXS S4 PIONEER als eine relativ genaue Methode zur Bestimmung der elementaren Zusammensetzung der Hornsteine
- $\delta^{I8}O$ -Bestimmung: Freisetzung des Sauerstoffs mit der Fluoridmethode, Messung von  $\delta^{I8}O$  mit dem Massenspektrometer Finnigan MAT 252 als Methode zur Bestimmung von Temperaturunterschieden während der Hornsteinbildung, hier auch als Möglichkeit zur Trennung von Hornsteinfundorten gedacht
- Statistische Untersuchungen der Hornsteindaten mit Excel, WinSTAT für Excel und SPSS 19

Es handelt sich hier um eine Grundlagenarbeit, die letztlich auch die Frage klären soll, ob die Anlage einer chemischen Datenbank zur Unterscheidung von Hornsteinen sinnvoll ist.



# 2 Fundorte der untersuchten Hornsteine und Cherts

Abb. 2: Fundortbereiche der untersuchten schwäbischen, bayerischen Hornsteine und der ungarischen Cherts (in gelber Schrift) (Digitale Kartengrundlage: Map Creator 2.0).

Untersucht wurden 75 Hornsteine, davon kamen 40 von der Blaubeurer Alb, 15 aus dem knapp 30 km entfernten Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach und weitere 15 aus dem ca. 160 km Luftlinie entfernten bayerischen Abensberg-Arnhofen "Steinbruch Rind". Zum internationalen Vergleich wurden fünf Trias-Cherts verschiedener Fundstellen in Ungarn untersucht. Die Hornsteine der Blaubeurer Alb ihrerseits kamen von drei verschiedenen Stellen: 20 Hornsteine aus dem neolithischen Pingenfeld Asch im "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, 15 Hornsteine aus dem ca. 1,5 km Luftlinie davon entfernten Wippingen "Höfermahd", Gemeinde Blaustein, und fünf aus der jungsteinzeitlichen Siedlung Sonderbuch "Grund", Stadt Blaubeuren, mit Entfernungen von ca. 2,5 km vom "Borgerhau" und ca. 4 km von "Höfermahd" (Abb. 1). Alle untersuchten süddeutschen Fundplätze liegen im Oberen Massenkalk des Oberjura, bestehend aus Liegender Bankkalk-Formation, Zementmergel-Formation und zum Teil Hangender Bankkalk-Formation (Gwinner 1974; 1980a; 1980b; 1998; Weber 1978a; 1978b; Geyer 1997a; 1997b; Villinger 2005).

Zunächst werden nachfolgend die einzelnen Fundstellen und deren Geschichte kurz beschrieben.

### 2.1 Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim

Es handelt sich um eine schon seit der Mitte des 19. Jh. bekannte und 1925 von Schnittmann beschriebene Fundstelle für gebänderten Plattenhornstein. Sie wurde 1933 von Deecke mit Hornsteinen nördlich der Donau, vom Ries bis zum Staffelstein am Main, in Beziehung gebracht (Binsteiner 2005, 44). Dass in Arnhofen Hornstein abgebaut worden war, hatte M. Moser schon 1972 entdeckt. 1981 veranlasste B. Engelhardt dann die erste Notaufnahme eines Schachtes in einer der Abbauwände der damaligen Kies- und Sandgrube Buchenrieder und



Abb. 3: Abensberg-Arnhofen. Ausdehnung des Bergwerkes und Lage der Grabungen bis 2001. Hellgrau gerastert wurde der Bereich der Baumschule (2003), dunkelgrau gerastert wurden die bis 2001 beobachteten und ergrabenen Flächen. Die Grenzen des Bergwerkes wurden teils durch Grabungen (Strichpunktlinie), teils durch Luftbilder (gestrichelte Linie) bestimmt; in Bereichen ohne Erkenntnisse wurde die minimale Ausdehnung kartiert (feine Punktlinie) (Roth 2008, 24 Abb. 1.5. Kartengrundlage: "Flurkarte" Landesamt für Vermessung und Geoinformation Bayern, Ausschnitte der digitalen Flurpläne NO 34/10 und 33/10).

leitete daraufhin die ersten wissenschaftlichen Untersuchungen des Hornsteinabbaureviers ab 1984 (Gayck 2000, 264; Eisele & Rind 2001; Binsteiner 2005, 47; 62; Rind 2006; Roth 2008, 12). Aufgrund von Geldmangel wurden 1986 die laufenden Arbeiten durch das Bayerische Landesamt für Denkmalpflege in München eingestellt. Auf Eigeninitiative und mit Eigenmitteln begleitete A. Binsteiner 1987-1989 den weiteren Sand- und Kiesabbau archäologisch (Binsteiner 2005, 62). Nachdem 1998 wieder eine Abbaugenehmigung für die Sand- und Kiesvorkommen erteilt worden war, leitete die Kreisärchäologie Kelheim unter M. M. Rind sofort erste Notbergungen der angeschnittenen Schächte ein. Gemeinsam mit den Universitäten Frankfurt und Köln wurden die Arbeiten im Rahmen eines DFG-Projektes fortgeführt. Bis

zum Jahr 2000 kamen zu den 55 bereits bekannten Schächten noch mindestens 193 weitere hinzu (Binsteiner 2005, 62 f.; Eisele & Rind 2001; Roth 2008, 221).



Abb. 4: Abensberg-Arnhofen. Blick 2001 von Ost nach West auf mehrere Befundsplana in der Kiesgrube "Brandl". Im Vordergrund Querschnitte durch die neolithischen Schächte; im Hintergrund die mit Büschen bestandene Parzelle "Buchenrieder" (Roth 2008 Abb. 18, Ausschnitt).

In allen jungpaläolitischen Phasen im südlichen Mitteleuropa wurde Arnhofener Hornstein genutzt; die mesolithische Nutzung ist auch am 200 km entfernten Ullafelsen in Tirol bekannt (Roth 2008, 77). Bislang ist nur der Südostrand des Bergwerkes ausgegraben (Abb. 3; Abb. 4). Ob und wo das Hornsteinflöz im Bergwerksgelände an die Oberfläche kam, ist umstritten (vgl. Binsteiner 2005, 65; Roth 2008, 34 f.). Der Abbau des Hornsteins im Neolithikum begann vermutlich im Nordwesten in Tiefen von 3-4 m. Der daraus folgende Abbautypus eines trichterförmigen Pingenbaues konnte am Nordrand der Ausgrabungsflächen nachgewiesen werden. Umstritten ist, ob es, durch tektonische Ereignisse bedingt, zu meterhohen Versätzen der Jurakalke kam oder ob das Hornsteinflöz durch Verkarstung (und Dolinenbildung) horizontal einen stark unregelmäßigen Verlauf nahm (vgl. Binsteiner 2005, 66; Roth 2008, 34 f.). Der Pingenbau ging dann offensichtlich unmittelbar in einen Duckelbau (ohne unterirdische horizontale Gänge) mit Schächten bis 8,20 m Tiefe und 0,7-2 m Durchmesser über. Im höffigen Bereich erweiterten die Bergleute den Schachtdurchmesser auf bis zu 3 m. Nach dem Abbau wurden die Schächte vor allem mit Aushubmaterial bereits abgeteufter Schächte (tertiäre Sande und quartäre Schotter), dem auch minderwertiges Feuersteinmaterial untergemengt wurde, wieder verfüllt (Abb. 4) (Gayck 2000, 30-33; 268; Eisele & Rind 2001; Binsteiner & Ernstson 2001; Binsteiner 2005, 63; 65 f.; Roth 2008, 14). Anschaulich zeigt die schematisierte Blockdarstellung den Duckelbau (Abb. 5). In 8 km Umkreis befanden sich mehrere neolithische Siedlungen (Binsteiner & Ernstson 2001).



*Abb. 5: Feuersteinbergwerk Abensberg-Arnhofen. Schematisierte Blockdarstellung des Schachtabbaus (Binsteiner 2006, Abb. 30).* 

Nach <sup>14</sup>C-Datierung begann der Abbau nach 5400 v. Chr. in der Zeit der Linienbandkeramik, er wurde nach 5000 v. Chr., an der Wende zum Mittelneolithikum, intensiviert. Zwischen 4700 v. Chr. und 4400 v. Chr. gab es fünf Rodungsphasen zur Erweiterung des Bergbaugeländes (Roth 2008, 75). Für das Mittelneolithikum (Stichbandkeramik und Oberlauteracher Gruppe) ist der stärkste Hornsteinabbau durch Artefakte in benachbarten Siedlungen bezeugt (Rind 2006). In das Jungneolithikum, spätestens 4100 v. Chr., wird die letzte Rodungsphase (zumindest im Grabungsgebiet) angesetzt (Roth 2008, 75); während der Münchshofener Kultur im Jungneolithikum endete der Hornsteinabbau in Arnhofen (Rind 2006). Die <sup>14</sup>C-Datierung einzelner Schächte ergab keine Hinweise auf eine zeitliche Abfolge der Schächte (Roth 2008, 66).

Den neueren Forschungen von 1998-2001 zufolge, muss mit einer Minimalfläche des Bergwerkes von ca. 40 ha gerechnet werden; je nach zugrunde gelegter Schachtdichte von mindestens 11/Ar bis maximal 33/Ar, sind zwischen 44.000 und 132.000 bis ca. 8 m tiefe Schachtund Grubenanlagen zu erwarten (Roth 2008, 26).

Der Arnhofener gebänderte Hornstein ist nicht nur wegen der teilweise sehr guten Qualität und der gewaltigen Menge, man rechnet mit 5.740 t (Roth 2008, 915) oder 13 Millionen bis maximal 80 Millionen Klingen (Binsteiner 2005, 63), bei den Archäologen auf großes Interesse gestoßen. Es ist vor allem auch die Tatsache, dass der Arnhofener Plattenhornstein, im Gegensatz zu fast allen anderen Hornsteinarten, aufgrund seiner Färbung und feinen planparallelen Bänderung optisch leicht und sicher bestimmbar ist (Binsteiner 2005, 97 Tab. 49; 98). So konnte festgestellt werden, dass er im Neckarland, im Rhein-Main-Gebiet, in Niedersachsen, Westfalen, Thüringen und Böhmen verbreitet war. Aber auch in Ober- und Niederösterreich, vor allem im Raum Linz und Melk, sowie im Bezirk Horn fand man ihn (Abb. 6) (Binsteiner 2006 Abb. 27).



*Abb. 6: Verbreitung des Arnhofener Hornsteins im Alt- und Mittelneolithikum (Binsteiner 2006 Abb. 27).* 

Aufgrund von Freiland- und Siedlungsfunden von Arnhofener Hornstein rekonstruierte A. Binsteiner mögliche Handelswege der Jungsteinzeit. Eine Hauptroute soll danach von Arnhofen entlang von Donau- und Regental in die Cham-Further Senke verlaufen sein (Binsteiner 2001; Binsteiner 2005, 131-139; Binsteiner 2006, 56-61).

Die untersuchten Hornsteine (Katalog: Arnh. 1 bis Arnh. 15) sind Lesefunde von der Sandund Kiesgrube "Brandl" in Abensberg-Arnhofen.



## 2.2 Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis

Abb. 7: Eintiefungen im Waldboden des Waldgebietes Asch "Borgerhau", die Reste des jungsteinzeitlichen Gruben- und Pingenfelds (Foto L. Fisher).

Die Fundstelle "Borgerhau" liegt etwa 2 km Luftlinie im Westen von Wippingen und ca. 1,5 km Luftlinie südwestlich der Fundstelle "Wippingen, Höfermahd" (Abb. 1).

Es handelt sich um ein neolithisches Kuhlen- und Pingenfeld, das die Arbeitsgruppe um L. Fisher, S. Harris, C. Knipper und R. Schreg 2007 wieder entdeckte. Das Projekt zu seiner Untersuchung wurde von der U.S. National Science Foundation (Award BCS-0316125) gefördert (Fisher et al. 2008a).

Ein am Ostrand des Waldes "Borgerhau" von J. von Föhr (1892, 32 f.) gefundener geschlagener "Feuerstein" kann nicht als erste Erwähnung des "Borgerhau"-Waldgebietes als Abbaustelle für Jurahornstein gelten. Dagegen könnten die von ihm beobachteten, damals anders interpretierten, 25'-60' tiefen Trichter<sup>2</sup> durch die neolithische Hornsteingewinnung entstanden sein. Die Beschreibungen dieser trichterförmigen Eintiefungen, von P. Goessler (1911, 37) bestätigt, sind jedoch keineswegs eindeutig einer Hornsteingewinnung zuzuordnen (vgl. Gayck 2000, 295).

1934 kamen bei der Anlage einer heute nicht mehr existierenden Baumschule im Südwestteil des Waldes riesige Mengen an Hornstein, darunter Artefakte, zum Vorschein. Zwischen 1956 und 1959 legte A. H. Nuber außerhalb der Baumschule im Osten drei Schnitte zur Klärung der Schichtverhältnisse an. In 20-25 cm Tiefe fand er Reibstein und Hammer aus der Jung-

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> In der Annahme einer vereinfachten Schreibweise: 1' bedeutet hier 1 Zoll, wären das 0,65-1,56 m tiefe Gruben gewesen.

steinzeit, zwischen 20 und 45 cm Tiefe Makrolithen und Kern- und Scheibenbeile, zwischen 40 und 50 cm Tiefe Pickel und unter anderem einen "großen Mikrostichel" und zwischen 50 und 65 cm Tiefe vorwiegend Mikrolithen, unterhalb von 75/80 cm nur noch natürliche Trümmer (Nuber 1962). Irrtümlicherweise wies A. H. Nuber (1962) die Artefakte einem "grobgerätigen Mesolitikum" zu. L. Reisch erkannte 1974 dann aufgrund der meist derben Silexformen eine neolithische Schlagstätte und in den zahlreichen Gruben die Überreste eines intensiv durchgeführten Kuhlenbaus zur Gewinnung von Hornstein (Reisch 1974, 28; 74 f.; Seewald 1972a, 197; 1972b, 21; Weisgerber 1980, 450; Burkert 1996; Gayck 2000, 295; Fisher et al. 2008a; Fisher et al. 2013).

Im Winter 2006/07 fanden dann Corina Knipper und Rainer Schreg bei Begehungen im Wald "Borgerhau" zwischen Asch und Wippingen obertägig sichtbare Abbauspuren von Hornstein und kartierten sie mittels Hand-GPS. Es handelt sich um rund 200 Gruben und Mulden verschiedener Größe sowie Halden, in deren Umfeld Bruchstücke qualitativ guten Jurahornsteins und Artefakte gefunden wurden (Abb. 7) (Fisher et al. 2008a).

Das Kuhlen- und Pingenfeld ist in den Verwitterungslehm eingetieft, der den Oberen Massenkalk des Oberjura überlagert. Der Obere Massenkalk besteht aus hellgrauem, ungeschichtetem Kalkstein und ist zum Teil als Schwammkalk mit eingeschalteten Korallen- und Riffschuttbänken ausgebildet (Geyer 1997a).

Im Sommer 2007 wurden dann auf fünf Flächen im Bereich kleiner Gruben und größerer Geländeunebenheiten geomagnetische Prospektionen durchgeführt. Zur näheren Beurteilung von Oberflächenstrukturen und geomagnetischen Störungen wurden in drei Arealen insgesamt sechs 1 m x 2 m große Sondageschnitte angelegt (Abb. 8) (Fisher et al. 2008a; Fisher et al. 2008b; Fisher et al. 2013).

Unter den durch Bodenbildung beeinflussten Sedimenten lagen jeweils tiefe, teilweise über 2 m unter die heutige Geländeoberfläche reichende Gruben, die zum Teil bis zu den hornsteinführenden Kalkverwitterungslehmen verfolgt werden konnten (Abb. 9). In jedem der drei Areale konnte eine Kombination von Hornsteinabbau (Eingrabung in hornsteinführenden Lehm) und Ablagerung von Produktionsabfall der Steingeräteherstellung nachgewiesen werden. Besonders Schnitt 2 zeigte eine flache Grube, die vollständig mit Steinartefakten wie Kernen, Abschlägen, Klingen, Trümmern sowie Hornsteinknollen und -bruchstücken verfüllt war (Abb. 10). Alle Stadien der Steingeräteherstellung, darunter auch sehr kleine Abschläge und Absplisse, waren vorhanden. Andere Schnitte hatten eine geringere Funddichte. Die Schnitte 3, 4 und 7 bildeten ein 6 m langes Profil (Abb. 8), sodass eine komplexe Abfolge verschiedener Gruben, die in den anstehenden Lehm eingetieft waren, dokumentiert werden konnte. Diese Störungen reichten bis 2,30 m unter die heutige Geländeoberfläche. Die obertägig sichtbaren Mulden sind demnach keine einzelnen Abbaugruben, sondern das Ergebnis einer komplexen Gruben- und Haldenlandschaft (Fisher et al. 2008a; Fisher et al. 2008b; Fisher et al. 2013).



Abb. 8: Waldgebiet Asch "Borgerhau". Grundlage:geomagnetischer Survey (Grautöne), eingetragen sind die Areale mit Oberflächenbegehung (gelb umrahmt) und die Grabungsschnitte (rot, mit Nummern versehen) (Grafik S. Harris).



Abb. 9: Blaubeuren-Asch "Borgerhau", Schnitt 3. Profil durch die komplex verfüllten Grubenreste der Hornsteingewinnung (Fisher et al. 2008a, Abb. 19).



Abb. 10: Blaubeuren-Asch "Borgerhau", Schnitt 2. Profil einer vollständig mit Abfällen der Steingeräteherstellung verfüllten Grube (Fisher et al. 2008a, Abb. 18).

Unter den ca. 106.000 Grundformen und modifizierten Stücken befinden sich 78,2 % nichtmodifizierte Abschläge, 13,1 % Trümmer und 5,2 % Klingen. Kerne sind mit 2,3 % vertreten. Die geringe Anzahl an Klingen und Werkzeugen (ca. 0,7 %) lassen vermuten, dass Kerne und Grundformen möglicherweise zum Gebrauch und zur weiteren Bearbeitung vom Ort der Rohmaterialgewinnung abtransportiert wurden. Die Tätigkeiten in Asch "Borgerhau" waren also auf Rohmaterialgewinnung und Verarbeitung konzentriert (Fisher et al. 2008a; Fisher et al. 2008b; Fisher et al. 2013).

Mehrere Bruchstücke einer Michelsberger Tasse, zwischen den Schlagabfällen gefunden, datierten den Hornsteinabbau im "Borgerhau" in das Jüngere Neolithikum (ca. 4000 – 3500 v. Chr.) (Fisher et al. 2008a; Fisher et al 2008b). <sup>14</sup>C-Datierungen von Holzkohle aus dem Kuhlen- und Pingenfeld im "Borgerhau" zeigten, dass dort über einen sehr viel längeren Zeitraum Hornstein gewonnen wurde: ca. 5100-4800 v. Chr. (Alt-/Mittelneolithikum), 4000-3700 v. Chr. (Jungneolithikum), 3100-2700 v. Chr. (Jung-/Endneolithikum) und 2900-2350 v. Chr. (Endneolithikum) (Fisher et al. 2013 Abb. 5; Fisher et al. unveröffentlichte Daten). Hornsteinabbau ist im "Borgerhau" demnach schon in der Zeit der Bandkeramik (Altneolithikum) und des frühen Mittelneolithikum, während der Michelsberger Kultur (Jungneolithikum) und bis in die Glockenbecher Kultur (Endneolithikum) hinein nachgewiesen (Knipper et al. 2005 Abb. 3).

Die untersuchten Hornsteine (Katalog: Borg. 1 bis Borg. 20) stammen aus allen drei Grabungsarealen und aus vier der Sondageschnitte.

# 2.3 Wippingen "Höfermahd", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis

Ch. Seewald berichtete 1972 von einem Platz nordnordwestlich von Wippingen, an dem "die einen längeren menschlichen Aufenthalt anzeigenden Feuersteinwerkzeuge" der Jungsteinzeit gefunden wurden. Außerdem seien von verschiedenen Stellen in Wippingen Silexartefakte bekannt (Seewald 1972a, 197). 1989 nannte K. Wehrberger Blaustein-Wippingen als Fundplatz von großen Mengen oberflächlich zu Tage liegendem Hornsteinmaterial, vor allem Abfall der Artefaktherstellung (Wehrberger 1989, 89). Die Fundstelle "Höfermahd" liegt etwa 1,5 km nordnordwestlich von Wippingen und etwa 1,5 km östlich vom "Borgerhau" und könnte deshalb mit dem von Seewald berichteten Fundplatz identisch sein (Abb. 1). Sie liegt ebenso wie der "Borgerhau" in den oberen Massenkalken des Malm (Oberjura). Der Kalkstein ist gleichfalls hellgrau und ungeschichtet, zum Teil ist er als Schwammkalk mit eingeschalteten Korallen- und Riffschuttbänken ausgebildet (Geyer 1997a).

Während der Oberflächenbegehungen durch die Arbeitsgruppe um L. Fisher, S. Harris, C. Knipper und R. Schreg in den Jahren 2002-2004 wurde ein hoher Prozentsatz retuschierter Werkzeuge und Abfall aus den Endstadien der Hornsteinverarbeitung in Wippingen "Höfermahd" beobachtet (Knipper et al. 2005).



Abb. 11: Wippingen "Höfermahd". Begangene Felder (blau), Funddichte der Hornsteinartefakte als Punkte (Grafik C. Knipper).

Bei den Oberflächenbegehungen 2006 fand diese Gruppe auf anderen Äckern in Wippingen "Höfermahd" eine hohe Funddichte von ca. 1200 Steinartefakten, zumeist aus der Grundproduktion, und dokumentierte über 200 Rohmaterialstücke (Abb. 11). Es war die Frage, ob es sich hier um eine Siedlung oder Rohmaterialstelle handelte. Geomagnetische Prospektionen zeigten im Bereich der Fundstellen jedoch nur wenige deutliche und einige eher unspezifische Anomalien. Im Bereich zweier kleiner Anomalien wurden jeweils kleine 1 m x 1 m große Testschnitte angelegt (Harris et al. 2009).

In einem der Schnitte wurden die erwarteten rohmaterialführenden Sedimente angetroffen (Abb 12). Das Sediment hat starke Ähnlichkeit mit den ebenfalls rohmaterialreichen Verwitterungslehmen in Asch "Borgerhau". In den Wippinger Testschnitten ließ sich jedoch der Abbau von Hornstein bisher nicht belegen (Harris et al. 2009).



Abb. 12: Wippingen "Höfermahd". Schnitt 2 mit Hornstein führenden Sedimenten (Foto C. Knipper).

Die untersuchten Hornsteine (Katalog: Wipp. 1 bis Wipp. 15) waren teils Lesefunde, teils stammten sie aus einem der Sondageschnitte.



### 2.4 Sonderbuch "Grund", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis

Abb. 13: Sonderbuch "Grund". Blick auf die Fundstelle (Fotomitte) mit leichtem Gefälle in Richtung eines Erdfalls (Foto C. Knipper).

Die Grabung liegt in einem Ackergelände, das in östlicher Richtung zu einer Doline einfällt (Abb. 13).

Kalksteine des oberen Massenkalks sind von kolluvialen Sedimenten und Verwitterungslehmen unterschiedlich hoch bedeckt (Gwinner 1980a).

W. Burkert benannte 1996 Sonderbuch als Fundort für Jurahornstein (Burkert 1996). Nach der Aufarbeitung umfangreicher Sammlungsbestände und nach Geländebegehungen über

mehrere Jahre ab 2002 durch die Arbeitsgruppe um C. Knipper, L. Fisher, S. Harris und R. Schreg (Knipper et al. 2005) und einer geomagnetischen Prospektion 2005 war es im Sommer 2006 soweit. Gefördert durch die National Science Foundation der USA (Award BCS-0316125) wurden an positiven Anomalien des Magnetogramms sieben kleine Sondagegrabungen (1 m x 1 m und 1 m x 2 m) ausgeführt (Abb. 14 und 15) (Knipper et al. 2007).





Abb. 14: Luftaufnahme der Sondagegrabungen in Sonderbuch "Grund" (Foto R. Schreg).
Abb. 15: Grabungsfoto : Sondagegruben 2, 5, 6 (1 x 1 m und 1 x 2 m) (Foto C. Knipper).



*Abb. 16: Hausbegleitende Siedlungsgrube (dunkel), darüber Kolluvium. Fotomontage der Grabungsschnitte 2, 5 und 6 (Fotos und Fotomontage C. Knipper).* 

Dabei wurde in den Schnitten 2, 5 und 6 eine große Siedlungsgrube mit reichlich Fundmaterial erfasst (Abb. 16), ebenso in geringerem Umfang in der kolluvialen Überdeckung. Scherben der Stichbandkeramik und Oberlauterbacher Gruppe zeigen eine mittelneolithische Datierung an ( $^{14}C$ -Daten ca. 5050 – 4650 v. Chr.) (C. Knipper persönliche Kommunikation; Fisher et al. druckfertig). Ferner wiesen Keramik, Mahlstein und Schleifstein, sowie Geräte mit Sichelglanz auf Ackerbau und eine dauerhafte Anwesenheit des Menschen hin. Von den 7300 Artefakten des Steingeräteinventars gehörten 68,3 % zu den unmodifizierten Abschlägen, 15,6 % waren Klingen. Eine Erstverarbeitung von Jurahornstein nach dessen Gewinnung zeigten zahlreiche, sehr große Kortexabschläge und Trümmer an. 60 teilweise recht große Kerne, größtenteils aus den Grubenverfüllungen, spiegelten den Rohmaterialreichtum. Unter den 107 (1,5 %) modifizierten Artefakten überwogen die Bohrer mit 62 Stück, gefolgt von 19 lateral retuschierten Stücken und 5 Kratzern. Knipper et al. schlossen daraus, dass die Steingeräteherstellung hier zwar eine entscheidende Rolle spielte, trotzdem aber die modifizierten Geräte, vor allem Bohrer, auch auf die Ausübung anderer Tätigkeiten hinweisen (Knipper et al. 2007).

Von Interesse ist jedenfalls auch die Frage, ob das Rohmaterial für die Steingeräte aus unmittelbarer Entfernung der Grabungsstelle (wenige hundert Meter), aus dem "Borgerhau", aus Wittlingen oder ganz woanders herkam.

Die untersuchten Hornsteine (Katalog: Grund 1 bis Grund 5) waren Oberflächenfunde.



# 2.5 Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Urach, Kreis Reutlingen

Abb. 17: Fundstellen von Jurahornstein in der Gegend von Wittlingen. Die Gemarkung "Stuttgarter Teil" ist grün markiert (Schreg 2008 nach Burkert et al. 1992, aktualisiert 2013. Kartengrundlage Google Maps digital).

Eine erste Nennung des Fundplatzes für bearbeiteten Jurahornstein in Wittlingen, oberhalb von Bad Urach, findet sich in den Fundberichten aus Baden-Württemberg 1975 (Keuerleber & Schiek 1975, 2). Bei dem Wittlinger Gewann "Stuttgarter Teil" handelt es sich um einen schon seit längerem bekannten Fundort von Jurahornsteinen mit einer Größe von mehr als einem km<sup>2</sup>. Artefakte aus dem Spätmittelpaläolithikum und vor allem aus dem Neolithikum wurden dort von Kind (1991), Burkert et al. (1992, 2; 19; 109 f.), Zimmermann (1995, 41) und Strien (2000, 14) gefunden. Der Fundplatz liegt in den Hangenden Bankkalken im Malm, der hier noch erhaltenen obersten Schicht des Jura. Die Hangenden Bankkalke sind in etwa

750 m Entfernung (Luftlinie) auch als Schwammkalke ausgebildet (Gwinner 1974). W. Burkert suchte 1990 die nähere Umgebung dieses Fundplatzes in einem Radius von 4 bis 5 km nach weiteren Rohmaterialvorkommen ab. Dabei entdeckte er sieben weitere Fundstellen in den liegenden Bankkalken und Zementmergeln (Abb. 17, blau mit Punkt markiert); davon waren drei Gewanne: "Ramschel", "Mönchberg" und ein Fundplatz 3,3 km östlich von Sirchingen besonders fundreich (Burkert et al. 1992, 6-8).



*Abb.* 18: Fossiler Kieselschwamm aus Wittlingen "Stuttgarter Teil" (Fund S. Harris).

Die Fundstelle "Stuttgarter Teil" wurde von Burkert et al. (1992, 2; 109) aufgrund von häufigen Artefaktfunden, meist in Form von Kernen und Abschlägen, als neolithischer Schlag- und Abbauplatz betrachtet. Auch heute noch findet man dort auf einigen Äckern große Mengen an Abfällen der Hornsteinverarbeitung und nur wenige Werkzeuge, was bei Oberflächenbegehungen 2009 und 2010 durch die Arbeitsgruppen um L. Fisher, S. Harris und C. Knipper bzw. um S. Harris bestätigt wurde. In den dort gefundenen Hornsteinen sind reichlich mit Chalcedon verfüllte Schwammnadeln enthalten, und man kann auf den dortigen Äckern fossile Kieselschwämme auflesen (Abb. 18).

Nach E. Keefer (1993, 99-101) stammen die in den steinzeitlichen Siedlungen des Albvorlandes gefundenen Feuersteine überwiegend aus der Gegend um Bad Urach. Dort soll anstehender Jurahornstein bergmännisch abgebaut worden sein. Der Beweis dafür steht allerdings noch aus. E. Keefer (1993) konstruierte eine Silexstraße ("Feuersteinstraße") (Abb. 19) von Wittlingen zu den steinzeitlichen Siedlungen der Filder und zu Siedlungen nördlich von Stuttgart. Nach Strien (2000, 124 Tab 4.2-4.3) betrug der Rohmaterialanteil an "Wittlinger" Hornstein in den Siedlungen der Bandkeramik im Neckarknie zwischen 74,2 % und 98,6 % (vgl. Gayck 2000, 299). Nachdem mit "Borgerhau" bei Asch ein sicherer weiterer großer Abbauplatz für Hornstein gefunden wurde, wäre es interessant zu klären, ob die Versorgung der Filder und der Gegend nördlich von Stuttgart außer mit Hornstein aus Wittlingen auch mit dem aus rund 20 km Luftlinie weiter entfernten "Borgerhau" oder aus noch anderen Fundstellen erfolgte.



Abb. 19: Vermutete Transportwege für "Wittlinger" Hornstein im Altneolithikum (Keefer1993, 100).

### 2.6 Ungarische Cherts



Abb. 20: Fundorte der untersuchten ungarischen Trias-Cherts (gelbe Sterne): Solymár, Deneverutca und Ördögorum in den Budabergen; Balatongyörök und Rezi im Balatonhochland (Digitale Kartengrundlage: Map Creator 2.0).

Die ungarischen Cherts kommen aus dem Austauschbestand der Steinsammlung des Ungarischen Nationalmuseums in Budapest. Es sind Trias-Cherts (T3 Hornstone), die von verschiedenen Fundstellen, aus verschiedenen Gegenden (Abb. 20) und aus unterschiedlichem Fundkontext stammen. Drei davon kommen aus den Buda-Bergen (Hung. 2; Hung. 4; Hung. 5), zwei aus dem Plattensee-Hochland (Hung. 1 und Hung. 3). Hung. 4 kommt aus einem paläolithischen Steinbruch, die übrigen untersuchten Cherts sind vermutlich Oberflächenfunde<sup>3</sup>. Sie sind im Katalog (Hung. 1 bis Hung. 5) beschrieben.

### 2.7 Zusammenfassung

Von den 75 untersuchten Hornsteinen stammen 70 aus vier Fundorten im Schwäbischen und Bayerischen Oberjura. Zwei der Fundorte, Arnhofen und Wittlingen, sind schon länger als Rohmaterialquellen bekannt; zwei weitere Fundstellen, "Borgerhau" und Wippingen, werden erst seit wenigen Jahren durch die Gruppe um L. Fisher genauer erforscht. 20 der untersuchten Hornsteine wurden im schwäbischen "Borgerhau", Gemeinde Asch, oberhalb von Blaubeuren, ausgegraben; 15 weitere sind Grabungs- und Lesefunde aus dem ca. 1,5 km Luftlinie davon entfernten Wippingen "Höfermahd", Gemeinde Blaustein; 15 Lesefunde wurden aus Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, ca. 30 km Luftlinie vom "Borgerhau" entfernt, untersucht. Weitere 15 Hornsteine kamen als Lesefunde aus dem Sand- und Kieswerk "Brandl" in Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim, ca. 160 km Luftlinie vom "Borgerhau" entfernt. Alle Hornsteine kommen aus dem Oberjura, den Oberen Massenkalken, den liegenden Bankkalken, dem Zementmergel und den hangenden Bankkalken. Es handelt sich in allen Fällen um Rohmaterialquellen zur Herstellung vor allem von neolithischen Artefakten. Die Hornsteinknollen oder -platten wurden in der Jungsteinzeit aufgelesen oder aber auch schon bergmännisch abgebaut, wie im "Borgerhau" und in Arnhofen.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Als "hornstone" wird von K. T. Biro u. a. grauer Silex aus der Trias bezeichnet, der in den Bergen von Buda, Bück und Cserhat (Csovar) gefunden wurde (Kasztovsky et al. 2008, 19).
Ausschließlich für einen Herkunftstest mittels Diskriminanzanalyse wurden fünf Hornsteine der jungsteinzeitlichen Siedlung Sonderbuch "Grund", oberhalb von Blaubeuren, verwendet. Sie wurden bei den weiteren Untersuchungen außer Acht gelassen.

Zum internationalen Vergleich wurden fünf Trias-Cherts verschiedener Fundorte und Gegenden in Ungarn herangezogen. Es handelt sich dabei um Proben aus der Gesteinssammlung des Ungarischen Nationalmuseums in Budapest.

Die untersuchten Hornsteine sind im Katalog einzeln beschrieben.

## 3 Zusammenfassende Beschreibung der untersuchten Hornsteine

Die schwäbischen und bayerischen Jurahornsteine waren sowohl Lese- als auch Grabungsfunde, wie Tabelle 1 und die dazu gehörende Abb. 21 zeigen; 38 davon (58,5 %) sind Lesefunde, 27 (41,5 %) Grabungsfunde. Ob es sich bei allen ungarischen Cherts um Lesefunde handelt oder ob Grabungsfunde dabei sind, ist unbekannt.

Funde	Lesefunde	Grabungsfunde	Summe
Fundorte			
Arnhofen	15	0	15
Borgerhau	0	20	20
Wippingen	8	7	15
Wittlingen	15	0	15
Summe (n)	38	27	65
Summe (%)	58,5	41,5	100

*Tab. 1: Anzahl der untersuchten Lese- und Grabungsfunde an verschiedenen Fundorten.* 



Abb. 21: Anzahl der untersuchten Lese- und Grabungsfunde an verschiedenen Fundorten. Reihe 1 (gelb) Lesefunde, Reihe 2 (weinrot) Grabungsfunde.

Die Lesefunde aus Arnhofen stammen alle aus dem Sand- und Kieswerk "Brandl", wobei die Funde aus verschiedenen Hornsteinflözen kommen können (vgl. Binsteiner 2005, 65 Tab. 23). Die Lesefunde aus Wittlingen kommen aus dem Gewann "Stuttgarter Teil". In Wippingen wurden die Hornsteine im Gewann "Höfermahd" aufgelesen oder dort in dem 1 x 1 m großen Schnitt 2 ausgegraben. Aus vier der sechs 2 x 1 m großen Grabungsschnitte (Schnitte 1, 3, 4, 5) im "Borgerhau" wurden 20 Hornsteinproben untersucht.

#### 3.1 Grundformen

Bei den untersuchten Hornsteinen kamen drei erkennbare Formen vor: Hornsteinknollen (ND), Plattenhornstein (TB) und Hornsteinfladen (FN) (Tabelle 2 und dazu gehörende Abb. 22).

Hornsteinformen	Platten	Knollen	Fladen	Form unbe-	Summe
Fundorte	TB	ND	FN	stimmbar	
Arnhofen	14	0	0	1	15
Borgerhau	0	17	3	0	20
Wippingen	0	15	0	0	15
Wittlingen	0	15	0	0	15
Ungarn	0	1	0	4	5
Summe (n)	14	48	3	5	70
Summe (%)	20	68,6	4,3	7,1	100

Tab. 2: Anzahl der untersuchten Hornsteinformen von verschiedenen Fundorten.

Aus Arnhofen wurde fast ausschließlich Plattenhornstein (TB) untersucht. Typisch hierfür sind feine millimeterdünne Farbbänder planparallel zur Rinde (Binsteiner 2005, 66). Das Bruchstück Arnh. 10 scheint aufgrund der Abschrägung des Cortex und der nach einer Seite zulaufenden Bänderung wohl eher aus einem Fladenhornstein oder einem Mischtyp zu stammen (Binsteiner 2005, 67); er gilt hier als unbestimmbar (IN) (Abb. 22). Aus "Borgerhau", Wippingen und Wittlingen kamen fast ausschließlich Knollen (ND). Knollenhornsteine sind meist, mehr oder weniger, kugelig bis ellipsoid ausgebildet und haben häufig, mehr oder weniger, deutlich ausgebildete konzentrische Bänderungen oder sind schlierig marmoriert. Drei Hornsteintrümmer (Borg. 9, Borg. 15, Borg. 20) sind relativ flach, zwei davon haben eine stark plastisch geformte Oberfläche; sie wurden hier als Fladen (FN) bezeichnet. Unbestimmbar (IN) ist der größte Teil der ungarischen Chertproben, die so klein waren, dass über die Form des Hornsteins keine Aussage gemacht werden kann.



Abb. 22: Form der untersuchten Hornsteine in Prozent zum Fundort.

	Artefakte	Nichtartefakte	Summe
Nichtartefakte/	SH, TSH,	NSH	
Artefakte	FL, CO		
Fundorte			
Arnhofen	11	4	15
Borgerhau	6	14	20
Wippingen	7	8	15
Wittlingen	11	4	15
Ungarn	2	3	5
Summe (n)	37	33	70
Summe (%)	52,9	47,1	100

Tab. 3: Anzahl der untersuchten Artefakte und natürlichen Trümmer von verschiedenen Fundorten. (SH = bearbeitete Trümmer, TSH = getestete Knollen, FL = Abschlag, CO = Kern, NSH = natürlicher Trümmer).

Knapp die Hälfte des Untersuchungsmaterials (47,1 %) waren natürliche Hornsteintrümmer (NSH). Gut die Hälfte (52,9 %) aber waren bearbeitet, also Artefakte (Tab. 3). Sie zeigen letztlich das Interesse der zumeist (jung)steinzeitlichen Bevölkerung an gerade diesen Hornsteinen an. Unter den Artefakten befanden sich sieben Kerne (CO) (Arnh. 5; 6; 7; 15; Wipp. 12; Witt. 6 und 11) und zwei Abschläge (FL) (Borg. 3, Hung. 4). Die bearbeiteten Hornsteintrümmer (SH) und getesteten Knollen (TSH) hatten meist wohl steinzeitliche, das Material aus Arnhofen dagegen wohl eher zeitnahe Abschlagsnegative. Nicht bei allen Hornsteinproben war aber ganz sicher festzustellen, ob die Abschlagsnegative und Retuschen intentional oder durch Zufall (z. B. Pflug, Stoß) entstanden sind.

## 3.2 Qualität

Typisch für Hornstein ist der muschelige Bruch, der für die Ausbildung harter, scharfer Kanten, Spitzen und Sägezähne steinzeitlicher Werkzeuge verantwortlich ist.

Damit die Hornsteinqualität aller Hornsteine der Grabungen und Surveys der Arbeitsgruppe L. Fisher, S. Harris, C. Knipper, R. Schreg im schwäbischen Jura einheitlich bestimmt wird, wurde von L. Fisher die folgende Wertetabelle entwickelt (Tab. 4), die auch dieser Untersuchung zugrunde liegt:

Deutsch	Englisch
1 sehr feinkörnig, glänzend	very fine grained / shiny, lustrous
2 feinkörnig, glatt	fine-grained, smooth break surface
3 mittelkörnig, matt bis leicht körnig	medium-grained, matte to slightly grainy
4 grobkörnig, Bruchfläche rau	coarse grained, fracture surface rough to touch
5 heterogen	inhomogen, $> 20$ % fall into two or more groups
6 kein muscheliger Bruch	flawed, blocky fracture, no conchoidal break
9 unbestimmbar	unable to determine

Tab. 4: Tabelle zur Bewertung der Hornsteinqualität (Tabelle L. Fisher).

Die Qualität des Hornsteins wurde nach Möglichkeit an möglichst frisch angeschlagenen, nicht oder kaum patinierten Stellen bestimmt. Recht deutlich kann die Körnigkeit des Gesteins aber auch am Sägeschnitt beobachtet werden. Daher wurden zudem die Sägeschnitte zur Bestimmung der Qualität herangezogen.

Qualitätsstufen	1	2	3	4	5	6	9	
Fundorte								Summe
Arnhofen	13		2					15
Borgerhau	2	12	5	1				20
Wippingen	1	10	2	2				15
Wittlingen		4	8	1	2			15
Ungarn	3	1					1	5
Summe (n)	19	27	17	4	2		1	70
Summe (%)	27,1	38,6	24,3	5,7	2,9		1,4	100

Tab. 5: Anzahl der Hornsteine und Cherts der Qualitätsstufen 1 bis 6 und 9 an den einzelnen Fundorten (gerundet).



Abb. 23: Prozentualer Anteil von Hornsteinen und Cherts der Qualitätsstufen (QU) 1 bis 5 und 9 an den einzelnen Fundorten.

Aus Tab. 5 und der dazu gehörenden Abb. 23 geht hervor, dass die untersuchten Hornsteine aus Arnhofen die beste Qualität haben: 86,7 % sind sehr feinkörnig und glänzend (Qualität 1), nur 13,3 % haben Qualität 3. Die Qualitäten der untersuchten Hornsteine aus dem "Borgerhau", aus Wippingen und Wittlingen sind überwiegend gut oder befriedigend. Im "Borgerhau" und in Wippingen finden sich fast gleich gute Hornsteinqualitäten; 60 beziehungsweise 66,7 % waren feinkörnig und glatt (Qualität 2). Dagegen hatten die Hornsteine aus Wittlingen nur zu 26,7 % Qualität 2.

Vier aller untersuchten Hornsteine hatten Qualitätsstufe 4, wobei neben der Grobkörnigkeit und der rauen Oberfläche auch noch viele kleine Poren (Witt. 4), zum Teil relativ große Poren (Borg. 17 und Wipp. 7) und Drusen (Wipp. 7) besonders auffielen. Zwei Steine der Qualitätsstufe 5 aus Wittlingen (Witt. 8 und Witt. 11) bestanden zu erheblichen Teilen aus stark heterogenem Gestein (Qualität 4 und Qualität 2).

Die ungarischen Cherts waren allgemein von hoher Qualität, 60 % hatten die Qualitätsstufen 1 und 20 % Stufe 2. Nur Hung. 4 zeigte keinen muscheligen Bruch, seine Qualität war nicht bestimmbar (Qualität 9).

#### 3.3 Farbe und Musterung

Färbung ist keine konstante Größe. Farben verändern sich stark, unter anderem auch durch den Luftsauerstoff. Zusätzlich ist die Benennung der beobachtbaren Farben individuell unterschiedlich. Um diese zu objektivieren, wurden Hornsteinfarben mit den Munsell Soil Color Charts (2000) verglichen und danach benannt.

#### 3.3.1 Sägeschnittfärbung

Bei einem frisch angeschlagenen Hornstein oder bei einem frischen Sägeschnitt sind die Farben noch nicht oxidiert, sie geben folglich die ursprüngliche Färbung der Hornsteine wieder.

YG

0

2

3

11

0

YB

0

0

1

1

1

Summe

15

20

15

15

5

dunkelgrau (GR), beige	e-grau (YG) un	d ocker bis brau	n (YB) wurde	e der Gesamteindruc	k des
jeweiligen Sägeschnitte	es zugrunde gele	egt.			
Sägeschnittfär-	weiß bis sehr	hell- bis dun-	haiga gray	ocker bis	
bung	hellgrau	kelgrau	beige-grau	braun	

GR

15

15

3

3

3

WH

0

3

8

0

1

Fundort

Arnhofen

Borgerhau

Wippingen

Wittlingen

Ungarn

Der farblichen Zuordnung einer Hornsteinprobe zu weiß bis sehr hellgrau (WH), hell- bis 1 • 1

Summe (n)	12	39	16	3	70		
Summe (%)	17,1	55,7	22,9	4,3	100		
Tab. 6: Anzahl der gemittelten Sägeschnittfärbung von Hornsteinen und Cherts an einzelnen							

Fundorten.



Abb. 24: Gemittelte Sägeschnittfärbung an einzelnen Fundorten in Prozent.

Schon dieser Überblick (Tab. 6 und Abb. 24) zeigt, dass bestimmte Hornsteinfarben für ihre Fundorte relativ typisch sind. Aus Arnhofen kommen mittelgraue bis dunkelgraue Hornsteine mit bläulichem Schimmer. Im "Borgerhau" findet man weit überwiegend (75 %) hell- bis mittelgraue Hornsteine (GR). In Wippingen sind mehr als 50 % der Hornsteine relativ hell (WH), oft mit rosa-violettem Fleck. In Wittlingen erscheinen Hornsteine überwiegend (73,3 %) in beige-grau. Es gibt aber durchaus auch Farbüberschneidungen zwischen den Fundorten. Die ungarischen Cherts kommen aus verschiedenen Gegenden und von unterschiedlichen Fundplätzen. Sie geben deshalb eher die Farbvielfalt ungarischer Cherts wieder.

Neben den Grundfarben der Hornsteine treten vor allem an Brüchen und Sägeschnitten zusätzliche Farben auf, besonders gelblich, orange- bis rostfarben, braun, graublau, schwarz und rosa-violett.

Am wichtigsten für die Farbe eines Minerals ist seine chemische Zusammensetzung. Die typische Eigenfarbe (idiomatische Färbung) des Minerals wird durch die in der Formel angegebenen Elemente und deren Elektronenkonfiguration bestimmt (Markl 2008, 163). Quarz *SiO*<sub>2</sub> enthält keine farbgebenden Elemente, er ist deshalb farblos, weiß oder in Gesteinen grau (Markl 2008, 34). Die Verwachsung mit kleinen Aggregaten anderer Minerale kann die Eigenfarbe verändern (allochromatische oder Fremdfärbung) (Markl 2008, 164). In der Tabelle sind einige mögliche farbgebende Elemente und deren Oxidationsstufen angegeben (Hollemann & Wiberg 2007, 693-1655):

Elementfarben		
in Gestein	Element	Farben in Gesteinen
Oxidationsstufen		
Ti (IV)	Titan	rötlich als Rutil ( $TiO_2$ ), schwarz als Ilmenit ( $FeTiO_3$ )
V (III)	Vanadium	dunkelgrün als Goldmanit ( $Ca_3V_2Si_3O_{12}$ )
Cr (III)	Chrom	graugrün als Chromocker ( $Cr_2O_3$ )
		braun, schwarz als Chromeisenstein ( $FeCr_2O_4$ )
		smaragdgrün als Uwarovit ( $Ca_3Cr_2Si_3O_{12}$ )
Mn (II)	Mangan	rosa als Rhodonit ( <i>MnSiO</i> <sub>3</sub> )
		rosa als Rhodochrosit (MnCO <sub>3</sub> )
		gelb als Spessartin $(Mn_3Al_2Si_3O_{12})$
Mn (III)		braun als Braunit ( $Mn_2O_3$ )
Mn (IV)		grau-schwarz als Braunstein $(MnO_2)$
Fe (II)	Eisen	gelb, grün, braun bis braun-schwarz als Fayalit
		$(Fe_2SiO_4)$
		rubinrot als Almandin ( $Fe_3Al_2Si_3O_{12}$ )
Fe (II/III)		schwarz als Magnetit ( $Fe_3O_4$ )
Fe (III)		rot, braun, gelb als Roteisenstein $(Fe_2O_3)$
		farblos, grün oder schwarz als Andradit
		$(Ca_3Fe_2Si_3O_{12})$
Cu (I)	Kupfer	rot als Cuprit ( $Cu_2O$ )
Cu (II)		schwarz als Tenorit (CuO)
		smaragdgrün als Diopas ( $Cu_6Si_6O_{18} * 6H_2O$ )
		grün als Malachit ( $Cu_2(OH)_2CO_3$ )
		blau als $Azurit(Cu_3(OH)_2(CO_3)_2)$

Tab. 7: Farben unterschiedlicher Oxidationsstufen farbgebender Elemente in Gesteinen (Hollemann & Wiberg 2007, Ti 1521; V 963; Cr 1562 f., 963; Mn 1607 f., 1574, 963; Fe 1636, 1655, 963; Cu 1433 f., 693).

Die farbgebenden Metalle sind vor allem Elemente der 4. Nebengruppe; sie kommen im Gestein überwiegend als Kationen vor. Vom Gestein reflektierte Farben sind von der Art des Elementes, seiner Oxidationsstufe, aber auch vom Anion abhängig; unter den Beispielen oben befinden sich vor allem Oxide, Silikate und Carbonate. Nach Markl (2008, 164) ist Eisen das bedeutendste der farbgebenden Elemente. Das dürfte auch bei den Hornsteinen der Fall sein, schon deshalb, da Eisen gegenüber anderen farbgebenden Elementen die weitaus höchsten Konzentrationen aufweist. Eisen ruft als  $Fe^{2+}$  grünliche und rötliche, als  $Fe^{3+}$  gelbliche, braune, rotbraune oder zusammen mit  $Fe^{2+}$  dunkelgraue bis schwarze Farbtöne hervor.

Eine weitere Möglichkeit einer Farbgebung wird durch natürliche radioaktive Strahlung hervorgerufen; es entstehen Lücken in *SiO*<sub>2</sub>-Gitter, die als Farbzentren wirken, z. B. beim Amethyst und Rauchquarz (Markl 2008, 34; 165).

## 3.3.2 Musterungen

An farbigen Musterungen kommen bei den untersuchten Hornsteinen und Cherts vor allem parallele und konzentrische Bänder vor, oder die Hornsteine sind schlierig-marmoriert (Tab. 8, Abb. 25).

Hornstein- Musterungen	parallel gebändert	konzentrisch gebändert	schlierig/marmoriert (evtl. am Rand ge-	unklare Musterung	
Fundorte	PB	CB	bändert) SM	IN	Summe
Arnhofen	14	0	0	1	15
Borgerhau	0	15	4	1	20
Wippingen	0	11	3	1	15
Wittlingen	0	1	12	2	15
Ungarn	0	2	0	3	5
Summe (n)	14	29	19	8	70
Summe (%)	20	41,4	27,1	11,4	99,9

Tab. 8: Anzahl bestimmter Hornstein- und Chertmusterungen an den Fundorten.



*Abb. 25: Prozentualer Anteil der Musterungen an verschiedenen Fundorten (PB = parallel gebändert; CB = konzentrisch gebändert; SM = schlierig/marmoriert; IN = unklare Musterung).* 



*Abb. 26: Platten- oder Fladenhornstein Arnh. 10.* 

Die Plattenhornsteine aus Arnhofen waren fein, < 1 bis 5 mm breit, parallel gebändert (PB). Der Hornstein Arnh. 10 bildet eine Ausnahme. Er hat mittig eine Partie mit Schlieren von 10-15 mm Breite, die von Bändern eingefasst ist und die an einer Seite oben und unten leicht aufeinander zulaufen; dieser Hornstein aus Arnhofen fällt auch dadurch auf, dass er nicht sicher ein Plattenhornstein, sondern eventuell ein Fladenhornstein oder eine Mischform ist.

Konzentrisch gebändert (CB) waren vor allem die Hornsteine aus dem "Borgerhau" (75 %) und aus Wippingen (73,3 %). Dabei sind besonders viele der Knollenhornsteine aus dem "Borgerhau" lebhaft konzentrisch gebändert, wobei das einzelne

Band im Allgemeinen in etwas dunklerem Ton abgegrenzt ist, besonders deutlich zum Beispiel bei Borg. 10, Borg. 14 und Borg. 20. Dagegen sind viele der helleren Hornsteine, besonders aus Wippingen, weniger kontrastreich konzentrisch gebändert, zum Beispiel Wipp. 4 und Wipp. 15. Häufig sind aber auch die Bänder nicht durch einen dunkleren Ton, sondern nur durch eine Farbänderung weniger klar abgegrenzt, zum Beispiel Borg. 2, Wipp. 4 oder Wipp. 13. Manche gebänderten Hornsteine haben mehrere konzentrisch gebänderte Zentren (zum Beispiel Borg. 7).

Von allen hier untersuchten süddeutschen Jurafundstellen gibt es Hornsteine, die im Sägeschnitt vor allem schlierig/marmoriert erscheinen und keine oder nur wenige Bänder am Rand haben. Das ist überdurchschnittlich häufig (80 %) bei den Wittlinger Hornsteinen der Fall, zum Beispiel besonders deutlich bei Witt. 7 und Witt. 13. Dazu gehören auch die Fladenhornsteine aus dem "Borgerhau" (Borg. 9, Borg. 15, Borg. 20). Borg. 12 passt in keine der Kategorien. Die Proben Hung. 2, Hung. 4 und Hung. 5 sind für eine Zuordnung zu klein (IN).



*Abb. 27: Prozentuale Verteilung der Fundorte auf verschiedene Musterungen: blau: Arnhofen; weinrot: Borgerhau; gelb: Wippingen; türkis: Wittlingen; violett: Ungarn.* 

Versucht man umgekehrt als in Abb. 25, von der Musterung auf den Fundort der 70 Hornsteine zu schließen (Abb. 27), so zeigt sich, dass alle parallel gebänderten (PB) aus Arnhofen kommen, die konzentrisch gebänderten überwiegend aus dem "Borgerhau" und dem ca. 1,5 km Luftlinie entfernten Wippingen, schlierig/marmoriert ist dagegen für Wittlingen typisch, kommt aber auch im "Borgerhau" und in Wippingen vor.

Bei vielen Hornsteinen (45,7 %) gab es einen Helligkeitswechsel: Richtung Rinde dunkler werdend (od) oder Richtung Zentrum dunkler werdend (md), oft war die Wirklichkeit allerdings komplizierter oder ein typischer Farbwechsel nicht bestimmbar (vgl. Hornsteinentstehung, Kapitel 4.4).

Farbverteilung	Richtung Rinde dunkler	Richtung Zentrum dunkler	anders	
Fundorte	(od)	(md)	(IN)	Summe
Arnhofen	2	5	8	15
Borgerhau	4	9	7	20
Wippingen	0	8	7	15
Wittlingen	3	1	11	15
Ungarn	0	0	5	5
Summe (n)	9	23	38	70
Summe (%)	12,9	32,9	54,3	101

Tab. 9: Hell-Dunkel-Verteilung der untersuchten Hornsteine und Cherts verschiedener Fundorte.

Die ungarischen Cherts sind zu klein, als dass eine Verteilung von Hell und Dunkel bestimmt werden konnte. Auch beim weit überwiegenden Teil der schlierig/marmorierten Hornsteine (89 %) war weder das Zentrum des Steines noch der Bereich Richtung Cortex dunkler (IN). In Arnhofen, im "Borgerhau" und in Wippingen ist durchschnittlich das Hornsteinzentrum dunkler als der Bereich Richtung Cortex (md) (Tab. 9; Abb. 28), wobei kein einziger der untersuchten Hornsteine aus Wippingen Richtung Cortex dunkler ist. Mögliche Erklärung dafür wären, dass die ersten Schichten des werdenden Hornsteins relativ gesehen, mehr durch Tone verunreinigt waren als spätere oder dass die Hornsteinumgebung anfangs stärker oxidativ war. Insgesamt ist der Verteilung hellerer und dunklerer Farbtöne keine besondere Bedeutung zuzuweisen, lassen sich doch mehr als 50 % nicht eindeutig einer der Gruppen (od, md) zuordnen (IN).



*Abb. 28: Prozentuale Hell-Dunkel-Verteilung in Hornsteinen an einzelnen Fundstellen* (*md = Mitte dunkler; od = Richtung Cortex dunkler; IN = anders*).

Interessant ist auch die Beobachtung, dass die konzentrischen Bänder meist mit einem dunkleren Farbton abgegrenzt sind. Es entsteht das Bild einer Wanderung von in Wasser gelösten, farbgebenden Ionen, wie in der Chromatographie, für jedes Band neu. Eine Abgabe von hydratisierten Ionen geschieht aber in Zusammenhang mit der weiteren "Reifung", der fortschreitenden Kristallisation, des Opal-CT (Opal-Cristobalit-Tridymit) und des Quarzes, die auch nach diesem Befund von innen nach außen stattfindet.



Abb. 29: Borg. 12. Bruchkante (Ausschnitt). Wanderung von farbigen Ionen mit der Lösungsfront ins Hornsteininnere.



Abb. 30: Witt. 9. Sägeschnitt (Ausschnitt). Wanderung farbiger Ionen von der Bruchseite ins Hornsteininnere.

Entgegengesetzte Beobachtungen wurden an den drei Hornsteinen Borg. 12, Witt. 4 und Witt. 9 gemacht. Bei Borg. 12 (Abb. 29) sieht man deutlich die Lösungsfront, die vom inneren dunklen Band unterhalb der Cortex aus mit weißlichem Material Richtung Hornsteininneres gewandert ist und dort einen dunklen grauen Rand bildet. In den beiden anderen Fällen (Witt. 4 und 9) ist die Lösungsmittelfront vom Cortex und bei Witt. 9 zusätzlich von einer Bruchseite aus (Abb. 30) ins Hornsteininnere gewandert, ebenfalls mit einem dunkleren beige-bräunlichen Rand. Das weißliche Material kann eigentlich nur feinster Opal-CT-Zement sein, der von außen her die Poren der jüngeren Schicht(en) verfüllt (Migaszewski et al. 2006; Behl 2011). Dabei werden hydratisierte, farbgebende Ionen abgelöst und an der Grenzfläche nach innen angelagert.

Offensichtlich kommt es in verschiedenen Stadien der Hornsteinbildung zur Wanderung hydratisierter, farbgebender Ionen innerhalb des Hornsteins, wobei diese bevorzugt die freien, negativ geladenen Plätze an der Gitteroberfläche besetzen. Die Hauptrichtung verläuft dabei von innen nach außen, mehr oder weniger schichtweise (vgl. Hornsteinentstehung 4.4). Die Gegenrichtung konnte nur bei drei Hornsteinen im Randbereich mit einer Breite bis zu 3 cm beobachtet werden, obwohl eine Verdichtung des Materials durch feinsten Opal-CT-Zement nach Behl (2011) und Migaszewski et al. (2006) in jeder abgelagerten Schicht erfolgen müsste. Deshalb ist davon auszugehen, dass im Normalfall die Verfüllung der Poren erfolgt, ehe die Kristallisation des Opal-CT und des Quarzes weiter fortschreitet. Bei Borg. 12, Witt. 4 und Witt. 9 dagegen scheint erst nach weitestgehender "Reifung" der äußeren Schicht(en) ausreichend Opal-CT-Zement zur Verfüllung der Poren bereit gestanden zu haben.

### 3.3.3 Patina

Seit längerer Zeit angeschlagene Stellen der Hornsteinproben sind gegenüber dem Sägeschnitt deutlich farblich verändert, zeitnahe dagegen kaum, was die Unterscheidung von rezenten und alten Bruchflächen ermöglicht. Diese chemischen Veränderungen nennt man Patina (Lambert 1998, 26; Affolter 2002, 19). So sind die Bruchflächen vor langer Zeit angeschlagener oder abgeschlagener Plattenhornsteine aus Arnhofen überwiegend weniger bläulich und deutlich dunkler und bräunlicher. Bei den Steinen aus dem "Borgerhau", aus Wittlingen und den helleren aus Wippingen ist das Grau etwas mehr beigefarben. Die dunkleren Hornsteine aus Wippingen haben ebenfalls außen einen stärkeren Beigeton. Diese Beige-Ocker-Patina auf Artefakten verschleiert deren originale Farbgebung und erschwert so ihre Unterscheidung und eine richtige Zuordnung von Hornsteinen zu Hornsteinfundstellen.

Eine Patina bildet sich besonders leicht, wenn der Stein feucht ist. Sie kann durch Oxidation von Ionen an der Bruchfläche des Hornsteins erfolgen oder durch Anlagerung von Ionen aus dem Boden auf der Hornsteinoberfläche und auf Bruchflächen. So dürften die gelblichere Farbe und auch gelbe bis orangerote Verfärbungen und Flecken der alten Bruchflächen, z. B. aus dem "Borgerhau", überwiegend der Oxidation der hellgrünen  $Fe^{2+}$ - Ionen zu rostroten  $Fe^{3+}$ - Ionen in der obersten Hornsteinschicht zuzuschreiben sein (vgl. Tab. 7).  $Fe^{3+}$ - Ionen aus dem Boden können sich außerdem nicht nur auf dem Cortex, sondern auch auf Hornsteinbruchflächen ablagern und rote (Hämatit  $\alpha$ - $Fe_2O_3$ ) bis braune ( $\gamma$ - $Fe_2O_3$ ), sowie graue bis schwarze Flecken ( $Fe_3O_4$ ) bilden (Hollemann & Wiberg 2007, 1653).

Weitere sehr dunkle Stellen der Patina der Hornsteine dürften überwiegend auf der Oxidation zum dunkel braungrau bis schwarzen Braunstein  $MnO_2$  beruhen (Dorn 1991). Man vermutet hierfür zusätzlich eine biologische Quelle als Ursache, nämlich mixotrophe Bakterien, wie Metallogenium und Arthrobacter, die auf Gesteinsoberflächen gefunden wurden. Mixotrophe Bakterien haben einen Mischenergiestoffwechsel. Sie können sowohl aus organischen Kohlenstoffquellen Energie gewinnen als auch aus der Oxidation zum Beispiel des Mangans und verändern dadurch die Oberflächenfarbe (Lambert 1998, 26). Ganz besonders scheinen mir diese für die aufgelagerten, ungefähr runden, dunkel braungrau bis schwarzen, meist bis 6 mm großen Punkte im Durchmesser (in Arnhofen bis 10 mm Durchmesser) und Punktserien auf Bruchflächen und Cortex zuständig zu sein, zeigen diese doch das typische Wachstumsverhalten von Bakterien auf. Nach Dorn (1991) wird hier Mangan gegenüber der Umgebung konzentriert.

Eine Analyse der Patina durch R. I. Dorn (1991) ergab, dass die Patina zu 60 % aus Ton (Aluminiumsilikat), zu 20-30 % aus Eisen und Mangan und der Rest aus verschiedenen anderen Metalloxiden besteht. Für die Ausbildung der Patina dürfte deshalb überwiegend die chemische Zusammensetzung der geologischen Umgebung der Hornsteine, also die hornsteinführenden Kalkverwitterungslehme, zuständig sein. Hier erwartet man zunächst klare Unterschiede zwischen Arnhofen und den drei schwäbischen Fundstellen. Das ist aber nicht so deutlich zu sehen.

#### 3.4 Cortex

Der Cortex ist die letzte auf den entstehenden Hornstein aufgelagerte und damit die jüngste Schicht der Hornsteine. Ebenso wie Hornstein besteht sie, wie auch die RFA-Analyse des Cortex von Borg. 5 (Borg. 5.2) zeigt, zu ungefähr 98 % aus  $SiO_2$ .

#### 3.4.1 Cortexdicke

Die Dicke der Cortices (Tabelle im Anhang A2) zeigt deutliche Unterschiede am einzelnen Hornstein, zwischen Hornsteinen derselben Fundstelle und dem Durchschnitt der einzelnen Fundstellen.

Cortex- dicke Fundort	Dünner Cortex < 1-2 mm	Stark variabler Cortex < 1-28 mm	Variabler dickerer Cortex 3-13 mm	Summe
Arnhofen	15	0	0	15
Borgerhau	7	9	4	20
Wippingen	11	4	0	15
Wittlingen	5	10	0	15
Ungarn	3	2	0	5
Summe (n)	41	25	4	70
Summe (%)	58,6	35,7	5,7	100

Tab. 10: Verteilung der Cortexdicke auf verschiedene Fundorte nach Anzahl und Prozentsatz.



Abb. 31: Prozentuales Vorkommen verschiedener Cortexdicken an den Fundstellen.

An allen untersuchten Fundstellen kommen Hornsteine mit dünnem Cortex vor. Dagegen ist der variable dickere Cortex auf den Fundort "Borgerhau" beschränkt (Tab. 10; Abb. 31). Betrachtet man die Cortexdicke aus der Sicht der Fundstellen, so findet man durchgängig einen dünnen bis maximal 2 mm dicken Cortex auf den Plattenhornsteinen von Arnhofen. Die Dicke des Cortex der Hornsteine im "Borgerhau" variiert zwischen < 1 mm und 16 mm. Die sieben Hornsteine mit durchgehend < 1 mm dickem Cortex dort stammen alle aus Schnitt 5. Ein weiterer Hornstein aus Schnitt 5 ist zu mehr als der Hälfte von einem ebenfalls dünnen Cortex umgeben, der Rest des Steines von einem bis 16 mm dicken Cortex, der aber schon relativ hart ist. Der Hornstein, Borg. 20, ebenfalls aus Schnitt 5, variiert wie die übrigen Hornsteine aus dem "Borgerhau" in der Cortexdicke. Die Hornsteine aus Wippingen haben einen relativ dünnen Cortex von < 1 bis maximal 7 mm Breite. Die Cortexdicke in Wittlingen ist sehr variabel, zwischen < 1 und 28 mm; ähnliches gilt für die ungarischen Hornsteine (< 1-15 mm).

Vor allem der dicke Cortex aus dem "Borgerhau" ist weicher als Hornstein und lässt sich deshalb durch Hornstein leicht ritzen. Diese Beobachtung kann man auch als Hinweis dafür verwenden, dass es sich hier um die jüngste Schicht des Hornsteins handeln muss, die noch nicht so stark kristallisiert ist wie weiter im Hornsteininneren liegende Bereiche. Vor allem der dicke Cortex ist auch poriger als Hornstein der Qualitäten 1 bis 3. Seine Poren sind demnach auch noch nicht mit feinstem Opal-CT-Zement verfüllt. Einen weiteren Hinweis dafür, dass der dicke Cortex im "Borgerhau" evtl. noch aus Opal-CT besteht, könnte ein Röntgendiffraktogramm liefern.

Dünner Cortex dagegen ist stets relativ hart, er hat offensichtlich einen höheren Kristallinitätsgrad, der bei der geringeren Dicke auch in kürzerer Zeit zu erreichen ist. Ob evtl. höhere Temperaturen, wie sie für die Kristallisation der Hornsteine in Wittlingen diskutiert werden, beteiligt sind, ist nicht gesichert aber denkbar, zumal auch die dickeren Cortices der Hornsteine aus Wittlingen weniger porig und härter sind als die aus dem "Borgerhau", aus Wippingen und Ungarn.

#### 3.4.2 Cortexfarbe

Der Cortex als solcher ist im Querschnitt fast überall weiß. Um einen Hinweis zu bekommen, woran das liegen könnte, wurde der dicke Cortex von Borg. 5, Borg. 5.2, von dem zuvor die Cortexpatina entfernt wurde, ebenfalls in der Röntgenfluoreszenz-Analyse untersucht. Wie zu erwarten war, besteht der Cortex, ebenso wie der gesamte Hornstein, fast ausschließlich aus  $SiO_2$ . Calcium und Magnesium sind im Cortex nicht vermehrt enthalten (Anhang D1). In Tab. 11 und Abb. 32 sind einige Elemente aufgeführt, deren prozentuale Zusammensetzungen in dem Cortex von Borg. 5 (Borg. 5.2) von denen des dazu gehörenden Hornsteins Borg. 5 stärker abweichen. Es fällt auf, dass der Cortex mehr Tonmineralien (Aluminiumsilikate) enthält, die als Aluminiumoxid ( $Al_2O_3$ ) in der Analyse erscheinen (vgl. Hollemann & Wiberg 2007, 970; Markl 2008, 66).

Relativ stark gemindert sind im Cortex farbgebende Ionen, wie Eisen, Mangan, (Cobalt<sup>4</sup>), Chrom und Nickel. Die Konzentrationen von Mangan waren an der Messgrenze der RFA und konnten deshalb nicht genauer bestimmt werden. Sie wurden deshalb auch von der Grafik ausgeschlossen. Eine Ausnahme bildet das ebenfalls farbgebende Titan, das im Cortex gegenüber dem Durchschnitt des Hornsteins erhöht ist. Das höher konzentrierte, farbgebende Eisen, der Hauptfarbgeber, ist im Cortex um 21,4 % gemindert. Wenn Eisen dann noch als  $Fe^{2+}$  an wenige Silikatreste gebunden ist, färbt es nur sehr schwach (gelblich-grünlich), was durch das weißliche Aussehen der Cortex bestätigt wird (Markl 2008, 164).

	TiO <sub>2</sub>	$Al_2O_3$	$Fe_2O_3$	MnO	Со	Cr	Ni
	(%)	(%)	(%)	(%)	(ppm)	(ppm)	(ppm)
Borg. 5.2 Cortex	0,018	0,14	0,14	0,001	85	18	11
Borg. 5 Hornstein	0,013	0,09	0,17	0,002	147	124	30

Tab. 11: Vergleich der Zusammensetzung an ausgewählten Verbindungen und Elementen eines Hornsteins (Borg. 5) und seines Cortex (Borg. 5.2). Im Cortex gegenüber dem Hornstein deutlich vermindert sind die meisten farbgebenden Ionen (rot) mit Ausnahme der Titanionen (blau); erhöht ist auch die Konzentration an Aluminiumionen.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Die Analysewerte von Cobalt sind nur sehr eingeschränkt verwertbar, da sich durch das Mahlen, besonders bei hartem Material wie Hornstein, in der Gesteinsmühle *Co* aus dem Wolframcarbid lösen kann und dadurch die *Co*-Konzentration im Hornsteinpulver erhöht. Die niedrigere *Co*-Konzentration im Cortexpulver könnte also auch (zumindest teilweise) wegen der geringeren Härte des Cortex eine geringere oder keine Co-Beimengung aus der Gesteinsmühle erhalten haben (vgl. FN 15).



Abb. 32 a & b: Vergleich der Zusammensetzung ausgewählter Verbindungen und Elemente eines Hornsteins (Borg. 5) und seines Cortex (Borg. 5.2).

Nicht nur in Bezug auf Hornstein Borg. 5, sondern auch gegenüber allen anderen Hornsteinen, liegen die Konzentrationen vor allem an Eisen, aber auch an Chrom, im Cortex von Borg. 5 an der unteren Grenze aller untersuchten Hornsteine. Außerdem enthält der Cortex von Borg. 5 deutlich mehr Aluminiumionen als alle untersuchten Hornsteine aus dem "Borgerhau", außer Borg. 11. Obwohl das Ergebnis statistisch nicht relevant ist, bietet sich der Schluss an, dass der Cortex wohl allgemein mit Aluminiumionen, häufigen Ionen in Tonen, angereichert ist, ihm aber farbgebende Metallionen, allen voran Eisenionen, fehlen.

Ausschließlich bei den Hornsteinen aus Wittlingen konnte eine Besonderheit beobachtet werden: Der Cortex ist nur bei ca. einem Drittel der untersuchten Hornsteine im Querschnitt weiß. Die Farbpalette reicht von deutlich gräulicherem Weiß als gewöhnlich (10YR 8/1 white) (Witt. 3) über beige (10YR 8/2 bis 8/3 very pale brown) (z. B. Witt. 5; Witt. 4 und Witt. 11) bis ockerfarben (7.5YR 8/4 bis 7/4 und 7/3 pink) (z. B. Witt. 13 und Witt. 2). Teilweise ist er auch im Querschnitt deutlich fleckig braun- und dunkelgrau. Der ursprünglich weiße Cortex wird in Wittlingen demnach teilweise durch Oxidation von enthaltenen Ionen und Aufnahme weiterer Ionen aus der Umgebung nicht nur an der Oberfläche, sondern auch im Cortexinneren verändert.

Unter Löslichkeitsbedingungen können Ionen auch ins Innere des Hornsteins wandern und diesen farblich verändern. Das ist sicher bei den Sägeschnitten von Witt. 4 (Abb. 33) und Witt. 9 (Abb. 29) zu beobachten.



*Abb. 33: Sägeschnitt von Witt. 4 (Ausschnitt). Wanderung farbgebender Substanzen von alten Bruchflächen ins Innere.* 

#### 3.4.3 Cortexpatina

Die Farben der Cortexpatina sind für einzelne Fundorte durchaus typisch. Überwiegend ist sie im "Borgerhau" gelblich bis ocker-orange (Y), in Wippingen beige bis braun (B) und in Wittlingen beige bis grau (G) (Tab. 12; Abb. 34).

Oft sind es aber eher graduelle Unterschiede, so zwischen "Borgerhau" und Wippingen mit gelblich bis ocker-orange (Y) und beigefarben bis braun (B), wobei der Cortex der Hornsteine aus Wippingen durchschnittlich dunkler ist. Die dunkelsten Cortexpatina aller 35 Steine aus dem "Borgerhau" und aus Wippingen fanden sich bei Borg. 17, Wipp. 15, Wipp. 6 und Wipp. 5. Die drei Wippinger Hornsteine kommen aus anstehendem Sediment und sind damit typisch für Wippingen, ebenso die braunen Cortexpatina.

Farben der	weiß bis sehr	gelblich bis	beige bis	beige bis	
Cortexpatina	hellgrau	ocker-orange	braun	grau	
Fundorte	(W)	(Y)	(B)	(G)	Summe
Arnhofen	6	8	1	0	15
Borgerhau	0	19	1	0	20
Wippingen	0	2	13	0	15
Wittlingen	0	0	2	13	15
Ungarn	2	2	0	1	5
Summe (n)	8	31	17	14	70
Summe (%)	11,4	44,3	24,3	20	100

Tab. 12: Farben der Cortexpatina bei den Hornsteinen der untersuchten Fundorte nach Anzahl.



Abb. 34: Farben der Cortexpatina bei den Hornsteinen der einzelnen Fundorte in Prozent.

Im etwa 20 km entfernten Wittlingen ist der patinierte Cortex mehr beige-grau (G), und damit deutlich grauer als an den übrigen Fundorten. Nur Witt. 1 und 14 haben einen beigefarbenen bis braunen Cortex (B).

Die Hornsteine aus Arnhofen (Arnh. 1-6 und Arnh. 11-12) haben teilweise ähnliche Cortexfarben wie die Hornsteine aus dem "Borgerhau" (Y). Teilweise (Arnh. 8-10 und Arnh. 13-15) scheint sich ein weißlicher Cortex nur hauchdünn entwickelt zu haben oder er ist, was wahrscheinlicher ist, verloren gegangen, sodass die Farbe der obersten und/oder untersten Hornsteinschicht durchschimmert; die patinierten Cortexreste erscheinen dann weißlich bis hellgrau (WH). Arnh. 7 hat einen beigen bis braunen Cortex (B).

Wie aufgrund der sehr unterschiedlichen Fundorte der ungarischen Cherts zu erwarten war, variiert der Cortex von weißlich bis grau.

# 3.4.4 Glanz

			Prozentsatz an Horn-
	Hornstein mit Glanz	Hornstein gesamt	stein mit Glanz am
Fundort	(n)	(n)	Gesamthornstein (%)
Arnhofen	0	15	0
Borgerhau	2	20	10
Wippingen	8	15	53,3
Wittlingen	3	15	20
Ungarn	0	5	0

Mehrfach wurden stark glänzende Stellen auf Bruchflächen beobachtet, wie beispielsweise bei Borg. 7 (Abb. 36).

Tab. 13: Anteil von Hornsteinen mit Glanz am Gesamthornstein.



Abb. 35: Hornstein mit Glanz und Gesamthornstein der untersuchten Fundstellen.

Glanz wird häufig auf Sichelklingen gefunden, der "Sichelglanz". Deshalb wird Glanz gewöhnlich mit kieselsäurehaltigen Gräsern in Verbindung gebracht, sodass Glanz auf Artefakten in der Archäologie ein deutlicher Hinweis auf die im Neolithikum eingeführte Bauernwirtschaft ist. Aber keiner der hier untersuchten Hornsteine ist eine Sichelklinge und auch die Stellen, an denen sich der Glanz befindet, sind keineswegs zum Schneiden von Gräsern geeignet (Abb. 36).



*Abb. 36: Borg. 7. Bruchfläche mit zwei Glanzpunkten, ein weiterer dritter (mehr links unten) ist im Foto nicht sichtbar; ferner etwa in der Mitte verkieselte Kammuschel.* 

Eigen- schaften Hornsteine	Masse/ Durch- messer (g/mm)	Quali- tät	Grund- form	Anzahl der Glanz- stellen	Größter Durch- messer der Glanzstel- len (mm)	Ort der Glanzstellen
Borg. 7	4,8	2	NSH	3	3, 5, 20	auf Bruchfläche, erhöhte Stellen
Borg. 12	5,8	2	TSH	4	2-9	Randbereich der Bruch- fläche, erhöhte Stellen
Wipp. 1	7,0	3	NSH	2	7, 14	Randbereich der Bruch- fläche, wenig erhöht
Wipp. 3	3,1	2	NSH	8	2-15	auf Bruchfläche ebene und leicht erhöhte Stellen
Wipp. 4	3,6	2	TSH	4	1-2, 22	auf Bruchfläche ebene und erhöhte Stellen
Wipp. 6	2,7	2	NSH	1	3	auf Bruchfläche an er- höhter Ecke
Wipp. 10	3,5	2	NSH	2	4, 11	auf Rand und Mitte einer Bruchfläche, nicht erhöht
Wipp. 13	2,4	2	SH	1	5	auf dem Cortex, erhöhte Stelle
Wipp. 14	2,6	1	SH	2	2-4	auf Bruchfläche, leicht erhöhte Stellen
Wipp. 15	2,9	2	NSH	9	< 1-5	auf Bruchfläche, erhöhte und nicht erhöhte Stellen
Witt. 6	2,2	2	СО	1	3	auf Abschlagsnegativ, erhöhte, aber nicht höch- ste Stelle
Witt. 9	3,6	3	SH	3	4-5	auf höheren und höchsten Stellen einer Bruchflä- che, bilden Ecken eines Dreiecks
Witt. 12	3,3	5	TSH	1	4	auf erhöhter Stelle einer Bruchfläche

Tab. 14: Eigenschaften von untersuchten Hornsteinen mit Glanzstellen. (CO = Kern, SH = Trümmer,<br/>NSH = natürlicher Trümmer, TSH = getestete Knolle).

Bei einem Anteil von Hornstein mit Glanz von bis zu 53,3 % (Tab. 13; Abb. 35) in Wippingen sollte der Frage, woher der Glanz kommt, nachgegangen werden.

Die Hornsteine mit Glanz sind stets handliche Stücke, aber von sehr unterschiedlicher Form, Größe und Masse (zwischen 86 und 149 mm maximalem Durchmesser und einer Masse von 191 g bis 885 g) (Anhang A2) und Kompaktheit (Masse/Durchmesser) (Tab. 14). Sechs der 13 hier untersuchten Stücke mit Glanz sind natürliche Trümmer (NSH), zwei Trümmer (SH), vier getestete Knollen (TSH) und einer ein Kern (CO). Der Glanz befindet sich bei den untersuchten Hornsteinen, abgesehen von einer Ausnahme (Wipp. 13), stets auf Bruchflächen, an einer Bruchkante oder -ecke und überwiegend an den höchsten Stellen oder zumindest an erhöhten Stellen, niemals an tiefen Stellen (Tab. 14). Bei Wipp. 13 befindet sich ein < 2 mm breiter und 5 mm langer Glanzstreifen auf einer erhöhten Stelle des Cortex. Dagegen hat S. Harris bei der Bearbeitung von vielen Tausenden von Hornsteinen vom "Borgerhau" und aus Wippingen auch Glanz in Vertiefungen gefunden<sup>5</sup>. Meist ist der Glanz eher punktförmig (ca. 1-5 mm Durchmesser), manchmal eher bandförmig (bis 11 mm Länge), oder er ist über eine größere Fläche (ca. 9-22 mm Durchmesser) aus überwiegend kleineren Punkten oder in anderen Mustern verteilt. Manchmal gibt es mehrere Stellen auf einem Stein, zweimal bilden sie die Ecken eines Dreiecks.

Die Frage der stark glänzenden Bereiche ist eine der weiterhin ungekärten Fragen. Da sich der Glanz überwiegend auf höheren bis höchsten Stellen etwas unebener Bruchflächen befindet, könnten die Hornsteingeräte mit der relativ flachen Abschlagseite auf kieselsäurehaltige Pflanzen, wie Gräser, Getreide oder Lein und Hanf gedrückt oder geschlagen worden sein.

L. Fisher et al. (2008a) werten stark glänzende Bereiche an den jeweils höchsten Stellen von "Grobgeräten", grob einseitig oder beidseitig bearbeiteten Stücken, sowie Abschlägen oder Trümmern mit ausgesplitterten oder beschädigten Kanten als Gebrauchsspuren oder Hinweise auf eine ehemalige Schäftung. Wipp. 10 hat fast parallel zur Verbindungslinie der Glanzstellen eine Rille, was für eine Schäftung sprechen könnte. Weitere Nutzungsspuren fehlen.

Fünf der acht Hornsteine aus Wippingen mit Glanz stammen sicher aus anstehendem Sediment, Borg. 7 ebenfalls. Eine jungsteinzeitliche Verwendung als Werkzeug ist deshalb, zumindest bei diesen Steinen, auszuschließen. Somit könnte es sich hier um eine jüngere Lösung und Fällung von Silikaten im Umfeld der Verwitterungslehme handeln.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> Dr. S. Harris, mündlich am 12.07.2010.

## 3.5 Fossilien

Theoretisch könnte man die gesamte Fauna des Oberen Jura fossil auf oder im Hornstein finden, naturgemäß sind aber eher kleine Lebewesen, ihre Kolonien oder Teile größerer Tiere erhalten. Häufig sind diese jedoch so stark zerscherbt, dass es kaum mehr möglich ist, sie auch nur einer bestimmten Familie, Ordnung oder Klasse zuzuordnen (Affolter 2002, 24). Da die Silifikation Fossilien nicht zerstört, müssen sie schon im Kalk zerscherbt gewesen sein. Relativ gut erhaltene, verkieselte Fossilien oder deren Abdrücke befinden sich vor allem auf dem Cortex. In geringerer Häufung wurden auch im Hornsteininneren mit bloßem Auge Fossilreste entdeckt. Mit der Lupe (10-fache Vergrößerung) sind dort zudem Nadeln von Kieselschwämmen zu erkennen.

## 3.5.1 Fossilien auf dem Cortex

Cortexfossilien sind sehr unterschiedlich auf die verschiedenen Fundorte (Tab. 15; Abb. 37), ja sogar auf verschiedene Schnitte desselben Fundortes im "Borgerhau" verteilt (Tab. 16).

	Fundorte	Arnhofen	Borgerhau	Wippingen	Wittlingen	Ungarn
Cortexfossilien						
Anzahl Hornstei	ine mit	0	5	0	r	0
Cortexfossilien	(n)	0	5	0	2	0
Prozent der Hor	nsteine	0	25	0	12.2	0
mit Cortexfossil	ien (%)	0	23	0	13,5	U

Tab. 15: Cortexfossilien an einzelnen Fundorten.



Abb. 37: Cortexfossilien an den Fundorten.

In Arnhofen und auf den ungarischen Cherts wurden auf den Cortices keine Fossilien entdeckt. Auch auf den Cortices der Hornsteine aus Wippingen sind keine bestimmbaren Fossilien erhalten (Abb. 37) (Dr. G. Schweigert, Museum am Löwentor Stuttgart, mündlich). Dagegen wurden im Cortex der Hornsteine aus Wittlingen Fossilien gefunden, z. B. auf Witt. 1 die Wurmröhre eines Borstenwurmes (Annelida, Klasse Polychaeta) (Abb. 38), auf Witt. 6 ein Schalenfragment einer Muschel (Mollusca, Klasse Lamellibranchiata) oder eines Armfüßers (Tentaculata, Klasse Brachiopoda) (Dr. G. Schweigert, Museum am Löwentor Stuttgart, mündlich).



Abb. 38: Witt. 1. Röhre eines Borstenwurmes (Vergrößerung ca. 10x).

Auch im "Borgerhau" gab es häufiger Fossilien auf dem Cortex von Hornsteinen, diese waren allerdings nicht gleichmäßig auf alle Schnitte verteilt (Tab. 16; Abb. 39).

Grabungsschnitte im "Bor- gerhau" Cortexfossilien	Schnitt I	Schnitt III	Schnitt IV	Schnitt V	Summe
Anzahl Hornsteine mit Cortexfossi- lien	0	0	1	4	5
Anzahl der untersuchten Hornsteine	1	4	6	9	20

Tab. 16: Verteilung der Cortexfossilien auf verschiedene Schnitte im "Borgerhau".

Von den untersuchten Hornsteinen enthält in Schnitt IV nur Borg. 13 eine verkieselte Kammuschel (Mollusca, Klasse Lamellibranchiata) im Cortex.

Dagegen wurden in Schnitt V im "Borgerhau", der nur etwa 55 m von Schnitt IV entfernt lag, nicht nur die meisten Hornsteine mit Fossilien auf dem Cortex, sondern auch die mit besonders vielen und den am besten erhaltenen Fossilien gefunden. Deutlich wird das an Borg. 20 mit fünf erhaltenen Querschnitten durch einen oder mehrere Seelilienstämme (Echinodermata, Klasse Crinoidea), einer davon besonders gut (Abb. 40). Seelilien zeigen im späteren Jurameer Flachwasser, evtl. Richtung Korallenriff, an. Borg. 15, ebenfalls aus Schnitt V hat auf seinem sehr dünnen Cortex stark zerscherbte Fossilien, unter denen besonders viele Seeigelstacheln (Echinodermata, Klasse Echinoidea) und andere Echinodermenreste, sowie Kammu-

scheln (Abb. 41) hervorzuheben sind, außerdem ein halber Ammonitenkiefer (Mollusca, Klasse Cephalopoda) (Abb. 42) (Dr. G. Schweigert, Museum am Löwentor Stuttgart, mündlich).



*Abb.* 39: Verteilung der untersuchten Hornsteine im "Borgerhau" auf die Grabungsschnitte.



Abb. 40: Borg. 20. Querschnitt durch einen fossilen Seelilienstamm (Vergrößerung ca. 3,3x).



Abb. 41: Borg. 15. Kammmuschel (Vergrößerung ca. 6,5x).



Abb. 42: Borg. 15. Fossiler halber Ammonitenkiefer (Vergrößerung ca. 7x).



Abb. 43: Borg. 17. Cortex eines Hornsteins aus Schnitt V im "Borgerhau" übersät mit stark fragmentierten Fossilien aus dem Jurameer.

Vor allem auf der Cortexoberfläche von Borg. 17 (Abb. 43) befindet sich verkieselt ein erheblicher Teil der Fauna des Jurameeres. Beide "Seiten" des eher elipsoiden Hornsteins sind übersät mit stark fragmentierten Fossilien: mit Austern (Abb. 44), weiteren Muscheln (Mollusca, Klasse Lamellibranchiata), Schnecke (Abb. 45) (Mollusca, Klasse Gastropoda), einem Plattenteil eines Seeigels mit Stachelwarze (Abb. 46) (Echinodermata, Klasse Echinoidea), Armfüßer (Tentaculata, Klasse Brachiopoda), Röhrenwurm oder eher Moostierchen (Tentaculata, Klasse Bryozoa). In weit geringerem Umfang enthält der Cortex von Borg. 18, ebenfalls aus Schnitt V, zerscherbte Fossilien an der Oberfläche (Dr. G. Schweigert, Museum am Löwentor, Stuttgart, mündlich).



Abb. 44: Borg. 17. Fossile Austern auf dem Cortex (Vergrößerung ca. 2,5x).



Abb. 45: Borg. 17. Schnecke im Cortex (Vergrößerung ca. 5x).



Abb. 46: Borg. 17. Stachelwarze eines Seeigels (Vergrößerung ca. 3x).

Hier, im Bereich von Schnitt V, muss es im Jurameer eine Meeresströmung gegeben haben, die die Jurafauna anreicherte, ablagerte und zerscherbte (Prof. M. Kučera, Mikropaläontologie, Universität Tübingen, mündlich).

### 3.5.2 Fossilien im Hornsteininneren

In einigen Fällen wurden Fossilien mit bloßem Auge auf Bruchflächen und im Sägeschnitt entdeckt. So befindet sich auf der Bruchfläche von Borg. 7 (Abb. 36) eine verkieselte Kammuschel, *cingentulium sp.* (Mollusca, Klasse Lamellibranchiata). Im Sägeschnitt von Witt. 4 befindet sich eine Austernschale (Abb. 47) (Mollusca, Klasse Lamellibranchiata) (Dr. G. Schweigert, Museum am Löwentor, Stuttgart, mündlich).



Abb. 47: Witt. 4. Austernschale im Sägeschnitt (Vergrößerung ca. 5x).

Gut erkennbare Armfüßer (Tentaculata, Klasse Brachiopoda) sind im Sägeschnitt von Borg. 14 zu sehen (Abb. 48), ebenso in dem von Witt. 13 (Abb. 49) und Witt. 15, Seeigelstacheln (Echinodermata, Klasse Echinoidea) kommen auf der Bruchfläche von Borg. 17 (Abb. 50) und Wipp. 7 vor, Serporöhren (Annelida, Klasse Polychaeta) bei Wipp. 7; Witt. 9 (Abb. 51); Witt. 11 und wohl auch bei Witt. 10 (Dr. G. Schweigert, Museum am Löwentor, Stuttgart, mündlich).



Abb. 48: Borg. 14. Fossiler Armfüßer im Sägeschnitt (Vergrößerung ca. 7,5x).



Abb. 49: Witt. 13. Fossiler Armfüßer im Sägeschnitt (Vergrößerung ca. 5x).



Abb. 50: Borg. 17. Fossiler Teil eines Seeigelstachels in der Bruchfläche (Vergrößerung ca. 5x).



Abb. 51: Witt. 9. Mehrere Schnitte durch eine oder mehrere Serporöhren (Vergrößerung ca. 5x).

Wiederum wurden auch im Inneren von mehr Hornsteinen aus dem "Borgerhau" und aus Wittlingen Fossilien gefunden, am meisten bei den Hornsteinen aus Wittlingen (Tab. 17 und Abb. 52). Arnhofen scheint, soweit mit bloßem Auge zu sehen, fossilfrei zu sein, in Wippingen und Ungarn gab es jeweils nur ganz wenige Hornsteine und Cherts mit Fossilien (Dr. G. Schweigert, Museum am Löwentor, mündlich).

Fundort	e Arnhofen	Borgerhau	Wippingen	Wittlingen	Ungarn
Fossilien im Inneren					
Anzahl Hornsteine mit sichtbare	n o	5	r	7	1
Fossilien im Hornsteininneren	0	5	2	/	1
Prozent der Hornsteine mit Fossi	- 0	25	12.2	167	20
lien im Inneren	0	23	13,5	40,/	20

Tab. 17: Anteil der Hornsteine und Cherts mit Fossilien im Inneren (Tabelle A. M. Bertsch).



Abb. 52: Anteil der Hornsteine mit sichtbaren Fossilien im Inneren.

Wie G. Schweigert (Museum am Löwentor, Stuttgart, persönliche Kommunukation 2010) feststellte, sind in weitaus den meisten Hornsteinen Kieselschwammnadeln (Porifera, Klasse Hexactinellida) erhalten und mit der Lupe bei 10-facher Vergrößerung als kleine weiße Punkte zu sehen. Dicht besetzt damit sind vor allem die Bruchflächen und Sägeschnitte aus Wittlingen. Eine mittlere Menge an Kieselschwammnadeln, deutlich weniger als in den Hornsteinen aus Wittlingen, findet man in denen aus dem "Borgerhau" und Wippingen. Die Hornsteine aus Wippingen enthalten meist noch etwas weniger Schwammnadeln im Inneren als die vom "Borgerhau". Die Plattenhornsteine aus Arnhofen haben meist in den dunklen Schichten wenige Schwammnadeln. Die ungarischen Cherts sind frei von Schwammnadeln (Dr. G. Schweigert, Museum am Löwentor, Stuttgart mündlich). Zusammengefasst ist das in Tabelle 18.

Fundort Schwamm- nadeln	Arnhofen	Borgerhau	Wippingen	Wittlingen	Ungarn
Menge (relativ)	wenige	mittel	mittel	sehr viele	keine
Ausnahmen	keine	<u>wenige:</u> Borg. 4, 7, 12, 13 <u>sehr viele:</u> Borg. 16	<u>viele:</u> Wipp. 10, 11 <u>sehr viele:</u> Wipp. 9	<u>viele:</u> Witt. 15	Keine
Ausnahmen in %	0	25	20	6,7	0

Tab. 18: Relative Menge an Schwammnadeln in Hornsteinen verschiedener Fundorte.

Aber es gibt auch einige Ausnahmen (Tab. 18): Im "Borgerhau" haben vier Hornsteine (Borg. 4, 7, 12 und 13) weniger Schwammadeln als der Durchschnitt, Borg. 16 dagegen viel mehr. Von den Wippinger Hornsteinen haben drei Hornsteine mehr und viel mehr Schwammnadeln als dort durchschnittlich zu erwarten sind (Wipp. 10, 11; Wipp. 9); in Wittlingen weicht nur ein Hornstein (Witt. 15) vom Durchschnitt ab.

Die durchschnittliche Dichte an Kieselschwammnadeln differiert demnach interessanterweise von Fundort zu Fundort. Diese ist abhängig von der Entfernung der Fundstelle zu einem ehemaligen Schwammriff und von ehemaligen Meeresströmungen, die die Schwammnadeln transportierten. Deshalb ist die durchschnittliche Menge Schwammnadeln durchaus geeignet, Artefakte bestimmten Fundorten zuzuordnen.





Zum Nachweis der Schwammnadeln wurde von jedem der Fundorte zumindest ein Dünnschliff hergestellt und ausgewertet, wobei der Dünnschliff bei den Arnhofener Hornsteinen parallel zur Oberfläche durch die dunkle Schicht geführt wurde, um die Schwammnadeln besser sichtbar zu machen (Dr. G. Schweigert, Museum am Löwentor, Stuttgart, mündlich). Die Schwammnadeln sind als kreisförmige Querschnitte von ca. 50-150 µm Durchmesser, ellipsenförmige Schrägschnitte oder als Längsschnitte zu sehen (Abb. 54). Da Hornsteine stark diagenetisch überprägt sind, sind Schwammnadeln im Schnitt nicht mehr so deutlich abgegrenzt erkennbar wie im Kalk (Prof. A. Nebelsick, Invertebraten-Paläontologie, Universität Tübingen, mündlich; Dr. G. Schweigert, Museum am Löwentor, Stuttgart, mündlich).

Die Hohlräume der Schwammadeln wurden, wie auch andere Hohlräume, mit sphärolithischem Chalcedon (Abb. 53) von außen nach innen gefüllt, was sie im polarisierten Licht weiß strahlen lässt (Wilson 1966; Hesse 1989; Affolter 2002, 28 Abb. 19).





Abb. 54: Witt. 7. Dünnschliff (und Messskala: 1 mm) mit ca. 24 sehr wahrscheinlichen Schwammnadelschnitten (Aufnahme mit Canon-Kamera am Polarisationsmikroskop Leica Laborlux 12 Pol S).

Im Dünnschliff (Abb. 54) sieht man deutlich, wie die vor allem runden, selten ovalen und länglichen Hohlräume der Schwammnadeln mit sphaerolytischem Chalcedon gefüllt sind, in der Mitte ist häufig noch wenig vom Zentralkanal zu sehen (Beurer 1971, 64 Abb. 18; 20; 68 Abb. 35).

Die Dünnschliffe wurden jeweils in acht etwa gleichgroße Rechtecke unterteilt und unter dem Polarisationsmikroskop Leica Laborlux 12 Pol S betrachtet und fotografiert. Aus jedem Rechteck wurde eine Probe von 2,9 mm x 2,3 mm auf Schwammnadeln ausgezählt und daraus die durchschnittliche Menge an Schwammnadeln je  $cm^2$  Dünnschliff und Fundort bestimmt (Tab. 19; Abb. 55).

Schwammnadeln	Arnh. 4	Borg. 5	Wipp. 4	Witt. 7	Hung. 1
Durchschnittliche					
Anzahl je Probe	0,6	2,6	2,0	14,3	0
$(6,67 \text{ mm}^2)$					
Durchschnittliche	9	39	30	214	0
Anzahl ie $cm^2$	,	57	50	211	v

Tab. 19: Relative Anzahl von Schwammnadeln in Hornstein.



*Abb. 55: Durchschnittliche Anzahl von Schwammnadeln je cm<sup>2</sup> je eines Hornsteins je Fundort. Ausgezählt von Dünnschliffaufnahmen unter dem Polarisationsmikroskop.* 

Wittlingen hat danach deutlich mehr als das Fünffache an Schwammnadeln als Hornsteine anderer Fundplätze. Deshalb ist Wittlingen durch seinen Schwammnadelreichtum deutlich von den anderen Fundorten abgrenzbar. "Borgerhau" und Wippingen unterscheiden sich im Schwammnadelgehalt weniger deutlich.

#### 3.6 Zusammenfassung

Die Cherts aus Ungarn sind in sich sehr heterogen, sie stammen nicht nur aus verschiedenen Gegenden Ungarns, sondern auch von verschiedenen Fundstellen. Es sind keine Jurahornsteine, sondern Triascherts. Die Cherts aus Ungarn bleiben deshalb in der Zusammenfassung unberücksichtigt.

Da bei dieser Arbeit die Unterscheidung von Jurahornstein verschiedener Fundplätze im Vordergrund steht, sind hier häufige, optisch feststellbare Unterschiede der untersuchten Hornsteine tabellarisch zusammengefasst (Tab. 20).

	Arnhofen	Borgerhau	Wippingen	Wittlingen
Form des Roh- materials	Platten	Knollen, Fladen	Knollen	Knollen
Musterung des Hornsteins	schichtparallel gebändert	<b>meist konzen- trisch gebän- dert</b> (selten marmoriert)	nur schwach und meist rand- lich gebändert, innen einfarbig bis leicht schlie- rig	a) einfarbig b) meist <b>schlie- rig-wolkig</b>
Farben des Horn- steins	meist mittel- bis dunkelbläulich- grau	meist hell- bis mittelbläulich- grau	a) weißlich bis hellgrau, <b>im In-</b> <b>neren hellvio-</b> <b>lette Verfär-</b> <b>bung</b> b) beige-grau	<ul> <li>a) hell- bis mit- tel-bläulichgrau</li> <li>b) meist beige mit braun, v. a.</li> <li>am Rand weiß- lich bis bläu- lich-grau</li> </ul>
Cortex	dünn	dünn, hart bis teilweise dick und relativ weich	überwiegend gröber struktu- riert, dünn, hart	kleinwellig, dünn und hart bis dick und weicher
Patinierung des Cortex	gelblich bis ocker-orange, wenige Man- ganpunkte	gelblich bis ocker-orange, wenige Man- ganpunkte	beigefarben bis braun, teilweise mit viel Mangan	gräuliches Bei- ge mit viel Mangan
Durchschnittliche Qualität	1,3	2,3	2,3	3,1
Schwammnadeln im Inneren (Lupe)	wenig	mittel	mittel	sehr viel
Dünnschliffe				

 Tab. 20: Wichtige Merkmale zur optischen Unterscheidung von Jurahornsteinen der verschiedenen Fundorte.

Beim Rohmaterial lässt sich der Plattenhornstein aus Arnhofen leicht durch seine schichtparallele Bänderung und meist auch durch die dunklere Färbung abgrenzen. Von den Knollenhornsteinen kann man das Material aus Wittlingen vor allem aufgrund der gräulichbeigefarbenen Patinierung des Cortex (mit viel Mangan) aussortieren, der Hornstein sollte dann noch einfarbig oder deutlich marmoriert sein. Die Trennung von Hornsteinen aufgrund optischer Merkmale aus dem "Borgerhau" und dem nahen Wippingen ist am schwierigsten. Beide haben eine gelbliche, ockerfarbene bis rostbraune Patinierung des Cortex, die aber im "Borgerhau" meist heller ist. Ist der Hornstein bläulich-grau, konzentrisch gebändert und hat er einen (teilweise) dickeren Cortex, dann kommt er aus dem "Borgerhau". Ist er sehr hell, schwach und nur am Rand gebändert und möglichst im Inneren hellviolett, ist er Wippingen zuzuordnen.

Immerhin lassen sich die meisten der für diese Arbeit untersuchten Jurahornsteine der Schwäbischen Alb den Beschreibungen den Rohmaterialgruppen nach Strien (2000, 10-12) zuordnen: die Wittlinger Hornsteine erwartungsgemäß der Gruppe 4; 11 der 15 Wippinger Hornsteine der Gruppe 7 (Ostalb) und 13 der 20 Hornsteine aus dem "Borgerhau" der Gruppe 8 (unbekannter Herkunft). Möglicherweise ist demnach der "Borgerhau" der damals unbekannte Herkunftsort des nach Strien seltenen, auffällig gebänderten Rohmaterials der Gruppe 8.

Anders gefärbte und gemusterte Hornsteine sind nach dem obigen System nicht eindeutig zuordnenbar; und das betrifft immerhin Borg. 9, Borg. 12, Borg. 15, Borg. 18, Borg. 20; Wipp. 1, Wipp. 7, Wipp. 9, Wipp. 10, Wipp. 11; Witt. 1, Witt. 4 und Witt. 12, also gut ein Viertel (genau 26 %) der untersuchten Stücke aus dem "Borgerhau", aus Wippingen und Wittlingen. Interessant ist, dass von den Ausnahmen nur Wipp. 1 aus anstehendem Sediment kommt. Borg. 12 fällt optisch besonders dadurch heraus, dass er keinerlei konzentrische Bänderung besitzt, dafür am Rand mindestens zwei schmale tief graublaue Bänder mit bläulichgrauen Schlieren ins Hornsteininnere hinein (Abb. 29). Bei Borg. 17 fällt die schlechte, sehr porige Qualität mit einem dichten Besatz mit Fossilien im Cortex auf (Abb. 43).

Das oben gesagte gilt für Hornsteine, die frisch angeschlagen oder zersägt wurden. Viel schwieriger ist eine Zuordnung von Artefakten unbekannter Provenienz zu einer der obigen Fundstellen. Sicher ist das nur wegen der stets sichtbaren planparallelen Bänderung beim Arnhofener Plattenhornstein. Bei allen übrigen gibt es mehr oder weniger große Schwierigkeiten. So fehlt meist der Cortex als wichtiger Hinweis. Ein Artefakt mit gebogener Bänderung kann aus dem Randbereich oder mehr aus dem Inneren der Knolle kommen. Marmorierte Steine kommen im "Borgerhau", in Wippingen und in Wittlingen vor.

Eine weitere Schwierigkeit bereitet die Patinierung der Oberflächen der Artefakte vor allem wegen des Einflusses der gelblich-, ocker- bis rostfarbenen  $Fe^{3+}$ -Ionen, die die Originalfarbe übertönen. Die Oberflächenfarben werden dadurch deutlich verändert, sie erscheinen dann alle eher beigefarben, grau-beigefarben, bräunlich-grau bis bräunlich-schwarz. Deshalb stimmte die Hornsteinfarbe einer angeschlagenen Knolle häufig schlecht mit der Sägeschnittfarbe überein (Anhang A2).

Da mit einer deutlich höheren Fehlerquote als 26 % der Zuordnung von Hornsteinartefakten aufgrund optischer Merkmale zu rechnen ist, bieten sich weitere Verfahren für die Zuordnung von Artefakt und geologischem Herkunftsort an. Das ist zum einen die Zuordnung aufgrund

von Fossilien, wie sie von Affolter (2002) und Binsteiner (2007, 24-28) teilweise erfolgreich durchgeführt wurden. Zur Unterscheidung der geologischen Herkunft bietet sich hier besonders die durchschnittliche Menge an Schwammnadeln im Hornsteininneren an. Die ungarischen Hornsteine waren ohne Schwammnadeln. Die Arnhofener Plattenhornsteine haben wenige Schwammnadeln in den dunklen Schichten. Die drei Fundstellen auf der Schwäbischen Alb unterscheiden sich teilweise in der durchschnittlichen Konzentration an Schwammnadeln: die Wippinger Hornsteine haben ebenso wie die aus dem "Borgerhau" eine mittlere Menge, die Wittlinger dagegen haben dichte Schwammnadelkonkretionen.

Sowohl bei den makroskopisch sichtbaren Merkmalen als auch bei der Menge enthaltener Kieselschwammadeln fällt Borg. 12 bei den Hornsteinen aus dem "Borgerhau" heraus, er scheint demnach nicht aus dem "Borgerhau" zu stammen. In Wippingen gilt dasselbe für die Hornsteine Wipp. 9 und 10. Alle drei "optischen Hornsteinexoten" kamen nicht aus dem anstehenden Sediment. In Wittlingen und Arnhofen gibt es keine Hornsteine, die sowohl bei den makroskopisch sichtbaren Merkmalen als auch bei der Menge enthaltener Kieselschwammnadeln stark abweichen.

Eine weitere Möglichkeit wäre eine Unterscheidung aufgrund von chemischen Markern, wie es in den folgenden Kapiteln versucht werden soll.

# 4 Untersuchung der Hornsteine mittels Sauerstoffisotopie ( $\delta^{18}O$ )

Schon seit den 60er Jahren des 20. Jh. beschäftigen sich Forscher mit  $\delta^{18}O$ -Werten von Cherts (Degens und Epstein 1962; Perry 1967). Eingeführt wurde die Sauerstoffisotopen-Geochemie von Cherts durch Knauth und Epstein (1975; 1976) und Kolodny und Epstein (1976).

#### 4.1 Prinzip der Sauerstoffisotopie

Sauerstoff ist Bestandteil des Quarzes (*SiO*<sub>2</sub>), der seinerseits ca. 98 % der Hornsteine ausmacht; außerdem kann Sauerstoff an andere Elemente als Silicium, vor allem an Metalle (zum Beispiel *Al*, *Ti*, *Fe*) oder Nichtmetalle (zum Beispiel an *C* in Carbonat  $CO_3^{2-}$ ) im Hornstein gebunden sein. Insgesamt besteht der Hornstein zu mindestens 54 % aus Sauerstoff.

Kern	Isotop	Masse	natürliches Mengenverhältnis
8 Neutronen 8 Protonen	$^{16}_{8}0$	15,994915 u	99,757 %
9 Neutronen 8 Protonen	<sup>17</sup> <sub>8</sub> 0	16,999132 u	0,038 %
10 Neutronen 8 Protonen	<sup>18</sup> <sub>8</sub> 0	17,999161 u	0,205 %

In der Natur kommt Sauerstoff in Form von drei stabilen Isotopen vor, als <sup>16</sup>O, <sup>17</sup>O und <sup>18</sup>O (Hollemann & Wiberg (2007, 498).

Tab. 21: Unterschiede der drei natürlichen Sauerstoffisotope (nach Lide 2007/2008, 11-59).

Wie in Tab. 21 dargestellt, haben Isotope desselben Elementes die gleiche Anzahl von Protonen (mit positiver Ladung) im Kern. In der Atomhülle befindet sich jeweils die gleiche Zahl relativ massearmer Elektronen (mit negativer Ladung). Aufgrund derselben Elektronenverteilung in der Atomhülle der Isotope eines Elementes haben diese auch im Wesentlichen die gleichen chemischen Eigenschaften. Schwerere Isotope werden jedoch aufgrund geringerer Vibrationsfrequenzen im Molekül fester gebunden; deshalb sind Moleküle, die schwere Isotope gebunden haben, bei gleicher Temperatur stabiler und damit weniger reaktionsbereit als Moleküle, die leichte Isotope enthalten (Faure & Mensing 2005, 694; Markl 2008, 486).

Isotope desselben Elementes unterscheiden sich in der Zahl der Neutronen und damit in der Masse, so ist zum Beispiel <sup>18</sup>O um 12,5 % schwerer als <sup>16</sup>O. Die Geschwindigkeit von Molekülen mit leichten Isotopen ist aufgrund gleicher kinetischer Energie größer als die mit schweren Isotopen bei gleicher Temperatur. Aufgrund unterschiedlicher Masse können Moleküle mit verschiedenen Sauerstoffisotopen in Gasen und Flüssigkeiten getrennt und nachgewiesen werden, weniger leicht in Feststoffen wie Gesteinen (Faure & Mensing 2005, 694).

In der Natur kommen unterschiedliche Verhältnisse der Sauerstoffisotope vor, auch in Cherts. Wegen der geringen Menge wird  $^{17}O$  im Allgemeinen vernachlässigt und fast ausschließlich
die von der Umwelt abhängige Gleichgewichtseinstellung zwischen <sup>18</sup>O und <sup>16</sup>O betrachtet (Hoefs 2009, 58).

#### 4.1.1 Sauerstoff-Isotopenfraktionierung im Wasser

Das Verhältnis R von <sup>18</sup>O zu <sup>16</sup>O ist in der Natur ungefähr das folgende:

$$R = \frac{{}^{18}O}{{}^{16}O} = \frac{0,205}{99,757} = 0,00205$$

Als Standard *Standard Mean Ocean Water*, SMOW, wurde das Verhältnis von  ${}^{18}O/{}^{16}O$  im Jahr 1976 von Baertschi auf (2005,20 ± 0,45) \* 10<sup>-6</sup> festgelegt.

Um gemessene Werte vergleichbar zu machen, werden sie auf den international anerkannten Standard SMOW bezogen und, da sie sehr klein sind, mit 1.000 multipliziert. Die Angabe erfolgt in der Delta-Notation in ‰ (vgl. Faure 2005, 695; Markl 2008, 489):

$$\delta^{18}O = \left(\frac{{}^{18}O/{}^{16}O_{Probe} - {}^{18}O/{}^{16}O_{Standard}}{{}^{18}O/{}^{16}O_{Standard}}\right) * 1000 \quad \text{oder}$$

$$\delta^{18}O = \left(\frac{{}^{18}O/{}^{16}O_{Probe}}{{}^{18}O/{}^{16}O_{SMOW}} - 1\right) * 1000$$

 $\delta^{18} O = 0 \rightarrow$  gleiche Konzentration von Probe und SMOW

 $\delta^{18} O < 0 \rightarrow$  Isotopenverhältnis der Probe geringer als im Standard

 $\delta^{18}O > 0 \rightarrow$  Isotopenverhältnis der Probe höher als im Standard, <sup>18</sup>O ist relativ angereichert

Die  $\delta^{18}$ O-Zusammensetzung der Gewässer auf der Erde schwankt zwischen etwa -40 ‰ und +5 ‰ (Abb. 56; Dr. H. Taubald, Isotopengeochemie, Universität Tübingen, mündlich, 13.05.2013).



Abb. 56:  $\delta^{18}O$  -Werte im atmosphärischen Kreislauf des Wassers (Markl 2008 Abb. 4.80).

Die Stärke der Isotopenfraktionierung beim Übergang von einem Aggregatzustand in einen anderen wird quantitativ durch den Fraktionierungsfaktor  $\alpha$  ausgedrückt. Für den Übergang der flüssigen in die Gasphase ist  $\alpha$  folgendermaßen definiert:

$$\alpha_v^l = \frac{R_l}{R_v}$$
  
 $R_l = Isotopenverhältnis der flüssigen Phase$ 
  
 $R_v = Isotopenverhältnis der Gasphase (im Gleichgewicht mit der flüssigen Phase bei konstanter Temperatur)$ 

Üblich ist es, den Isotopenfraktionierungsfaktor als Quotient der Isotopenverhältnisse von flüssig zu gasförmig bzw. fest zu flüssig anzugeben. Der Faktor  $\alpha$  ist dann in den meisten Fällen > 1. Mit zunehmender Temperatur nimmt allerdings im Allgemeinen der Isotopenfraktionierungsfaktor ab und nähert sich bei sehr hohen Temperaturen dem Wert  $\alpha = 1$  (Faure 2005, 695-697).

Für die  $\delta^{18}O$ -Werte des atmosphärischen Kreislaufs des Wassers ist sowohl die kinetische Fraktionierung, die sehr schnell abläuft, als auch die Gleichgewichtsfraktionierung von Bedeutung. Für Gesteine und damit für Hornstein spielt die kinetische Fraktionierung kaum eine Rolle und kann deshalb vernachlässigt werden, dagegen ist die massenabhängige Isotopenfraktionierung im Gleichgewicht von Bedeutung (Markl 2008, 484-486). Wenn also in dieser Arbeit im Zusammenhang mit Hornstein und Chert von Isotopenfraktionierung gesprochen wird, handelt es sich um Gleichgewichtsfraktionierung.

## 4.1.2 Anwendung der Sauerstoffisotopie auf Hornstein

Es hat sich gezeigt, dass der Fraktionierungsfaktor  $\alpha$  nicht nur für verschiedene Phasen desselben Stoffes, zum Beispiel Wasser, gültig ist. Er ist auch auf Gesteine, unter anderem Hornstein oder Chert, und Wasser anwendbar, wenn sich die Gesteine mit dem Wasser, auch eingeschlossenem, im Gleichgewicht befinden (Faure & Mensing 2005, 735 f.). Die Isotopenfraktionierung ist temperaturabhängig. Generell produzieren Bindungen mit hoher Bindungsstärke und geringer Masse, wie in *Si-O*-Bindungen, hohe Vibrationsfrequenzen und tendieren zum Einbau von schweren Isotopen, was die Aufnahme von schwerem Sauerstoff durch Quarz und seine Vorläufer gegenüber Metalloxiden, aber auch Wasserstoff, begünstigt (Zheng 1992; Markl 2008, 486 f. Abb. 4.73).

Der Isotopieunterschied zwischen zwei Phasen hängt mittels folgender einfacher Beziehung von der Temperatur ab:

$$1000 \ln \alpha_v^{\rm x} = \mathrm{A} * 10^6 / \mathrm{T}^2 + \mathrm{B} \approx \Delta$$

 $\Delta$  = Unterschied zwischen der Isotopenzusammensetzung zweier Phasen  $\delta_x$  und  $\delta_y$ 

 $\approx 1000 \ ln \ \alpha_v^x$ 

T = Temperatur in Kelvin

A = experimentell bestimmte Konstante

B = experimentell bestimmte Konstante (bei Mineralaustauschgleichgewichten oft 0)

Wie die Gleichung zeigt, ist die temperaturabhängige Isotopenfraktionierung invers korreliert. Die Abhängigkeit ist sogar quadratisch,  $\alpha$  ist proportional T<sup>-2</sup>. Die Fraktionierung ist bei sehr hohen Temperaturen minimal, da dann auch die OH-Gruppen und Wassermoleküle mit schwerem Sauerstoff mehr Energie besitzen und sich leichter aus dem Verband lösen. Bei tiefen Temperaturen ist sie maximal (vgl. Faure & Mensing 2005, 696 f.; Markl 2008, 496-498). Das schwierigste an der Formel für den Isotopieunterschied ist die Abschätzung von A und B (Faure & Mensing 2005, 735 f.)<sup>6</sup>.

Aus 1000 ln  $\alpha_y^x$  lässt sich mathematisch angenähert  $\alpha_y^x = \frac{\delta_x + 10^3}{\delta_y + 10^3}$  bestimmen (Faure 2005, 696 f.). Dann lässt sich auch der Fraktionierungsfaktor für Cherts  $\alpha_{\text{Wasser}}^{\text{Chert}}$  aus den  $\delta^{l\delta}O$ -Werten berechnen:

$$\alpha_{Wasser}^{Chert} = \frac{\delta^{18}O_{Chert} + 10^3}{\delta^{18}O_{Wasser} + 10^3}$$

Ebenso gilt: 
$$\Delta = \delta^{18} O_{Chert} - \delta^{18} O_{Wasser} \approx \frac{A * 10^6}{T^2} - B$$

In der Praxis liegt eine weitere Schwierigkeit darin, dass der  $\delta^{l8}O$ -Wert des Meer- bzw. Porenwassers der Entstehungszeit der Cherts nur in den seltensten Fällen bekannt ist und dass dieser deshalb geschätzt werden muss. Diese Schätzung führt bei verschiedenen Autoren zu unterschiedlichen Werten für das  $\delta^{l8}O$  des Wassers während der Bildungszeit der Cherts am gleichen Ort (zum Beispiel: Matheney und Knauth (1993) -1 ‰; Winter und Knauth (1992)  $\leq +2,5$  ‰), was zu unterschiedlichen theoretischen Bildungstemperaturen für dieselben Cherts führt.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> Die Schätzwerte beruhen auf Experimenten, der Berechnung aus experimentell zu bestimmendem  $\Delta_{\text{Mineral-Wasser}}$ , der Berechnung der theoretischen Isotopenfraktionierung aus empirischen Beobachtungen oder auf thermodynamisch begründeten Annahmen (Markl 2008, 498).

Für die nördlichen Ausläufer der Tethys im Oberjura gibt es keine zuverlässigen  $\delta^{18}O$ -Schätzungen des Porenwassers für die Hornsteinbildung. In der Nähe von rezenten Schwämmen hat Meerwasser in einem Temperaturbereich von 0°C bis 10°C in der Jetztzeit  $\delta^{18}O$ -Werte von 0 ‰ (Matheney & Knauth 1989), was der sauerstoffisotopischen Zusammensetzung des durchschnittlichen Meerwassers entspricht. Dieser Wert wird in den meisten Schätzungen und auch in der vorliegenden Arbeit verwendet.

## 4.2 Bestimmung von $\delta^{18}O$ einiger Hornsteinproben

Gesteine sind, wie zu erwarten ist, gegenüber SMOW stark mit  $\delta^{I8}O$  angereichert.  $\delta^{I8}O$  (SMOW) nimmt von den magmatischen Gesteinen zu den Sedimentgesteinen hin zu (Markl 2008 Abb. 4.86). Für Cherts im mikrokristallinen Zustand liegt  $\delta^{I8}O$  zwischen 11 ‰ und 42 ‰, im Phanerozoikum im Wesentlichen zwischen 25 ‰ und 40 ‰ (Tabelle der  $\delta^{I8}O$ -Werte aus der Literatur, Anhang D3; Faure & Mensing 2005 Abb. 26.26). Dass Hornstein die höchsten  $\delta^{I8}O$ -Werte von allen Gesteinen hat, wurde nach Kolodny und Epstein (1976), bereits 1951 von Silvermann und 1958 von Clayton und Epstein gezeigt.

### 4.2.1 Aufbereitung des Hornsteins mit der Fluorid-Methode in der Silikatanlage

Um das Verhältnis von <sup>18</sup>O zu <sup>16</sup>O im Hornstein bestimmen zu können, muss der relativ fest (kurze Bindungslänge von 1,61 Å, hohe Bindungsenergie 444 kJ/mol) an Silicium (*Si*) gebundene Sauerstoff freigesetzt werden. Dafür eignet sich Fluor, das ein stärkeres Oxidationsmittel als Sauerstoff ist und das wegen seines kleineren Radius eine kürzere Bindung (1,55 Å) mit noch höherer Bindungsenergie (595 kJ/mol) zu *Si* eingeht (Hollemann & Wiberg 2007, 945; 952; 143).

Im Institut für Isotopengeochemie der Universität Tübingen wird das herkömmliche Verfahren zur Extraktion von Sauerstoff aus Hornstein mittels Brompentafluorid  $BrF_5$  nach Clayton & Mayeda (1963) verwendet. Brompentafluorid  $BrF_5$ , eine farblose Flüssigkeit, die erst oberhalb der Zimmertemperatur (41,3°C) siedet und eine hohe Fluoridierungs- und Oxidationstendenz besitzt (Hollemann & Wiberg 2007, 460), eignet sich aus praktischen Gründen besser als Fluorgas.

$M_2SiO_4$	+	$4 BrF_5$	$\rightarrow$	$2 MF_2$	+	$SiF_4$	+	$4 BrF_3$	+	2 <i>O</i> <sub>2</sub>
Silikat		Brompenta- fluorid		Fluorid		Silicium- fluorid		Bromtri- fluorid		Sauerstoff



Abb. 57: Silikatanlage zur Freisetzung von Sauerstoff mittels Brompentafluorid.
Bereich A (grün): Freisetzung von Sauerstoff aus SiO<sub>2</sub>;
Bereich B (blau): Entsorgung von Brompentafluorid;
Bereich C (rot): Bindung des Sauerstoffs an Kohlenstoff
(Schemazeichnung: Isotopengeochemie Universität Tübingen).



Abb. 58: Ausschnitt der verwendeten Silikatanlage (in Abb. 57 Bereich C, rot markiert). Oxidation des Kohlestabs mit dem aus Hornstein freigesetzten Sauerstoff zu Kohlenstoffdioxid als Endreaktion (links) und das Auffangen des CO<sub>2</sub> in den Glasröhrchen (rechts).

### Vorbereitungen (Fließschema Abb. 57):

Zunächst muss an der Silikatanlage oberhalb und rechts von Gr4 (Abb. 57) mittels drei verschiedener Pumpen ein Vakuum angelegt werden. Man lässt Brompentafluorid  $BrF_5$  aus der Flasche in die Nickelbomben fließen, bis diese gefüllt sind und ein Druck von 200 mbar entstanden ist. Im Anschluss wird das noch in den Leitungen befindliche  $BrF_5$  vernichtet. Das System wird wieder evakuiert. Dann wird die Bombenheizung über Nacht auf ca. 700 °C hochgefahren, um verbliebene Reste in gasförmige Fluoride umzusetzen.

Am nächsten Tag muss die "Bombentemperatur" abgelesen, die Bombenheizung abgestellt und heruntergefahren werden. Das überschüssige  $BrF_5$  wird vernichtet und das System zwei Stunden lang evakuiert.

### Freisetzung des im Hornstein gebundenen Sauerstoffs (Abb. 57):

Die Schadstoffkühlfalle wird anschließend mit Stickstoff gekühlt. Je 8 bis 9 mg Hornsteinpulver waren bereits eingewogen, in Aluminiumfolie verpackt im Excicator mindestens zwei Tage lang mit Phosphorpentoxid  $P_2O_5$  getrocknet worden. Das getrocknete Hornsteinpulver wird nun unter Stickstoffströmung und unter besonderen Vorsichtsmaßnahmen in die Nickelbomben gefüllt und anschließend im Hochvakuum evakuiert. Dann wird das System 1½ Stunden bei 150° C ausgeheizt, um das an der Probe adsorbierte Wasser zu verdampfen. Anschließend muss das System bei Hochvakuum eine Stunde abkühlen.  $BrF_5$  wird in gekühlte Bomben geladen bis ein Druck von 2\*200 mbar entstanden ist. Das Hochvakuum wird beendet und die Schadstoffkühlfalle aufgetaut. Dann führt man Reste an  $BrF_5$  im System der Vernichtung zu. Die Proben reagieren bei ca. 700 °C über Nacht (16-18 Stunden). Dabei wird der Sauerstoff mittels reaktiven fluorhaltigen Gasen aus den Silikaten vollständig freigesetzt. Die Bombenheizung wird am nächsten Tag auf null zurückgestellt und herunter gefahren.

### *Reaktion von O<sub>2</sub> zu CO<sub>2</sub> und Umsublimation in Glasröhrchen* (Abb. 57 & 58):

Die Schadstoffkühlfalle, Kühlfalle 1, Kühlfalle 2 und U-Rohr werden mit flüssigem Stickstoff gekühlt. Das Bombenventil einer gekühlten Bombe wird geöffnet. Bei der niedrigen Temperatur des flüssigen Stickstoff gelangt nur  $O_2$  durch Druckausgleich zum beheizten Kohlestab (ca. 800°C), der mit Platindraht als Katalysator umwickelt wurde, und reagiert dort zu  $CO_2$ , das an der gekühlten Glaswand ausfriert:



Die Restgase werden abgepumpt.  $CO_2$  sublimiert in U-Rohr 2 um, dort wird auch die Ausbeute gemessen. Eine weitere Umsublimation folgt in ein Glasröhrchen, das abgeschmolzen wird und dessen Inhalt dann im Massenspektrometer bestimmt wird. Der Vorgang wiederholt sich für alle weiteren 11 Proben in den Nickelbomben.

Zuletzt muss der Ausgangszustand wieder hergestellt werden mit Kühlfalle 2 auftauen, umsublimieren der Restgase in die Schadstoffkühlfalle, letztere auftauen und die Restgase der  $BrF_5$ -Vernichtung zuführen.

# 4.2.2 Bestimmung von $\delta^{18}$ O mit dem Massenspektrometer Finnigan MAT 252

Die Erfindung des Massenspektrometers im frühen 20. Jahrhunderts ermöglichte erst die Entwicklung der Isotopenspektrometrie. Das erste Gerät wurde von J. J. Thomson am Cavendish Laboratorium der Universität Cambridge gebaut und diente der Unterscheidung der Massen von  ${}^{20}_{10}Ne$  und  ${}^{22}_{10}Ne$ , dem folgten Dempster und Aston 1918 und 1919 mit Massenspektrographen, die sie in den folgenden Jahren zur Entdeckung der natürlich vorkommenden Isotope des Periodensystems nutzten und um deren Massen- und Mengenverhältnisse zu bestimmen. Nier schuf 1940 den modernen Massenspektrometer (Faure & Mensing 2005, 64).



*Abb.* 59: Modell des Massenspektrometers mit Ionenquelle, Elektromagnet und Ionenkollektoren (Finnigan MAT 252, 1990).

Ein moderner Massenspektrometer besteht im Prinzip aus vier Teilen (Gijbels & Adriaens 2000, 164-170; Faure & Mensing 2005, 64 f.) (Abb. 59):

- einer Ionenquelle für monoenergetischen Ionenstrom (Abb. 59 links)
- einen Elektromagneten als Analysator (Abb. 59 Mitte)
- Ionenkollektoren (Abb. 59 rechts)

Die drei Teile sind evakuiert. Sie sind mit einem Computer für die Datenverarbeitung verbunden (vierter Teil).



Abb. 60: Modell der Ionenquelle des Massenspektrometers (Finnigan MAT 252, 1990).

Zunächst wird das Standardgas (REF. CO<sub>2</sub> R19-A29) geladen und gemessen. Ein Glasröhrchen mit dem eingeschmolzenen  $CO_2$  aus dem Hornstein wird angeritzt, und  $CO_2$  kann durch eine schmale Öffnung (molecular leak) in den *Ionisationsraum* diffundieren ( $\triangleq$  laden) (Abb. 60). Die  $CO_2$ -Moleküle werden dort durch Beschuss mit einem Elektronenstrom, der sich senkrecht zu den  $CO_2$ -Molekülen Richtung Anode bewegt, ionisiert. In einem elektrischen Hochspannungsfeld (Acceleration slits) werden die entstandenen positiv geladenen  $CO_2^+$  –Ionen beschleunigt und zu einem Ionenstahl gesammelt (Abb. 60) (Faure & Mensing 2005, 64 f.). Durch die Beschleunigung im elektrischen Feld (Spannung U = 10 kV) erhöht sich die kinetische Energie der Ionen. Für diese gilt (1):

$$e * U = \frac{1}{2}mv^2$$
 (1)  $m = Masse$   
v = Geschwindigkeit

Der beschleunigte und gebündelte Ionenstrom gelangt in das elektrische Feld eines *Elektro-magneten*, dessen Pole so gestaltet und ausgerichtet sind, dass die magnetischen Feldlinien senkrecht zur Bewegungsrichtung der Ionen angeordnet sind (Abb. 59). Beim Flug der Teilchen durch das Magnetfeld und ihrer Ablenkung von der ursprünglichen Flugbahn wirkt einerseits die Lorentzkraft, die die Teilchen nach innen zieht, andererseits die Zentrifugalkraft, die die Teilchen nach außen zieht. Man kann annehmen, dass beide Kräfte gleich groß sind:

Lorentzkraft = Zentrifugalkraft  

$$e * B * v = \frac{m * v^2}{r_m}$$
(2)
B = magnetische Flussdichte  
 $r_m = \text{Radius des Massenpunktes}$ 

Aus den Gleichungen (1) und (2) lässt sich jeweils  $v^2$  ausrechnen:

aus (1)  $v^{2} = \frac{2eU}{m}$ aus (2)  $v^{2} = \frac{e^{2}B^{2}r_{m}^{2}}{m^{2}}$ 

Die beiden  $v^2$  können gleichgesetzt werden, da die Teilchen ja mit der kinetischen Energie aus (1) in das Magnetfeld fliegen (3):

$$\frac{2eU}{m} = \frac{e^2 B^2 r_m^2}{m^2}$$
(3)

Nach Auflösen der Gleichung (3) nach dem Bahnradius der Materieteilchen ergibt sich:

$$r_{\rm m} = \sqrt{\frac{2Um}{eB^2}}$$

Das magnetische Feld lenkt die Ionen also in kreisförmige Bahnen, deren Radius proportional zur Masse der Isotope ist. Das bedeutet, dass die schwereren Ionen weniger stark abgelenkt werden als die leichteren. Die getrennten Ionenströme gelangen durch das Analysatorrohr zu den Faraday-Bechern des Kollektors (Abb. 59) (Finnigan MAT 252, 1990).

Der *Ionenkollektor* besteht aus einem Metallbecher hinter einem Schlitz (Abb. 61). Die Umgebung des Schlitzes fängt die Sekundärelektronen ab. Der Strom von  $CO_2^+$ , der in den Kollektorbecher gelangt, wird durch Elektronen neutralisiert, die vom Kollektorboden durch einen hohen Widerstand ( $10^{10} - 10^{12} \Omega$ ) fließen. Das an den Polen des Widerstands hervorgerufene Potentialgefälle ist proportional zur relativen Häufigkeit der  $CO_2^+$ -Ionen, es wird verstärkt und gemessen (Finnigan MAT 252, 1990).

Die Auswertung erfolgt computergesteuert. Bei der Massenanalyse von Sauerstoff aus Hornstein und Chert in Form von  $CO_2$  gibt es mehrere isotopomere Massen:

m = 44 u: ${}^{12}C^{16}O^{16}O$ sehr häufig	m = 47 u: ${}^{13}C^{16}O^{18}O$ selten
$m = 45 \text{ u: } {}^{13}C^{16}O^{16}O$ häufig	${}^{12}C{}^{17}O{}^{18}O$ sehr selten
${}^{12}C^{16}O^{17}O$ sehr selten	${}^{13}C{}^{17}O{}^{17}O$ sehr selten
m = 46 u: ${}^{12}C^{16}O^{18}O$ selten	m = 48 u: ${}^{12}C{}^{18}O{}^{18}O$ sehr selten
${}^{13}C^{16}O^{17}O$ sehr selten	${}^{13}C^{17}O^{18}O$ sehr selten
${}^{12}C^{17}O^{17}O$ sehr selten	m = 49 u: ${}^{13}C^{18}O^{18}O$ sehr selten

In der Praxis werden nur die Massen 44 u, 45 u und 46 u als Spannungsänderung in [V] gemessen.



*Abb. 61: Modell des Ionenkollektors im Massenspektrometer* (Finnigan MAT 252).

Das Verhältnis 45 u zu 44 u entspricht dann dem Quotienten der Spannungsänderungen in [V] sowohl bei der Probe ( $R_{PR}$ ) als auch beim Referenzgas ( $R_{RF}$ ). Daraus kann der  $\delta$ -Wert im Computer errechnet werden:

$$\delta_{45/44} = \left(\frac{R_{RF45/44}}{R_{ST45/44}} - 1\right) * 1000$$

Er gibt fast ausschließlich das Verhältnis von  ${}^{13}C^{16}O_2$  zu gewöhnlichem  ${}^{12}C^{16}O_2$  wieder.

Dasselbe geschieht für das Verhältnis 46 u zu 44 u. Damit werden fast ausschließlich die Verhältnisse von  ${}^{12}C^{16}O^{18}O$  zu  ${}^{12}C^{16}O_2$  und  ${}^{13}C^{16}O^{17}O$  zu  ${}^{12}C^{16}O_2$  bestimmt.

Messung und Berechnung werden je sechsmal wiederholt, Probe C und Referenzgas A abwechselnd. Es werden der  $\delta$ -Mittelwert, Standardabweichung und Standardfehler berechnet (Finnigan MAT 252, 1990).

Zuvor war das Referenzgas A relativ zu einem "Standard" B durch das Verhältnis seiner Isotope kalibriert worden (4):

$$\delta_{A/B} = \left(\frac{R_A}{R_B} - 1\right) * 1000 \tag{4}$$

Bei der Messung des Gases der Probe C wurde diese relativ zum kalibrierten Referenzgas A in [V] gemessen und verglichen (5):

$$\delta_{C/A} = \left(\frac{R_C}{R_A} - 1\right) * 1000 \tag{5}$$

Es lässt sich zeigen, dass durch Ableitung von der obigen Formeln (4 und 5) nach  $\frac{R_A}{R_B}$  und  $\frac{R_C}{R_A}$  und anschließende Multiplikation die folgende Formel (6) ableitbar ist:

$$\delta_{C/B} = \left(\frac{\delta_{A/B}}{1000} + 1\right) * \delta_{C/A} + \delta_{A/B}$$
(6)

Das Verhältnis der Probenisotope C wird durch diese Umrechnungen im Computer auf den "Standard" B bezogen, sodass sich alle im gleichen Gerät gemessenen Werte auf denselben Standard beziehen. Sie werden eventuell noch um Ausreißerwerte korrigiert (Finnigan MAT 252, 1990).



Abb. 62: Massenspektrometer: Multiport zur Aufnahme von 12 Proben zu untersuchender Substanzen (links), Touchscreen zur Anzeige des Einlasssystems (rechts Mitte), Manometer und Vakuumsanzeigen (oben rechts).

Vor der Standardisierung der gewonnenen Werte gegen internationale Standardwerte müssen die Probenwerte noch <sup>17</sup>O korrigiert werden. Die in ISODAT angewendete Ionenkorrektur (vgl. Craig 1957) bezieht sich auf das natürliche Verhältnis von <sup>17</sup>O zu <sup>18</sup>O:

$$R_{17} = R_{18}^{a} * K \qquad a = 0,516 \\ K = 0,0099235$$

Die <sup>17</sup>O-korrigierten Werte werden gegenüber PDB (Peedee-Belemnit als Standard) standardisiert und anschließend in den <sup>18</sup>O-Standard SMOW (Standard Mean Ocean Water) nach folgender Beziehung umgerechnet (Hoefs 2009, 61):  $\delta^{18} O_{SMOW} = 1,03091 \, \delta^{18} O_{PDB} + 30.91$ 

### 4.3 Ergebnisse der sauerstoffisotopischen Untersuchungen

Zunächst musste Sauerstoff aus den Hornsteinproben extrahiert werden; das geschah in der Silikatanlage. Mit dem Massenspektrometer Finnigan MAT 252 konnten anschließend <sup>16</sup>O und <sup>18</sup>O aufgrund der Masse getrennt werden. Das Isotopenverhältnis <sup>18</sup>O/<sup>16</sup>O wurde im Anschluss vom Computer des Massenspektrometers berechnet. Die  $\delta^{18}O$  sind die gesuchten Ergebnisse dieser Hornsteinuntersuchungen, die im folgenden Kapitel diskutiert werden.

Probe	$\delta^{18}O$	δ <sup>18</sup> Ο Mittel- wert	Standard- abwei- chung	Probe	$\delta^{18}O$	δ <sup>18</sup> Ο Mittel- wert	Standard- abwei- chung
BER Arnh1	32,6			BER Wipp1	31,5		
BER Arnh2	31,8	31,9	0,6	BER Wipp2	31,6	31,1	0,5
BER Arnh3	30,7			BER Wipp4	30,7		
BER Arnh4	32,0			BER Wipp5	30,6		
BER Arnh5	32,5			BER Witt2	30,5	29,7	
BER Arnh6	31,9			BER Witt3	29,9		
BER Borg1	32,0		0,4	BER Witt4	28,5		0,8
BER Borg2	31,9			BER Witt5	30,6		
BER Borg3	31,4			BER Witt6	28,9		
BER Borg8	32,4			BER Hung1	27,3	31,1	2,0
BER Borg9	32,0			BER Hung2	32,3		
BER Borg10	31,5	32,0		BER Hung4	32,9		
BER Borg12	32,2			BER Hung5	31,7		
BER Borg13	32,7						
BER Borg14	32,0				21 /		
BER Borg15	32,0				WITTELVVERT 31,4		
BER Borg16	32,2						

Tab. 22:  $\delta^{18}$ O-Werte von 30 Hornsteinen und Cherts der Fundorte Arnhofen (Arnh), "Borgerhau" (Borg), Wippingen (Wipp), Wittlingen (Witt) und Ungarn (Hung), deren Mittelwerte und Standardabweichungen.

Die  $\delta^{18}O$ -Werte (Tab. 22) wurden bei jeweils drei Messungen gewonnen. Wegen undichter Bomben waren mehrere Werte nicht ganz sicher und wurden deshalb nicht in die Tabelle aufgenommen. Offiziell liegt die Reproduzierbarkeit der Isotopenmessungen am Massenspektrometer bei  $\pm 0,02$  ‰, für die chemische Präparation bei  $\pm 0,1$  bis 0,2 ‰; also liegt der analytische Fehler insgesamt bei  $< \pm 0,22$  ‰.

Die Standardabweichungen der Messungen am Massenspektrometer für 8 Proben lagen zwischen 0,009 ‰ bis 0,077 ‰ mit einem Mittelwert von 0,035 ‰; wobei die Standardabweichungen der Messungen für  ${}^{13}C/{}^{12}C$  mit durchschnittlich 0,026 ‰ deutlich niedriger waren als die für  ${}^{18}O/{}^{16}O$  mit 0,035 ‰.



Abb. 63:  $\delta^{18}$ O-Werte untersuchter Jurahornsteine der vier schwäbischen und bayerischen Fundorte. Die Hornsteine aus Wittlingen fallen durch besonders niedrige  $\delta^{18}$ O-Werte auf. Die  $\delta^{18}$ O-Werte der Hornsteine von Arnhofen und "Borgerhau" sind höher und liegen, von einer Ausnahme abgesehen, im gleichen Bereich.

In Tab. 22 und Abb. 63 fällt auf, dass die Mittelwerte für *Arnhofen* und *"Borgerhau"* fast übereinstimmen. Die Spannweite der Werte in Arnhofen ist mit 1,8 ‰ größer als im "Borgerhau" mit 1,3 ‰; ebenso ist natürlich die Standardabweichung in Arnhofen mit s = 0,62 ‰ größer als im "Borgerhau" mit s = 0,39 ‰. Die Hornsteine Borg. 8, 10, 14 kommen sicher aus anstehendem Sediment im "Borgerhau", die  $\delta^{18}O$ -Werte von 31,5 ‰ bis 32,4 ‰ sind deshalb repräsentativ für diesen Fundort.

Die  $\delta^{18}O$ -Werte aus *Wittlingen* weichen am stärksten davon ab, ihr Mittelwert liegt um 2,2 ‰ bis 2,3 ‰ unter denen aus Arnhofen und "Borgerhau". Allerdings ist auch die Spannweite von 2,1 ‰ und die Standardabweichung s = 0,84 ‰ größer.

Die Sauerstoffisotopie-Werte aus *Wippingen* mit einem Mittelwert von 31,1 ‰ liegen zwischen denen aus dem "Borgerhau" und aus Wittlingen, wobei die ersten beiden Werte aus Wippingen stärker zum "Borgerhau" tendieren. Alle vier untersuchten Hornsteine stammen aus dem anstehenden Sediment, sind also auch hier repräsentativ für diesen Fundort. Die Spannweite beträgt 1,1 ‰ und die Standardabweichung s = 0,45 ‰.

Die größte Spannweite von 5,6 war bei den *ungarischen Cherts* zu finden, ebenso die höchste Standardabweichung von 2,20. Hung. 1 hat von allen untersuchten Hornsteinen den weitaus niedrigsten  $\delta^{18}O$  –Wert von 27,3 ‰. Hung. 1 stammt aus den Buda-Bergen. Die übrigen ungarischen  $\delta^{18}O$  –Werte liegen etwas höher als die aus dem "Borgerhau", im Durchschnitt bei 32,3 ‰, und sie stammen alle aus dem Balaton-Hochland. Interessant wäre nun eine Untersuchung von weiteren Hornsteinen aus den Buda-Bergen auf  $\delta^{18}O$  –Werte, um zu erfahren, ob sich die Hornsteine aus den beiden ungarischen Gegenden so klar mittels  $\delta^{18}O$  unterscheiden lassen oder ob es sich bei Hung. 1 um einen Ausreißer handelt.

Es hat sich gezeigt, dass alle Hornsteine aus Wittlingen  $\delta^{I8}O$ -Werte  $\leq 30,6 \%$  haben und dass die Wittlinger Hornsteine diesen  $\delta^{I8}O$ -Bereich fast alleine besetzen (Ausnahmen: Wipp. 5  $\delta^{I8}O = 30,6 \%$ ; Hung. 1  $\delta^{I8}O = 27,3 \%$ ). Diese Untersuchung der  $\delta^{I8}O$ -Werte von Hornstei-

nen verschiedener Fundorte ist zwar statistisch nicht relevant, da zu wenige Hornsteine je Fundort (4-11) analysiert wurden, aber sie können einen Hinweis darauf geben, dass möglicherweise die Hornsteine aus Wittlingen aufgrund der  $\delta^{I8}O$ -Werte von den übrigen schwäbischen und bayerischen Hornsteinen abgetrennt werden können, wobei es nur eventuell Schwierigkeiten mit einigen Wippinger Hornsteinen geben könnte.

Besonders die im Vergleich zu den übrigen schwäbischen und bayerischen Fundorten deutlich niedrigeren  $\delta^{18}O$  –Werte der Hornsteine aus Wittlingen weisen darauf hin, dass sich hier die Bedingungen während der Zeit der Hornsteinbildung von denen der anderen Fundorte doch wohl deutlich unterschieden. Die häufig andere Musterung der Hornsteine aus Wittlingen, fleckig-marmoriert anstatt konzentrisch gebändert, ist ein weiterer Hinweis.

## 4.4 Hinweise auf die Hornsteinentstehung durch $\delta^{18}O$ -Werte

Da Cherts lange Zeit aufgrund ihrer  $\delta^{18}$ O-Werte als Klimaproxis betrachtet wurden und teilweise noch heute als solche angesehen werden, soll nachfolgend zunächst kurz auf die Hornsteinentstehung eingangen werden.

## 4.4.1 Entstehung der schwäbischen und bayerischen Hornsteine

Vor allem in den 60er bis 90er Jahren des letzten Jahrhunderts beschäftigten sich einige Forscher intensiv mit der Hornsteinentstehung. Eine der frühen, wichtigen Arbeiten ist die von R. C. L. Wilson (1966) über die Siliciumdioxid-Diagenese im Calcit des südenglischen Oberjura, bei der die verschiedenen  $SiO_2$ -Diagenese-Produkte im Vordergrund stehen. L. P. Knauth entwarf 1979 ein Modell für die Herkunft von Hornstein, der in Calcit lagert. M. Kastner (1981) und R. Hesse (1988, 1989) veröffentlichten grundlegende und zusammenfassende Artikel zur Silikat-Diagenese. Weitere verwendete Literatur ist nachfolgend angegeben<sup>7</sup>:

Zu *Silikat bildende Organismen*: Beurer 1971, 45; Iler 1979, 734-739; Williams et al. 1985; Bohrmann et. al. 1990; Botz & Bohrmann 1991; Schmidt et al. 1997; Stanley 2001, 494 f.; Rothe 2002, 85-87; Middleton et al. 2003, 665; Moschen 2004, 90-112; Dodd & Sharp 2010; Wille et al. 2010; Geyer und Gwinner 2011, 286 f.; Jochum et al. 2012.

Zu *chemische und thermodynamische Voraussetzungen der Hornsteinbildung*: Ernst & Calvert 1969; Kastner et al. 1977; Mizutani 1977; Hein et al. 1978; Willey 1980; 1982; Fleming & Crerar 1982; Kastner & Gieskes 1983; Williams et al. 1985; Williams & Crerar 1985; Hollemann & Wiberg 2007, 951-953; 959-982; 1229.

Zu *kolloidale Lösung von Opal-A im Meer*: Ernst & Calvert 1969; Hurd & Theyer 1975; Stein & Kirkpatrick 1976; Kastner et al. 1977; Hein et al. 1978; Iler 1979, 40-43; Willey 1980; 1982; Pisciotto 1981; Williams et al. 1985; Williams & Crerar 1985; Hollemann & Wiberg 2007, 959 f.

Zu *Fällung von Silikaten und deren Diagenese*: Ernst & Calvert 1969; Jones & Segnit 1972; Knauth & Epstein 1976; Kolodny & Epstein 1976; Murata & Norman II 1976; Kastner et al.

<sup>&</sup>lt;sup>7</sup> Wegen der tabellarischen Darstellung im Kapitel 4.4.1 werden diese Autoren nicht einzeln zitiert.

1977; Mizutani 1977; Murata et al. 1977; Iler 1979, 83-91; 172-177; Pisciotto 1981; Isaacs 1982; Williams et al. 1985; Williams & Crerar 1985; Behl & Smith 1992; Rothe 2002, 86 f.; Sharp et al. 2002; Faure & Mensing 2005, 736-739; Migaszewski et al. 2006; Hollemann & Wiberg 2007, 951-953; 959-962; Behl 2011.

Zur Kurzinformation ist nachfolgend die chemische Entstehung von Jurahornstein tabellarisch zusammengefasst (Tab. 23).

Ab- und Aufbau-	SiO <sub>2</sub> -	Veränderung		Modell (Bertsch, nach Iler 1979, 174 Abb.	Chemische Reaktionen	Ort
prozesse	Polymerisat			3.1; Williams & Crerar 1985)	Gleichgewichtskonstante	
A Zersetzung ab- gestorbener <i>SiO</i> <sub>2</sub> - haltiger Organis- men, vor allem Schwämme und Radiolarien, im Meerwasser	Wände der Schwamma- deln und Radio- larienschalen aus Opal-A werden abge- baut	durch ae- robe Bak- terien ent- stehen Kiesel- säure und kurzketti- ge Poly- mere (kP)	durch anae- robe Bakte- rien entste- hen Kiesel- säure + kP + <i>OH</i> <sup>-</sup> (Er- höhung des pH-Wertes)	Opal-A in Meerwasser gelöst $\rightarrow$ kP + H <sub>4</sub> SiO <sub>4</sub> 100µm $H_4SiO_4$ 5µm 10µm 30µm	Opal-A + n $H_2O \rightleftharpoons$ Kie- selsäure $H_4SiO_4$ $K_{Kieselsäure} = \frac{c(Kieselsäure)}{c(Opal - A) * c(H_2O)^n}$	vor allem am Meeresboden, evtl. in obers- ten Schichten des Sedimen- tes
B Füllung der Hohlräume der Schwammnadeln und Schalen bei gleichzeitigem Abbau von Opal- A außen	Opal-CT wird im Inneren der Schwammna- deln und Scha- len gebildet	durch lokal i Lösung von und kurzkett meren, Fällu rer Wand de nadeln u. a. sationskeim	übersättigte Kieselsäure tigen Poly- ıng an inne- rr Schwamm- als Kristalli-	pH 7-10, keine Salze $\rightarrow$ Opal-A $\downarrow$ $\downarrow$ $\downarrow$ $\downarrow$ $\downarrow$ $\downarrow$ $\downarrow$ $\downarrow$ $\downarrow$ $\downarrow$	Kieselsäure $\rightleftharpoons$ Opal-CT + n $H_2O$ $K_{opal-CT} = \frac{c(Opal - CT) * c(H_2O)^n}{c(Kieselsäure)}$	wie A
C Fällung um Kristallisations- keim(e), meist schichtweise oder "zwiebelschalen- förmig"	Opal-CT	durch lokal i Lösung von und kurzkett meren Fällur lisationskein lem <i>Mg(OH)</i> zierten Kalk resten von C katalysiert d Ionen	übersättigte Kieselsäure tigen Poly- ng an Kristal- nen: vor al- <sup>1</sup> / <sub>2</sub> und silifi- schalen- )rganismen, lurch <i>OH</i> <sup>-</sup> -	dreidimensionale Gel-Netzwerke von Opal- CT bilden Ansätze zu kristalliner Struktur	$\begin{array}{c cccc} -Mg - OH & OH \\   &   \\ HO & + HO - Si - OH \\   &   \\ -Mg - OH & OH \\ -Mg - O & OH \\   & \backslash / \\ \rightleftharpoons HO & Si + 2H_2O \\   & / \\ -Mg - O & OH \\ Startreaktion für die Polykon-densation, Aktivierungsener-gie: +97,1 kJ/mol, mit OH^- +59,8 kJ/mol \\ \end{array}$	am Meeresbo- den und in oberen Sedi- mentschichten, immer dann, wenn die loka- le Sättigung an Kieselsäure und kurzket- tigen Polyme- ren überschrit- ten wird

Ab- und Aufbau- prozesse	SiO <sub>2</sub> - Polymerisat	Veränderung	Modell (nach Jones und Segnit 1972, aus Williams & Crerar 1985)	Chemische Reaktionen, Gleichgewichtskonstante	Ort
D schicht- bzw. "zwiebelscha- len"weise "Rei- fung" des Opal— CT	Opal-CT (Opal- Cristobalit- Tridymit)	durch weitere Kristal- lisation des abgelagerten Opal-CT, durch Ionen- diffusion mit dem Was- ser, auch Richtung Ober- fläche, dort Oxidation u. a. von Eisenionen, wodurch dunklere Bän- der von $Fe^{2+}/Fe^{3+}$ entste- hen	SiO <sub>2</sub> -Struktur in α-Cristobalit	weitere Kristallisation unter Wasserabgabe bei zunehmender Temperatur entsprechend dem geo- thermischen Gradienten	im Sediment bis ca. 200 m Tiefe
E Umbau von Opal-CT zu mi- krokristallinem Quarz	α-Quarz: Chal- cedon (vor allem in Schwamma- deln und Radio- larienschalen), kryptokristalli- ner und mikro- kristalliner Quarz	sehr langsame Veränder- ung bei höherer Tempe- ratur durch noch stärker dreidimensionale Ver- netzung zu einer stabile- ren Kristallstruktur mit Ausbildung neuer <i>Si-O</i> - Bindungen (dichteres <i>SiO</i> <sub>2</sub> -Gitter als im Opal- CT)	SiO <sub>2</sub> -Struktur in Quarz	Opal-CT $\rightleftharpoons$ Mikroquarz + n $H_2O$ $\Delta H = -912 \text{ kJ}$ $K_{Mikroquarz} =$ $\frac{c(Mikroquarz) * c(H_2O)^n}{c(Opal - CT)}$ Aktivierungsenergie zur Lösung von Bindungen: 23,3 kJ, mit $OH^-$ 14,3 kJ.	ab 100 m bis 300 m tief im Sediment
F "Reifung" von mikrokristallinem Quarz	mikrokristalliner α-Quarz	Noch stärkere dreidimen- sionale Vernetzung, vor allem Tetraederstruktur	wie E, insgesamt noch stärker geordnet	$\begin{array}{rcl} \text{Mikroquarz} &\rightleftharpoons & \text{Mikro-} \\ \text{quarz} + n H_2 O \end{array}$	wie E

Tab. 23: Chemische Entstehung von Jurahornstein tabellarisch, vereinfacht als Kurzinformation (Tabelle A. M. Bertsch, nach verschiedenen Autoren, s.o.).

Für die schwäbischen und bayerischen Jurashornsteine werden im Wesentlichen zwei Möglichkeiten der geologischen Hornsteinbildung diskutiert: die Hornsteinfällung um einen oder mehrere Kristallisationskeime und der Ersatz von Kalkknollen oder -schichten durch Silikat.

Hornstein entsteht, ebenso wie Chert, durch *Fällung, meist um einen Kristallisationskeim oder um mehrere Kristallisationskeime, und nachfolgende "Reifung" der SiO<sub>2</sub>-Polymerisate (von Rad & Rösch 1974; Wise & Weaver 1974; Keene 1975; Murata & Larson 1975; Kastner et al. 1977; Murata et al. 1977; Kastner 1981, 927-937; Pisciotto 1981; Williams & Crerar 1985; Bohrmann et al. 1990; Rothe 2002, 87; Migaszewski et al. 2006).* 

Geologisch muss man sich die Hornsteinentstehung im schwäbischen und bayerischen Jura etwa folgendermaßen vorstellen: Von den Schwammriffen führten flache Böschungen zum Sediment auf dem Meeresboden der hier flacheren Bereiche der Tethys. Abgelöste und abgestorbene Schwammteile rutschten auf den Meeresboden. Kieselige Spongienskelette (Hexactinellidea und Listhidea) und isolierte Einzellerschalen wurden mit den anorganischen und organischen kalkigen Sedimenten abgelagert (Beurer 1971, 45 f.). Aufgrund des größeren Oberfläche- zu Massenverhältnis wurden SiO<sub>2</sub>-haltige Einzellerskelette, im Jurameer meist Radiolarien, rascher abgebaut als Schwammnadeln (vgl. Kastner et al. 1977). Überwiegend ging aber Opal-A<sup>8</sup> als Kieselsäure oder auch als niederpolymeres SiO<sub>2</sub>-Produkt am Meeresgrund in Lösung. Das in den Sedimenten, auch in Schalenresten und Tierpanzern, vorhandene Calciumcarbonat CaCO<sub>3</sub> lieferte bei Lösung im Meerwasser OH<sup>-</sup>-Ionen, die zusammen mit  $Mg^{2+}$  aus dem Meerwasser das schlecht lösliche  $Mg(OH)_2$  bildeten, das als Kristallisationskeim die Fällung von Opal-CT-Lepisphären auf Kalkschalen, sowie auf oder in Hohlräumen von Radiolarien und Schwammnadeln begünstigte (Kastner et al. 1977). In den Hohlräumen der Schwammnadeln schlug sich dann sphärolytischer Chalcedon nieder, der heute die Schwammnadeln nach Anfeuchten weiß strahlen lässt, so dass sie mit bloßem Auge erkennbar sind, noch besser allerdings im Polarisationsmikroskop (Abb. 54).

Ob der gesamte gelöste Opal-A im kalkhaltigen Meerwasser überwiegend als Opal-CT<sup>9</sup> ausfiel oder auch gleich als mikrokristalliner Quarz gefällt wurde, wurde vielfach diskutiert, hängt aber sehr wahrscheinlich von den pH-, Konzentrations- und Temperaturverhältnissen ab (Kastner et al. 1977; Williams & Crerar 1985; Hesse 1988). Nach Kastner et al. (1977) nahm im frühen Stadium der Diagenese die Menge des gelösten Opal-A aus den  $SiO_2$ -haltigen Schalen und Nadeln wahrscheinlich rasch zu und übertraf die Menge der Quarzkristallisation und Silicium-Diffusion. Die Konzentration im Porenwasser nahm dann zu, bis sie Werte oberhalb des Löslichkeitsgleichgewichtes von Opal-CT erreichte, wodurch die Opal-CT-Phase kristallisierte.

Die Ablagerung des Opal-CT an einem Kristallisationskeim erfolgte mit großer Wahrscheinlichkeit periodisch, evtl. im Verlauf von Jahrhunderten bis Jahrtausenden oder gar Jahr-

<sup>&</sup>lt;sup>8</sup> Opal-A: amorphe, stark hydratisierte *SiO*<sub>2</sub>-Verbindung, < 100 μm (Tab. 23); im Röntgendiffraktogramm zeigt er ein diffuses Band zwischen 3,8 und 4,1 Å (Jones & Segnit 1972; Kastner 1981).

<sup>&</sup>lt;sup>9</sup> Opal-CT: eindimensionale dreischichtige Struktur von Ringen aus sechs SiO<sub>2</sub> (Tab. 23) von Cristobalit mit zweischichtigen Tridymit-Domänen, die sich oft in Hohlräumen als Lepisphären (kugelförmige Aggregate einander durchdringender, blättchenförmiger Kristalle) niederschlagen, >100 µm; im Röntgendiffraktogramm zeigt der Niedrigtemperatur-Cristobalit breite Peaks bei 2,5 und 4,1 Å (Jones & Segnit 1972; Kastner 1981).

millionen, immer dann, wenn die Konzentration an gelöstem  $SiO_2$ , der pH-Wert und die Temperatur es ermöglichten, was zur typischen Ausbildung konzentrischer Bänder bei Jurahornsteinknollen führte (z. B. im "Borgerhau" und meist in Wippingen). Bei besonders hoher Konzentration an gelöstem  $SiO_2$ , bei Vorhandensein von genügend  $Mg(OH)_2$  und hohem pH-Wert bildeten sich in großer Nähe um viele Kristallisationskeime Opal-CT-Fällungen, die im Laufe der Zeit zusammenwuchsen (z. B. überwiegend in Wittlingen). Plattenhornstein wie in Arnhofen muss durch Sedimentation in Schichten von Opal-A, Kieselsäure und kurzkettigen Polymeren aus Schwammnadeln und Radiolarienschalen auf gleiche Weise entstanden sein.

Die Alternative zur *Hornsteinentstehung* um einen oder mehrere Kristallisationskeime ist die Antithese, dass süddeutsche Hornsteine, wie auch andere Cherts, *durch Ersatz des Calcits in Kalkknollen oder Kalkgestein* entstanden sind (Beurer 1971, 45-49; Knauth 1979; Hesse 1989; Affolter 1991; Murray 1994; Burkert 2001, 16 f.; Affolter 2011). Es handelt sich nach Beurer (1971, 46) bei den Kieselknollen um "gefüge- und volumengetreue Nachbildungen des Kalksteins".

Der Ersatz von Calcit (Calciumcarbonat) durch Opal-CT ist eine Gleichgewichtsreaktion:

 $CaCO_3 + H_4SiO_4 + CO_2 \rightleftharpoons Ca^{2+} + 2HCO3^- + SiO_2 \downarrow + H_2O$ Calciumcarbonat + Kieselsäure + Kohlenstoffdioxid  $\rightleftharpoons$  Calciumion + Hydrogencarbonationen + Opal + Wasser

Nach dem Massenwirkungsgesetz (MWG) gilt für die Konstante K<sub>c</sub>:

$$K_{c} = \frac{c(Ca^{2+}) * c(HCO_{3}^{-})^{2} * c(SiO_{2}) * c(H_{2}O)}{c(CaCO_{3}) * c(H_{4}SiO_{4}) * c(CO_{2})}$$

Nach dem MWG und dem Prinzip von Le Chatellier begünstigt eine lokal erhöhte  $CO_2$ -Menge und/oder eine höhere Konzentration an Kieselsäure, beides zum Beispiel aus dem bakteriellen Abbau der Kieselschwammreste und Radiolarien, zusammen mit einem erniedrigten pH-Wert, die Hinreaktion und damit die Fällung von  $SiO_2$  als Opal-CT. Durch diese Reaktion wird Calcit aufgelöst und durch Opal-CT ersetzt.

Andererseits kann bei erhöhten Konzentrationen an Calcium- und/oder Hydrogencarbonationen oder größeren Mengen an Opal-A in Form von Schwammnadeln und Radiolarienschalen deren Calcification vermehrt stattfinden, das Vorhandensein von *OH*<sup>-</sup>-Ionen begünstigt die Rückreaktion. Durch diesen Prozess entstanden die Schwammkalke der Schwäbischen Alb.

Eine Entstehung von Hornsteinknollen durch Ersatz von Kalkknollen dürfte es jedoch für schwäbische und bayerische Hornsteine kaum gegeben haben. Dagegen sprechen die folgenden Punkte:

Das Meerwasser der Tethys war aufgrund des Calcitgehaltes basisch (ca. pH 8,2) (vgl. Hesse 1989). Durch aerobe Zersetzung organischen Materials entstandene Säuren wurden vom Carbonat-/Hydrogencarbonatsystem des Meerwasssers gepuffert (Dickerson & Geis 1983, 395 f.). Die zur Auflösung der Kalkknollen (*CaCO<sub>3</sub>*) katalytisch notwendigen Säuren fehlten großräumig (Hesse 1989). Säuren waren also nur kurzfristig im Mikrobereich

vorhanden, weshalb der Ersatz von Kalk durch Kieselsäure wohl bei den schwäbischen und bayerischen Hornsteinen nur sehr kleinräumig stattgefunden haben kann (Verkieselung von ursprünglich kalkhaltigen Skeletten und Schalen von Organismen).

- Der Ersatz von Calcit der Kalkknollen durch SiO<sub>2</sub> müsste von außen nach innen erfolgen, die Silifikation der Knollen müsste dann nahe der Peripherie am stärksten sein. Das wurde von den obigen Autoren nicht beschrieben. Im Kern der Hornsteinknolle sollte es häufiger keinen Mikroquarz, sondern Opal-CT geben. Dann sollten auch häufiger Jurahornsteinknollen gefunden werden, die im Inneren noch einen Kalkkern haben. Bei allen 70 durchsägten und untersuchten schwäbischen und bayerischen Hornsteinen war dies jedoch nicht der Fall.
- Die sehr niedrigen Konzentrationen an  $Ca^{2+}$  von durchschnittlich 0,08 % in den schwäbschen und bayerischen Jurahornsteinen und die sehr hohe an  $SiO_2$  von durchschnittlich 98 % sprechen ebenfalls dagegen, was auch für die ungarischen Cherts gilt.
- Wie Achat (Abb. 64) bildet Hornstein (Abb. 65) um einen Kristallisationskeim Sphärolithe, halbkugelförmige SiO<sub>2</sub>-Aggregate. Viele dicht gelagerte Sphärolithe können in gallertigem Zustand zu Bändern verwachsen (Abb. 64 rechts) (Landmesser 1994). Im Gegensatz zum Achat ist aber beim Hornstein das Wachstum von Sphärolithen von innen nach außen gerichtet wie Abb. 65 zeigt. Beim Achat lagert sich, im Gegensatz zum Hornstein, Kieselsäure in Hohlräumen ab, meist als Blasenfüllungen in basischen bis intermediären Vulkaniten, und bildet dort Chalcedon, kryptokristallinen Quarz (Landmesser 1994)<sup>10</sup>.



Abb. 64: Achat mit gut erkennbaren gebänderten Sphärolithen. Sie setzen an der Hohlraumwand an und wurden in noch weichem, verformbarem Zustand von einem Deformationskanal verdrückt (Landmesser 1994 Abb. 23).



Abb. 65: Hornsteinsägeschnitt mit Sphärolithen. Diese setzen auf einer früheren Hornsteinoberfläche an und weisen auf das Wachstum des Hornsteins nach außen hin (Borg. 8).

Für eine Entstehung der süddeutschen Hornsteine durch Fällung um einen oder mehrere Kristallisationskeime sprechen zusätzlich folgende Punkte:

 Meist sind bei Knollenhornsteinen um den zentralen Kern mehr oder weniger gut sichtbare, schichtförmige Auflagerungen sichtbar ("Zwiebellook"). Diese sind ein Zeichen für periodische Hornsteinbildung (Landmesser 1994; Migaszewski et al. 2006). Während der Reifung einer Silikatablagerung wird Wasser abgegeben und die Poren werden verfüllt. Wie bei der Achatbildung (Abb. 64) kann monomere Kiesel-

<sup>&</sup>lt;sup>10</sup> Chalcedon: kryptokristalline Quarzvarietät mit fasrigen Strukturen unter dem Mikroskop und submikroskopischen Poren (Kastner 1981).

säure in den sich bildenden Hornstein diffundieren und dort zu Quarz heranreifen und so ältere Hornsteinschichten verdichten (Landmesser 1994). Migaszewski et al. (2006) beobachteten enge Kanäle, die von jeder Grenze benachbarter Bänder ausgehen und sich nach innen hin erweitern. Diese Kanäle dienten dem Einstrom von Poren füllendem Material und wurden jeweils im Intervall zwischen zwei Silikatablagerungen gebildet. Diese Beobachtung weist ebenfalls auf eine Hornsteinbildung von innen nach außen hin. Das Poren füllende Material ist nach Migaszewski et al. (2006) das Ergebnis teilweiser Lösung der Knollenoberfläche bei höherem pH-Wert.

- Die "Zwiebelschalen" und manche Schichten von Plattenhornsteinen sind häufig nach außen hin dunkler abgegrenzt. Das ist ein Hinweis auf die Diffusion farbgebender Ionen, vor allem  $Fe^{2+}$ , das aus der Kondensation der Opal-CT-Bildung in Wasser gelöst, wanderte. An der jeweiligen Hornsteinoberfläche wurde  $Fe^{2+}$  teilweise zu rotbraunem  $Fe^{3+}$  oxidiert und war damit zum Beispiel als Roteisenstein  $Fe_2O_3$  auch weniger löslich (Hollemann & Wiberg 2007, 1648; 1644).  $Fe^{2+}$  und  $Fe^{3+}$  färben als Magnetit  $Fe_3O_4$  schwarz (Tab. 7).
- Dass die Hornsteinreifung von innen nach außen stattfindet, ist auch daran zu erkennen, dass das Zentrum der Hornsteinknollen im Allgemeinen gröber und härter ist als die Randbereiche, was sich deutlich bei den Sägezeiten bemerkbar macht. Dass der Kristallisationsgrad und die Anordnung größerer Einzelkristalle von der Rinde über die Bänder zum Kern hin zunehmen, konnten Migaszewski et al. (2006) mit Röntgendiffraktogrammen der Theta 31,06 Peaks (Cristobalit) zweier polnischer Hornsteine aus dem Oberjura nachweisen. Das abgebildete Teilspektrum eines Hornsteins aus Sródborze zeigt recht deutliche Unterschiede zwischen den Mittelwerten der Peaks aus dem stärker kristallinen Kern, einem weniger kristallinen mittleren Band und der wenig kristallinen Rinde (Abb. 66).
- Ebenso können das  $\delta^{18}O$ -Werte zweier Oberjurahornsteine (II 5 und F1) aus den Góry Świętokrzyskie (Holy Cross Mountains) in Polen zeigen (Tab. 24), die von der Hornsteinmitte zur Rinde hin zunehmen (Migaszewski et al. 2006).



Abb. 66: Ausschnitt eines Röntgendiffraktogramms (31,06 Peak) eines Jurahornsteins aus Sródborze (Polen) (1 Hornsteinmitte, 2 Band in der Mitte des Hornsteins, 3 Hornsteinrinde). Der Kristallisationsgrad des Jurahornsteins nimmt von innen nach außen ab (Migaszewski et al. 2006 Abb. 8C).

	Probennummer und -beschreibung	δ <sup>18</sup> O-Werte (‰)
Ilza (Il)	Il/5 Kern, innerer Teil	29,0
	Il/5 Kern, äußerer Teil	29,8
	Il/5 Hornsteinrinde	31,5
Wojciechowka	F/1q Hornsteinrinde	31,2
(F)	F/1b Kern, äußerer Teil	31,5
	F/1c Kern, innerer Teil	29,9
	F/1d Kern, äußerer Teil	30,7
	F/1e Kern, äußerster Teil	32,0
	F/1f Hornsteinrinde	32,2

Tab. 24:  $\delta^{18}$ O-Werte von zwei Oberjurahornsteinen (Il 5 und F1) aus den Holy Cross Mountains in Polen. Die  $\delta^{18}$ O-Werte nehmen vom Hornsteinzentrum nach außen hin ab (verändert nach Migaszewski et al. 2006 Tab. 1).

### 4.4.2 $\delta^{18}$ O-Werte und Bildungstemperatur der Hornsteine

 $\delta^{l8}O$ -Werte von Cherts sind temperatur- und fluidabhängig. Deshalb wurden sie über lange Zeit, teilweise bis zum heutigen Tage, als Klimaproxis für Paläotemperaturen angesehen. Aus der Fraktionierungsgleichung (vgl. Kapitel 4.1.2) wurde durch Umformung die Bildungstemperatur für Hornsteine abgeleitet:

$$T = \sqrt{\frac{A * 10^6}{\Delta - B}}$$

 $\Delta$  = Differenz der Isotopenzusammensetzung zweier Phasen  $\delta_x$  und  $\delta_y \approx 1000 \ ln \ \alpha_y^x$ 

(z. B.  $\delta_x$ :  $\delta^{18}O$  des Hornsteins und  $\delta_y$ :  $\delta^{18}O$  des Meerwassers, in dem er entstanden ist)

T = Temperatur in Kelvin

A = experimentell bestimmte Konstante

B = experimentell bestimmte Konstante

Die Fraktionierungsgleichung erhielt in der Folge bei verschiedenen Autoren verschiedene Werte für A und B, was zu verschiedenen Fraktionierungsgleichungen führte, zum Beispiel:

 $1000 \ln \alpha_{chert-H_20} = 3,38 * 10^6 T^{-2} - 3,40$  (Clayton et al. 1972)

 $1000 \ln \alpha_{chert-H_20} = 3,05 * 10^6 T^{-2} - 2,09$  (Matthews und Beckinsale 1979)

 $1000 \ln \alpha_{chert-H_20} = 3,34 * 10^6 T^{-2} - 3,31$  (Matsuhisa et al. 1979)

 $1000 \ln \alpha_{\text{chert}-\text{H}_20} = 3,52 * 10^6 \text{ T}^{-2} - 4,35$  (Kita et al. 1985)

 $1000 \ln \alpha_{chert-H_2O} = 3,09 * 10^6 T^{-2} - 3,29$  (Knauth und Epstein 1976)

Die ersten drei Gleichungen wurden in hydrothermalen Experimenten mit Quarz bei Hochtemperatur gewonnen und anschließend für Niedertemperatur-Cherts extrapoliert<sup>11</sup>. Matthews und Beckinsale haben < 10°C niedrigere Bildungswerte für Cherts als die anderen beiden, die nicht erklärbar sind. Kita et al. (1985) bestimmten den Fraktionierungsfaktor nicht für Quarz, sondern für gefälltes, amorphes *SiO*<sub>2</sub> in geothermalem Wasser bei 34-93 °C. Da Knauth und Epstein (1976) viele der für die Sedimente berechneten Temperaturen, in denen die Hornsteine entstanden sind, zu hoch erschienen, legten sie als unteren Bezugspunkt ein Quarzchert aus dem Horizont Guyot im Pazifik aus  $\leq 150$  m Tiefe mit  $\delta^{18}O = 39$  ‰ fest. Es handelt sich wohl um den höchsten Wert für ein marines Chert überhaupt, von dem die Autoren annehmen, dass es bei nahezu 0 °C Temperatur am Meeresboden ausgefällt wurde. Daran wurde ihre Fraktionierungsgleichung gebunden<sup>12</sup>.

Sehr unterschiedliche Bildungstemperaturen errechnen sich für biogene Cherts zum Beispiel für  $\delta^{18}O$ -Werte von 32 ‰ (Durchschnitt "Borgerhau") und 29,7 ‰ (Durchschnitt Wittlingen) bei einem angenommenen  $\delta^{18}O$  des Porenwassers von 0 ‰, wie aus Tabelle 25 ersichtlich ist:

Fraktionierungs-	Clayton et	Matthews &	Matsuhisa	Kita et al.	Knauth &
gleichungen	al. (1972)	Beckinsale	et al. (1979)	(1985)	Epstein
Chert		(1979)			(1976)
$\delta^{I8}O$ -Wert = 32 ‰	35,8 °C	26,0 °C	34,4 °C	38,0 °C	22,8 °C
(ø im "Borgerhau")					
$\delta^{18}O$ -Wert =29,7 ‰	46,4 °C	36,6 °C	44,9 °C	48,8 °C	32,9 °C
(ø in Wittlingen)					
Temperaturkoeffizient	-0,22	-0,22	-0,22	-0,21	-0,23
in ‰ je °C					

Tab. 25: Vergleich der theoretischen, mittleren Bildungstemperaturen für "Borgerhau" und Wittlingen nach verschiedenen Autoren. Interessant ist die Ähnlichkeit des Temperaturkoeffizienten der verschiedenen Gleichungen.

Die aus den unterschiedlichen Fraktionierungsgleichungen errechneten Bildungstemperaturen, zum Beispiel für den Durchschnitt der Hornsteine aus dem "Borgerhau" ( $\delta^{I8}O = 32$  ‰), variieren stark zwischen 22,8 °C und 38,0 °C, also um gut 15 °C, in Wittlingen variieren die durchschnittlichen Bildungstemperaturen je nach Fraktionierungsgleichung um knapp 16 °C. Über die richtige sauerstoffisotopische Fraktionierungsgleichung für Cherts bestand und besteht in der Wissenschaft kein Konsens.

Trotz aller Unterschiede dieser und weiterer Fraktionierungsgleichungen und der daraus errechneten Bildungstemperaturen für Cherts ist der Temperaturkoeffizient, hier zwischen -0,21 ‰  $\delta^{I8}O/^{\circ}$ C und -0,23 ‰  $\delta^{I8}O/^{\circ}$ C, erstaunlich konstant. Die unterschiedlichen  $\delta^{I8}O$ -Temperaturskalen verschiedener Forscher von - 4,4 bis - 4,7 °C je ‰  $\delta^{I8}O$  stimmen aber recht

<sup>&</sup>lt;sup>11</sup> Die jeweiligen Fraktionierungsgleichungen wurden unter folgenden Bedingungen bestimmt:

Clayton et al. (1972): Synthese von Quarz (18 Proben) und teilweise Austauschreaktion mit Wasser (20 Proben), beides bei 195-750 °C

<sup>-</sup> Matsuhisa (1979): Isotopenaustausch (33 Proben) bei 25-800 °C

<sup>-</sup> Matthews und Beckinsale (1979): Synthese von Quarz (18 Proben) bei 256 °C, 360 °C, 465 °C, wobei die Ergebnisse bei 256 °C stark streuen.

<sup>&</sup>lt;sup>12</sup> Vor allem für Hornsteine aus dem Präkambrium, dem unteren Paläozoikum und der Trias.

gut überein, sodass praktisch zum Beispiel ein um 1 ‰  $\delta^{I8}O$  erhöhter Wert eine Temperaturerniedrigung von knapp 5 °C anzeigt. Bei aller Unterschiedlichkeit der Fraktionierungsgleichungen ermöglicht das, Änderungen der  $\delta^{I8}O$ -Werte in Änderungen der Temperatur (°C) direkt umzusetzen.

Auch die niedrigsten berechneten Bildungstemperaturen von 22,8 °C bzw. 32,9 °C, nach der Fraktionierungsgleichung von Knauth & Epstein (1976) aus durchschnittlichen  $\delta^{18}O$ -Werten von "Borgerhau" und Wittlingen, liegen über den für das späte Jurameer aus Fossilien, besonders aber aus Riffkorallen, gewonnenen ganzjährigen Wassertemperaturen von etwas über 18 °C (Geyer & Gwinner 2011, 217), über die heute Konsens besteht.

Forscher, vor allem im 20. Jahrhundert, wie Perry & Tan (1972); Knauth & Epstein (1975, 1976); Kolodny & Epstein (1976); Kenny & Knauth (1992); aber auch Knauth (2005); sowie Robert & Chaussidon (2006) gingen davon aus, dass die Bildung von Opal-CT der Cherts im oberflächennahen Sediment stattfindet, wo die Cherts noch wechselnden Temperaturen (Klima) ausgesetzt waren, und dass diese  $\delta^{I8}O$ -Werte im Wesentlichen erhalten bleiben. Dafür sind aber bei einem vermuteten  $\delta^{I8}O$ -Wert des Wassers von 0 ‰ die errechneten Temperaturen für die schwäbischen und bayerischen Hornsteine zu hoch.

Die Bohrkerne der Tiefseeforschung DSDP führten dann aber zu der Erkenntnis, dass zumindest Tiefsee-Cherts mehrere 100 bis mehrere 1000 m unter dem Meeresboden gebildet und dabei ihre  $\delta^{18}O$ -Werte erniedrigt wurden (vgl. Anhang B6). Ab einer Sedimenttiefe von 16 m wirkt sich der geothermale Gradient aus und erhöht die Sedimenttemperatur (Knauth und Epstein 1976) um durchschnittlich 3 °C/100 m. Die Geothermie liefert die Aktivierungsenergie für die chemischen Reaktionen der Opal-CT- und Quarzbildung.

Genauso wie die Tiefseecherts brauchen die Flachwasserhornsteine aus dem stark calciumhaltigen und damit basischen und flachen Bereich der Tethys Zufuhr von Aktivierungsenergie für die sehr langsame Reaktion von Opal-CT zu mikrokristallinem Quarz der Hornsteine. Auch diese Energie liefert die Geothermie, wofür eine Sedimenttiefe von  $\leq$  200-350 m offensichtlich ausgereicht hat, da das der Höhe der Gesteinsschicht des Malm oberhalb der Hornsteinschicht der Schwäbischen Alb entspricht (Prof. Aigner, Sedimentgeologie, Universität Tübingen, mündlich; Dr. Martin, Landesamt für Geologie, Rohstoffe und Bergbau, Freiburg, persönliche Kommunikation).

### 4.4.3 Streuung der $\delta^{18}$ O-Werte desselben geologischen Zeitraumes

Arnhofen und "Borgerhau" hatten wohl durchschnittlich sehr ähnliche äußere Bedingungen während der Zeit der Hornsteinbildung, was an dem mittleren  $\delta^{18}O$ -Wert von 32 ‰ abgelesen werden kann. Bei den Fundorten Wittlingen und "Borgerhau" weichen dagegen die  $\delta^{18}O$ -Werte durchschnittlich um ca. 2,2 ‰ voneinander ab. Als Ursachen für die niedrigeren  $\delta^{18}O$ -Werte der Hornsteine aus Wittlingen bieten sich an:

- SiO<sub>2</sub> vor allem aus Schwämmen mit niedrigeren  $\delta^{18}O$  Werten
- stärkerer Einfluss meteorischen Wassers
- lokal höhere Temperaturen während der Opal-CT-Fällung aufgrund einer höheren Zersetzungsrate der abgestorbenen Schwämme durch Bakterientätigkeit

 örtlich höhere Sedimenttemperatur durch hydrothermale Einflüsse während der Bildung des mikrokristallinen Quarzes.

Keine der möglichen Ursachen ist auszuschließen.

Ob und wie stark sich die  $\delta^{18}O$  – Werte der Kieselschwammnadeln und Schalen der Einzeller (vor allem Radiolarien) im Jura in den flachen, nördlichen Bereichen der Tethys unterschieden, ist unbekannt. Ursprünglicher biogener Opal-A aus dem Jura ist nicht mehr vorhanden (Hesse 1988). Nach Labeyrie (1974); Matheney & Knauth (1989), sowie Jochum et al. (2012) liegen die  $\delta^{I8}O$ -Werte rezenter Schwammnadeln verschiedener Meere zwischen 36,4 und 45,0 ‰. Von den untersuchten, rezenten Schwammnadeln sind wohl die aus der Adria mit  $\delta^{18}O$ -Werten von 37,4 ‰ (Suberites domuncula) und 38,0 ‰ (Tethya aurantium) in 20 m Tiefe am ehesten mit denen aus dem Oberjura zu vergleichen (Jochum et al. 2012). Wichtig wäre auch die Klärung der Frage, ob die temperaturabhängige Fraktionierung der SiO<sub>2</sub>bindenden Organismen nur von Veränderungen der isopischen Zusammensetzung des Wassers, in dem sie leben, abhängt. Für spezielle Fraktionierungmechanismen einzelner Arten sprechen unterschiedliche Fraktionierungskurven vor allem für Schwämme, aber auch für marine Diatomeen (Matheney & Knauth 1989; Jochum et al. 2012). Für Diatomeen im Süßwasser wurde letzteres durch Versuchsergebnisse ausgeschlossen (Moschen 2004, 106-109). Dennoch können Schwankungen von Nahrungsangebot, temperaturabhängiger Wachstumsrate, Konkurrenz und Fraß durch Konsumenten den Effekt der Isotopenfraktionierung überlagern (vgl. Moschen 2004, 102; 104).

Ein stärkerer Einfluss meteorischen Wassers an verschiedenen Fundorten ist besonders in Wittlingen wahrscheinlich. Gerade dort zeigen häufige Kieselschwammstotzen das Flachmeer der Schwellenregion der Tethys an (Geyer & Gwinner 2011, 275).

Viele der Hornsteine aus Wittlingen wirken vor allem im Inneren fleckig marmoriert, wie wenn sie relativ schnell aus kleineren, nebeneinander liegenden Opal-CT- Einheiten oder solchen aus mikrokristallinem Quarz zusammengewachsen wären. Das geschieht immer dann, wenn eine stark übersättigte SiO<sub>2</sub>-Lösung viel  $Mg(OH)_2$  als Kristallisationskeime enthält. Es erfolgt dann eine rasche Minderung der gelösten Kieselsäuren durch Fällung, bei der sogar die Opal-CT-Phase übersprungen werden kann (Kastner et al. 1977; Williams et al. 1985). Für eine besonders hohe Konzentration an Kieselsäure und ihren niederpolymeren Produkten spricht, dass die Hornsteine in Wittlingen die höchste Konzentration an Schwammnadelresten von allen im Rahmen dieser Arbeit untersuchten Fundorten haben. Das zeigte sich vor allem auch an der mehr als fünffach höheren Dichte der mit Chalcedon verfüllten Schwammnadelhohlräume gegenüber den anderen Fundorten im Dünnschliff (Abb. 55; Tab. 19). Eine massenhafte Zersetzung der Schwämme durch Bakterien dürfte lokal die Temperatur kurzfristig erhöht haben. Der Sauerstoff könnte dann auch schnell knapp geworden sein, wodurch vor allem anaerobe Bakterien tätig wurden, was die OH--Konzentration und damit den pH-Wert stark erhöht hat, was wiederum die Fällung von Opal-CT und Mikroquarz begünstigt hat. Erst in den letzten Opal-CT-Phasen in Wittlingen wurde die Kieselsäurekonzentration so gering, dass nur noch schmale "Zwiebelschalen" auf die inzwischen zusammengewachsenen Hornstein, bausteine" aufgelagert werden konnten.

Ob der geothermische Gradient nicht nur heute (11 °C/100 m), sondern auch schon in der Malm-/Kreidezeit in Wittlingen, höher war als an den übrigen Fundorten, ist nicht bekannt

und wird eher nicht vermutet (Prof. Aigner, Sedimentgeologie Universität Tübingen, mündlich; Dr. Martin, Landesamt für Geologie, Rohstoffe und Bergbau, Freiburg, persönliche Kommunikation).

Bei den hier untersuchten schwäbischen und bayerischen Hornsteinen, bei denen viele Parameter übereinstimmen, gab es maximale Abweichungen der  $\delta^{I8}O$ -Werte bis 4,2 ‰, letzteres würde etwa 19 °C Bildungstemperaturdifferenz bei gleichem  $\delta^{I8}O$ -Wert des Meerwassers entsprechen. Weltweit differieren die  $\delta^{I8}O$ -Werte im Jura um 9 ‰, was einer Bildungstemperaturdifferenz von ca. 41°C entspricht (bei 0 ‰  $\delta^{I8}O$ -Wert des Meerwassers) (Abb. 67; Tabelle D3 im Anhang). In anderen geologischen Zeiträumen differieren die  $\delta^{I8}O$ -Werte sogar bis zu 14,7 ‰, zum Beispiel im Mesoproterozoikum vor etwa 1,3 Milliarden Jahren, mit einer errechneten unrealistischen Temperaturdifferenz von ca. 67°C (bei 0 ‰  $\delta^{I8}O$ -Wert des Meerwassers) (Abb. 68; Tabelle D3 im Anhang). Das ist in jedem Fall erstaunlich viel, auch wenn die Cherts aus verschiedenen klimatischen Bereichen kommen.



Abb. 67:  $\delta^{18}$ O-Werte von Cherts aus der Literatur und die für diese Arbeit bestimmten  $\delta^{18}$ O-Werte für schwäbische und bayerische Jurahornsteine. Die letzteren Werte passen recht gut zu den  $\delta^{18}$ O-Werten von Cherts dieser Zeit weltweit.



*Abb.* 68:  $\delta^{18}O$ -Werte von Cherts in den letzten 4 Milliarden Jahren. Deutlich ist die Tendenz zur Abnahme der  $\delta^{18}O$ -Werte mit dem Alter der Cherts.

Knauth & Epstein (1976), sowie Kolodny & Epstein (1976) versuchten das Problem der mit dem Alter der Cherts abnehmenden  $\delta^{18}O$ -Werte zu lösen, indem sie  $\delta^{18}O$ -Werte gegen  $\delta D$ -Werte grafisch darstellten (Abb. 69).

Es zeigte sich, dass Cherts aus demselben geologischen Zeitraum diese Werte etwa parallel zur meteorischen Wasserlinie mit einer Steigung von 8 streuen. Die Linie A ist eine empirische Gerade mit einer Steigung von -6 und der Ort, an dem sich die Cherts, die im Gleichgewicht mit dem Ozeanwasser entstanden sind, befinden sollten. Höhere Bildungstemperatur plottet mit niedrigeren  $\delta^{18}O$ - und höheren  $\delta D$ -Werten. Die Bildungstemperaturen im Ozean (in °C) sind durch die Geraden parallel zur meteorischen Wasserlinie angegeben, wobei für das untere Paläozoikum und die Trias die höchsten Ozeantemperaturen angenommen werden. Das Feld der geologischen Zeit, das sich jeweils von der A-Linie nach links unten zieht, etwa parallel zu den erwarteten Bildungstemperaturen, gibt dann den Grad der Mischung von Meerwasser mit meteorischem Wasser bis hin zu reinem meteorischem Wasser bei der Entstehung der einzelnen Cherts an (Abb. 69). Werte rechts der A-Linie sind nach dieser Theorie durch Evaporation verändert (Knauth & Epstein 1976; Kolodny & Epstein 1976; Sharp 2007, 190 f.).



Abb. 69:  $\delta D$ -Werte einiger Cherts gegen deren  $\delta^{18}O$ -Werte aufgetragen. Auf der Linie A (einer empirischen Geraden) sollen sich die Cherts befinden, die im Gleichgewicht mit dem Ozeanwasser entstanden sind. Im Bereich der Temperaturlinien, parallel zur meteorischen Wasserlinie, befinden sich Cherts, die von rechts nach links durch zunehmende Konzentration von meteorischem Wasser beeinflusst sind (Sharp 2007, Abb. 8.9 verändert nach Knauth & Epstein 1976).

Betrachtet man die Grafik von 100 Hornsteinen aus der Literatur (Abb. 70; vgl. Anhang D4) mit Angaben zu  $\delta^{I8}O$ - und  $\delta D$ -Werten, zeigt es sich, dass relativ wenig Cherts in der Nähe der Linie A liegen. Die Bildung der meisten Cherts wäre demnach von meteorischem Wasser beeinflusst. Ein weiteres Problem ist, dass die Cherts stark, teilweise sehr stark von einer Parallelen zur meteorischen Wasserlinie abweichen (Temperaturlinien), so besonders stark zum Beispiel die  $\delta^{I8}O$ - vs.  $\delta D$ -Werte aus dem Proterozoikum, aber auch die des Trias und Perm (vgl. Anhang B7).



Abb. 70:  $\delta^{18}$ O- vs.  $\delta$ D-Werte von 100 Cherts aus der Literatur. Die meisten Cherts liegen deutlich links der A-Linie und streuen relativ stark außerhalb bestimmter Temperaturlinien, die parallel zur meteorischen Wasserlinie verlaufen (vgl. Anhang B7).

Das Problem, dass, nach diesen zunächst recht bestechend wirkenden Hypothesen, weitaus der größte Teil der untersuchten Cherts von meteorischem Wasser beinflusst wären, sahen auch schon Knauth & Epstein (1976) so.

Neue Zweifel an dieser Theorie lassen Untersuchungen an zwei Jurahornsteinen aus Polen mit periodisch antiphasischen  $\delta^{I8}O$ - und  $\delta D$ -Werten aufkommen (Abb. 71), die nicht auf der A-Linie liegen (Sharp et al. 2002; Migaszewski et al. 2006). Wären sie, wie nach der obigen Theorie erwartet, periodisch von meteorischem Wasser beeinflusst, müssten sich die  $\delta^{I8}O$ - und  $\delta D$ -Werte gleichsinnig verändern (Migaszewski et al. 2006)<sup>13</sup>.

<sup>&</sup>lt;sup>13</sup> Das Besondere des Hornsteins aus Ozarow (Abb. 71) ist, dass die Schwankungen der  $\delta^{I8}O$ - und  $\delta D$ -Werte fast perfekt gegenläufig sind. Ursache dafür kann nicht die Diagenese sein, verändert sie doch sowohl die  $\delta^{I8}O$ - als auch die  $\delta D$ -Werte in gleicher Richtung. Die hier gefundenen antiphasischen  $\delta^{I8}O$ - und  $\delta D$ -Werte werden dagegen gewöhnlich mit regelmäßigen Temperaturwechseln wie Tag-Nachtrhythmen, jahreszeitlichem Temperaturwechsel oder Klimawechsel in Beziehung gebracht. An Einflüsse solch kurzzeitiger Temperaturwechsel bei einer Hornsteindiagenesezeit von < 25-50 Ma ist hier nicht zu denken. Die gegenläufige Periodizität der beiden stabilen Isotope zeigt an, dass es in der Zeit der Hornsteindiagenese in einer Ablagerungstiefe im Sediment von >100 m dreifache Temperaturwechsel gegeben haben muss. Migaszewski et al. (2006) unterstellen nach Abwägung verschiedener Möglichkeiten periodische hydrothermale Aktivitäten während der Bildung dieses Hornsteins (Sharp et al. 2002; Migaszewski et al. 2006). Wenn diese Erklärung richtig ist, handelt es sich bei den antiphasischen  $\delta^{I8}O$ - und  $\delta D$ -Werten des Hornsteinquerschnittes um ein lokales Problem des polnischen Ozarow. Leider gibt es bisher keine solchen Untersuchungen von Querschnitten durch Hornsteine aus Süddeutschland, die einen Hinweis geben könnten, ob es sich vielleicht doch um ein allgemeineres Problem handelt, das Anlass zu weiterer Forschungsarbeit bietet.



*Abb.* 71: Periodisch antiphasische  $\delta^{18}$ O- und  $\delta$ D-Werte eines Jurahornsteinquerschnittes aus Ozarow (Polen) (Sharp et al. 2002).

Wie Abb. 70 zeigt, muss sich die Temperaturabhängigkeit des  $\delta^{18}O$ -Wertes eines Cherts auf verschiedene Fraktionierungsschritte bei unterschiedlichen Temperaturen beziehen. Es ist deshalb verständlich, dass Cherts gleicher geologischer Zeit, die aus unterschiedlichen geographischen Räumen stammen und verschiedenen Bildungsbedingungen (zum Beispiel Flachwasser, Tiefsee, meteorisches Wasser, pH-Wert, Kristallisationskeime) und damit auch unterschiedlichen Bildungszeiten ausgesetzt waren, sich in ihrem  $\delta^{18}O$ -Wert deutlich unterschiedlen können. Diese Meinung wurde von Kastner (1981, 936) und in jüngerer Zeit vor allem von Faure & Mensing (2005, 736-739) vertreten. Die Streuung innerhalb derselben oder einer nah verwandten Zeit ist, nach Faure & Mensing (2005, 737), folgenden Umständen zuzuschreiben (wobei der letzte Punkt als der wichtigste angesehen wird):

- "Temperaturunterschiede im Ablagerungsgebiet"
- "Unterschiede des  $\delta^{I8}O$ -Wertes des Meerwassers im Ablagerungsgebiet"
- "diagenetische Veränderungen bei erhöhten Temperaturen nach der Ablagerung und Isotopenaustausch mit meteorischem Wasser, die beide den <sup>18</sup>O-Gehalt im Chert senken"



4.4.4 Tendenzielle Abnahme der  $\delta^{18}$ **O**-Werte mit dem Alter der Cherts

Abb. 72: Entwicklung der  $\delta^{18}$ O-Werte von Cherts während der letzten 4 Milliarden Jahre. Eine exponentielle Abnahme dieser Werte (Trendlinie) ist unübersehbar (nach  $\delta^{18}$ O-Werten aus der Literatur von 299 Cherts und 30 hier untersuchten Hornsteinen im Anhang D3).

Wie Abb. 72 zeigt, nehmen die  $\delta^{18}O$ -Werte mit dem Alter der Hornsteine und Cherts ab. Dabei verläuft die Trendlinie exponentiell. Die  $\delta^{18}O$ -Werte von ca. 3,4 Milliarden Jahre alten Cherts sind um bis zu 28 ‰ niedriger als die aus etwa 50 Millionen Jahre alten Schichten, was einer Zunahme der Bildungstemperatur um 123 °C bis 132 °C (bei einem  $\delta^{18}O$ -Wert von 0 ‰ des Meerwassers) entsprechen würde, was unrealistisch ist.

Die in den letzten 40 Jahren wissenschaftlich diskutierten Ursachen für die Abnahme der  $\delta^{I8}O$ -Werte mit dem Alter der Cherts können folgendermaßen zusammengefasst werden (verändert nach Robert 1988):

- eine zunehmende Veränderung der Temperaturen in der Vergangenheit (Knauth & Epstein 1976; Knauth & Lowe 1978)
- eine Veränderung in der isotopischen Zusammensetzung des Ozeans (Chase & Perry 1977; mit einer Neubewertung von Karhu & Epstein 1986)
- zusätzlich Beachtung der Intensität der Wasser/Gestein-Interaktion und des Wasser/Gestein-Verhältnisses (Robert 1988)

Die Annahme einer zunehmenden Veränderung der Meerestemperaturen mit dem Alter der Cherts beruht ja gerade auch auf  $\delta^{18}O$ -Werten von Cherts (sog. "Klimaproxis"). Die heute recht gut gesicherten Temperaturdaten für das Phanerozoikum auf der Basis verschiedener Datenquellen (Bubenzer & Radtke 2007 Abb. 4, im Anhang C) befinden sich keineswegs im Einklang mit dem Verlauf der  $\delta^{18}O$ -Kurve in diesem Zeitraum (Abb. 67). Auch eine Kurve, die die jeweils höchsten  $\delta^{18}O$ -Werte der Cherts ihrer Zeit auf der A-Linie verbindet, also von Cherts, die nicht von meteorischem Wasser beeinflusst sind, hat keine durchlaufende Beziehung zu den Temperaturdaten des Phanerozoikum. Für die Zeit vor 550 Millionen Jahren fehlen noch gesicherte Temperaturdaten.

Ursachen für die Schwierigkeiten mit den  $\delta^{18}O$ -Werten und der Meerestemperatur wurden bereits unter 4.4.2 diskutiert: Cherts bilden sich nur anfangs im Meerwasser, ihre weitere Entwicklung findet in unterschiedlicher Tiefe im Sediment und bei unterschiedlichen Temperaturen statt, diese entsprechen nicht der Luft- oder Wassertemperatur.

Eine Veränderung der isotopischen Zusammensetzung des Ozeans wurde gegensätzlich diskutiert: Zum Beispiel erklärten Perry & Tan (1972) die niedrigen  $\delta^{I8}O$ -Werte der frühen präkambrischen Cherts aus Südafrika durch eine isotopische Zusammensetzung des Ozeanwassers mit  $\delta^{I8}O =$  ca. -15 ‰ bei durchschnittlicher heutiger Ozeantemperatur. Im Gegensatz dazu sahen es Karhu und Epstein (1986) aufgrund ihrer Untersuchungen von Chert/Phosphatpaaren als gesichert an, dass das Ozeanwasser in der Vergangenheit eine konstante Zusammensetzung von  $\delta^{I8}O =$  ca. -1 ‰ hatte, die Wassertemperatur dagegen schwankte. Heute existiert nach Faure & Mensing (2005, 738) die vorherrschende Einschätzung, dass die  $\delta^{I8}O$ -Werte der präkambrischen Cherts durch Vorgänge nach ihrer Ablagerung erniedrigt wurden "and therefore cannot be used to determine the isotope composition of seawater and the temperature of the Precambrian oceans."

Wenn mikrokristalliner Quarz im Verlauf von vielen Jahrmillionen mit  $\delta^{18}O$  abgereichert wird, können Cherts nicht absolut dicht ("geschlossen") sein, wie vielfach angenommen wurde (Knauth & Epstein 1976). Das engmaschige dreidimensionale *SiO*<sub>2</sub>-Netz von Opal-CT und Quarz dürfte keine absolute Schranke für kleine Moleküle darstellen. Gegenüber anderen möglichen, sauerstoffhaltigen chemischen Verbindungen im Hornstein ist Wasser am kleinsten und am leichtesten flüchtig und dürfte so, für die Abnahme von  $\delta^{18}O$  mit der Zeit hauptsächlich verantwortlich sein. Das in den *SiO*<sub>2</sub>-Gitterhohlräumen befindliche Wasser kann mit dem Umgebungswasser (Porenwasser, Meerwasser, meteorischem Wasser) austauschen und so den  $\delta^{18}O$ -Wert senken.

Die Differenzen der  $\delta^{I8}O$ -Werte von Cherts lassen sich auch durch unterschiedliche Temperaturen bei den Fraktionierungen, die Cherts während ihrer Bildung durchlaufen, erklären. Für Flachwassercherts in Kalk, wie den Oberjurahornsteinen, gibt es (mindestens) fünf Sauerstofffraktionierungs"stufen" entsprechend der Temperatur und dem  $\delta^{I8}O$ -Wert des beteiligten Wassers:

- im biogenen Organismus, zum Beispiel Kieselschwamm
- Opal-A der Organismen mit Meerwasser am Meeresboden und in den ersten Sedimentschichten
- Fällung des Opal-CT für jede gebildete Schicht oder "Zwiebelschale" neu
- "Reifung" des Opal-CT; Bildung von mikrokristallinem Quarz in größeren Sedimenttiefen
- weitere Kristallisation des Quarzes

Bei den Kondensationsreaktionen während der Chert-Bildung handelt es sich um chemische Reaktionen, die die Kristallinität erhöhen, dabei wird jeweils Wasser abgespalten. Das freigesetzte Wasser, sowohl aus den Hohlräumen der Cherts als auch das Reaktionswasser, enthält bei höherer Temperatur aufgrund der schwächeren Fraktionierung etwas höhere  $\delta^{I8}O$ -Werte, wodurch der  $\delta^{I8}O$ -Wert in den Cherts mit der Einbettungstiefe und dem Alter sinkt.



Abb. 73: Ausschnitt von übereinander angeordneten Röntgendiffraktogrammen (Cu Kα) in stratigraphischer Reihenfolge der Proben von B: Opal-A über C: Opal-CT, G: Opal-CT und Quarz bis J: Quarz. In Klammern d (101) spacing in Å des Cristobalit der Geamtgesteinsprobe. Typische Peaks: Tr Tridymit, Cr Cristobalit, Q Quarz (verändert nach Murata & Larson 1975, Abb. 5).

Für langsame Veränderungen innerhalb der Cherts über Jahrtausende bis Jahrmillionen sprechen auch die folgenden Beobachtungen:

Cristobalit geht im Laufe der Zeit vom ungeordneten Zustand in einen stärker geordneten Zustand über, was sich im Röntgendiffraktogramm nachweisen lässt, und auf einer Erhöhung der Kristallinität beruht (Mizutani 1977; Hein et al. 1978; Kastner 1981, 937; Pisciotto 1981; Williams et al. 1985).

Im Gegensatz zu der vor allem in der Vergangenheit vertretenen Meinung einer sprunghaften Veränderung von Opal-CT zu Quarz (Murata et al. 1977; Kastner 1981, 937; Sharp 2007, 191 f.) verändern sich die  $\delta^{18}$ O-Werte nicht sprunghaft, wie aus den DSDP (Deep Sea Drilling Project)-Forschungen an Tiefseebohrkernen, den tabellierten Werten und Grafiken geschlossen werden kann. Auch das Röntgendiffraktogramm verändert sich in typischer Weise mit der Zunahme der Kristallinität (Pisciotto 1981; Williams et al. 1985; Hesse 1988; Robert 1988) und die zunehmende Kristallinität des Mikroquarzes mit zunehmendem Alter (Abb. 73) (Murata & Norman 1976; Robert 1988).

Damit scheinen weitere, schwierige, noch andauernde Diskussionen über sehr hohe Temperaturen des präkambrischen Ozeans (> 70 °C) und sehr niedrige  $\delta^{I8}O$ -Werte des präkambrischen Ozeans (-8 ‰)<sup>14</sup> im Zusammenhang mit den  $\delta^{I8}O$ -Werten von Cherts weitgehend überholt (vgl. Knauth 2005; Robert & Chaussidon 2006).

## 4.4.5 Entstehungszeitraum der Hornsteine und $\delta^{18}O$

Eine weitere, sehr schwierige Frage ist, wielange die Hornsteinentwicklung von der Fällung bis zur Quarzphase dauert.



Abb. 74: Versenkungstiefendiagramm der Stabilitätsbereiche von Opal-A, Opal-CT und diagenetischem Quarz in den geologischen Formationen Jura, Kreide und Tertiär. Untersuchungen von DSDP- SiO<sub>2</sub>-haltigen Sedimenten, vor allem aus dem Atlantik (Riech & von Rad 1979 Abb. 11).

<sup>&</sup>lt;sup>14</sup> Dr. H. Taubald, Isotopengeochemie, Universität Tübingen, mündlich am 13.5.2013.

Für Tiefseecherts gibt es relativ sichere, aber auch breit gestreute Bildungszeiten. Aufgrund der DSDP-Forschungen konnten verschiedene  $SiO_2$ -Phasen aus Sedimenten verschiedener geologischer Phasen (vor allem Quartär bis Kreide) untersucht und datiert werden (Riech & von Rad 1979; Hesse 1988) (Abb. 74). Die Bildungs- und "Reifungszeiten", jeweils von der Fällung bis zur genannten  $SiO_2$ -Phase, betragen demnach:

Opal-A:	bis 85 Millionen Jahre
Opal-CT:	10 bis 125 Millionen Jahre
Quarz:	30 bis > 120 Millionen Jahre

Andere Schätzungen des Alters von Cherts messen die Dicke der Sedimentschicht über den Cherts und errechnen daraus mit Hilfe einer mittleren Sedimentationsrate ein durchaus unterschiedliches Alter, zum Beispiel Kolodny & Epstein 1976: 1 m/100.000 a; Murata et al. 1977: 1 m/4.000 a. Extrapolationen der Werte chemischer Experimente mit hoher Temperatur und Hochdruck liefern weitere Zeitschätzungen in Abhängigkeit von der Temperatur (Ernst & Calvert 1969).

Es hat sich gezeigt, dass die Bildungszeiten der einzelnen Phasen abhängig von der Einbettungstiefe (zum Beispiel 500-1500 m für Quarz), dem geothermischen Gradienten, der Zusammensetzung der Lösung und der des Gastsedimentes sind (Kastner et al. 1977; Kastner 1981, 936). Offensichtlich haben sich einige Wissenschaftler auf ungefähr 25 bis 50 Millionen Jahre für die Chertbildung bei einem durchschnittlichen geothermischen Gradienten geeinigt (Keene 1975, 444; Kastner et al. 1977; Hein et al. 1978; Riech & von Rad 1979). In diesem Bereich (30-52 Millionen Jahre) liegt auch die Bildung von Tiefseecherts in Kalk (Behl & Smith 1992).

Für Hornsteine aus dem kalkhaltigen und damit basischen Randbereich der Tethys entfällt die Opal-A-Phase weitgehend. Die Opal-CT- und die Quarzbildung sind durch das Vorhandensein von  $Mg(OH)_2$  und einem pH-Wert  $\geq 8$  gegenüber den meisten Tiefseecherts beschleunigt. Dagegen wurden diese Hornsteine weniger tief eingebettet als Tiefseecherts (< 300 m), es stand also weniger Temperatur für die Umwandlungsprozesse zur Verfügung. Oberjurahornsteine bestehen aufgrund des hohen Alters ( $\leq 156$  Millionen Jahre) fast vollständig aus mikrokristallinem Quarz (vgl. 4.4.1). Schätzungen der Bildungszeiten für Oberjurahornstein speziell gibt es nicht.

 $\delta^{18}O$ -Werte können nur sehr indirekt eine Aussage über die Bildungszeiten von Cherts in Kalk machen. Aus den  $\delta^{18}O$ -Differenzen zwischen Opal-CT und Quarz lassen sich mit Hilfe von Fraktionierungsgleichungen Bildungstemperaturdifferenzen berechnen, die zwischen 7 °C und 42 °C liegen (Knauth & Epstein 1975; 1976; Behl & Smith 1992, 81; Kenny & Knauth 1992). Bei Verwendung eines durchschnittlichen Temperaturgradienten von 3 °C/100 m und einer Sedimentationsrate von 1 m/100.000 a errechnen sich bei den obigen Temperaturdifferenzen 23 Millionen Jahre bis 140 Millionen Jahre für die Chertbildung im Kalk. Bei Verwendung anderer Fraktionierungsgleichungen, Temperaturgradienten und Sedimentationsraten erhält man eine noch breitere Streuung der Bildungszeiten für Cherts in Kalk.  $\delta^{18}O$ -Werte können damit keineswegs genauere Bildungszeiten als herkömmliche Methoden für Cherts liefern: etwa 25 bis 50 Millionen Jahre.
### 4.5 Zusammenfassung

Sauerstoffisotopie beruht auf der Tatsache, dass sich durch Fraktionierung aufgrund der Masse zwischen den beiden natürlichen Isotopen <sup>16</sup>O und <sup>18</sup>O in der Natur ein Gleichgewicht einstellt, das von der Temperatur abhängig ist.

Der  $\delta^{18}O$ -Gehalt von 30 Hornstein- und Chertproben, 6 aus Arnhofen, 11 aus dem "Borgerhau", 4 aus Wippingen, 5 aus Wittlingen und 4 aus Ungarn, wurde mit dem Massenspektrometer Finnigan MAT 252 gemessen, nachdem der Sauerstoff der Hornsteinpulverproben nach der Fluoridmethode in der Silikatanlage in Form von  $CO_2$  abgetrennt worden war. Der gesamtanalytische Fehler liegt bei 0,22 %.

Aufgrund ihrer relativ niedrigen  $\delta^{18}O$ -Werte mit einem Durchschnitt von 29,7 ‰ erscheint es möglich, die Hornsteine aus Wittlingen von den übrigen aus den schwäbischen und bayerischen Fundorten zu trennen; ob das für das nahegelegene Wippingen auch gilt, konnte nicht sicher festgestellt werden.

Auch wenn die hier durchgeführten  $\delta^{18}O$ -Untersuchungen aufgrund der geringen Anzahl von Hornsteinen je Fundort statistisch nicht relevant sind, gaben sie doch deutliche Hinweise, dass eine weitere Trennung von Hornsteinen der untersuchten Fundorte aufgrund der  $\delta^{18}O$ -Werte wenig aussichtsreich erscheint. Im Gegensatz zu der anfänglichen Hoffnung, die Hornsteine aller untersuchten Fundorte aufgrund der hohen Temperatursensibilität der  $\delta^{18}O$ -Werte trennen zu können (ca. 1 ‰ Differenz der  $\delta^{18}O$ -Werte entspricht ungefähr 5 °C), gelang dies nicht.

Literaturstudien zur Hornstein- und Chertentstehung im Allgemeinen und der veröffentlichten  $\delta^{I8}O$ -Werte (und  $\delta D$ -Werte) von Cherts vermittelten dann die Einsicht, dass die  $\delta^{I8}O$ -Werte der Cherts weit komplexere Ursachen haben als es noch heute von einigen Autoren gesehen wird. Die  $\delta^{I8}O$ -Werte der Cherts, ebenso wie die der Hornsteine, geben offensichtlich nicht ausschließlich die Temperatur des (Meer-)Wassers wieder, in dem die erste  $SiO_2$ -Fällung als Opal-A oder Opal-CT stattfand. Kastner (1981, 936) formulierte zu den  $\delta^{I8}O$ -Werten der Cherts bereits: "Instead they reflect the complex diagenetic origin of cherts, which includes the conditions of bottom water at sedimentation, the increase in temperature due to burriel depth, and the isotopic composition of the interstitial water...Thus it is questionable whether deep-sea porcelanites, and especially cherts, ever record bottom water temperatures of any geologic age." Und Faure & Mensing (2006, 738) äußerten sich zu den  $\delta^{I8}O$ -Werten der präcambrischen Cherts: "...the prevailing assessment is that the  $\delta^{I8}O$  values of Precambrian cherts ... have been lowered by postdepositional processes and therefore cannot be used to determine the isotope composition of seawater and the temperature of Precambrian oceans." Den Aussagen dieser beiden Forscher schließe ich mich an.

Für die komplexe diagenetische Entstehung und "Reifung", die die  $\delta^{I8}O$ -Werte der Cherts und Hornsteine wiedergeben, spricht:

- die Abnahme der  $\delta^{l8}O$ -Werte jedes einzelnen Cherts während seiner Entwicklung von Opal-A zum Opal-CT und zum Quarz

- die exponentielle Abnahme der  $\delta^{l8}O$ -Werte der Quarzcherts mit dem Alter, unabhängig von der jeweiligen Meerestemperatur (für das Phanerozoikum nachgewiesen)

Für den Verlust von  $\delta^{18}O$  und damit Sauerstoff aus den Cherts kommt, meiner Meinung nach, aufgrund seiner geringen Größe nur Wasser  $H_2O$  in Frage. Durch Fraktionierung bei zunehmender Sedimenttemperatur mit zunehmender Tiefe (durchschnittlicher geothermischer Gradient 3 °C/100 m) wird bei den Kondensationsreaktionen zur Bildung der  $SiO_2$ -Gitter relativ mehr  $\delta^{18}O$  als vorher freigesetzt. Das Wasser in den Hohlräumen der  $SiO_2$ -Gitter der Cherts kann dann auch noch in geringem Umfang mit Umgebungswasser (Meerwasser, Porenwasser, meteorischem Wasser), das in jedem Fall einen relativ niedrigen  $\delta^{18}O$ -Wert hat, austauschen, wodurch sich der  $\delta^{18}O$ -Wert der Cherts weiter erniedrigt.

Im Fall der schwäbischen und wohl auch bayerischen Hornsteine, die alle im Flachwasserbereich der Tethys ihren Anfang nahmen, deren Wasser sich in den einzelnen Buchten wohl nicht nennenswert in pH-Wert und Salzgehalt unterschied, die auch im Oberjura (Malm  $\varepsilon$  bis  $\zeta$ ) ähnlichen Temperaturen ausgesetzt waren, sollte man relativ ähnliche  $\delta^{18}O$ -Werte erwarten, was auch im "Borgerhau" und in Wippingen, ja sogar in Arnhofen der Fall war. Die Abweichungen innerhalb der einzelnen Fundorte zeigen jedoch, dass jedes Chert in gewissem Umfang die eigene thermale Entwicklungsgeschichte wiedergibt. Entsprechend der Achatbildung bindet wohl ein reifender Hornstein alle Kieselsäure und kurzkettigen Polymere der Umgebung, die den Nachbarhornsteinen erst wieder zu einem späteren Zeitpunkt und unter anderen Temperaturverhältnissen zur Verfügung stehen (Landmesser 1994).

Die insgesamt deutlich niedrigeren  $\delta^{I8}O$ -Werte in Wittlingen können nur durch einen höheren Temperaturgradienten vor Ort während der "Hornsteinreifung" erklärt werden oder durch einen stärkeren Einfluss meteorischen Wassers.

# 5 Untersuchung von Hornstein mittels Röntgenfluoreszenz-Analyse

Es handelt sich dabei um eine chemische Methode zur Untersuchung von Hornstein. Mit der **R**öntgenfluoreszenz-Analyse (RFA) können chemische Elemente sowohl qualitativ als auch quantitativ bestimmt werden. Besonders in den Geowissenschaften gehört die Methode der RFA zu den anerkannten, analytischen Verfahren zur Bestimmung von Haupt- und Nebenelementen (Weber-Diefenbach 2000, 115).

Voraussetzung für die Entwicklung dieser Methode war die Entdeckung der X-Ray (Röntgenstrahlen) durch Röntgen (1895) und der Nachweis der Beziehungen zwischen Ordnungszahl der Elemente und Wellenlänge, die Moseley (1913) als erster erkannte. In den zwanziger und dreißiger Jahren des 20. Jh. spielte die Röntgenspektralanalyse zunächst nur eine wichtige Rolle bei der Arbeit am Periodensystem der Elemente in der Physik. Durch die Arbeiten von Harding (1922), Glocker & Schreiber (1925), vor allem aber von Hevesey et al. (1930, 1932) setzte sich die Erkenntnis durch, dass es sich bei der Röntgenspektrometrie um eine wichtige Methode auch für die analytische Chemie handelt. Jedoch erfolgte erst nach dem Zweiten Weltkrieg durch die schnelle technische Entwicklung der Durchbruch. Mit dem Siegeszug der Elektronik ab etwa 1970 kam dann ein zweiter Schub. Heute stehen technisch ausgereifte RFA-Systeme für Forschung und Routinebetrieb zur Verfügung (Weber-Diefenbach 2000, 115).

### 5.1 Prinzip der Röntgenfluoreszenz-Analyse (RFA)

Mit Fluoreszenz bezeichnet man das Selbstleuchten mancher Stoffe im sichtbaren Bereich während der Bestrahlung (Mommsen 1986, 99; vgl. Hollemann & Wiberg 2007, 104). Zur Bestrahlung der zu untersuchenden Substanzen werden energiereiche Röntgenstrahlen mit Wellenlängen zwischen 0,01 und 11,3 nm verwendet (Schlotz & Uhlig 2000/2001, 28). Die bestrahlten, angeregten Atome ihrerseits geben wiederum für sie typische Röntgenquanten ab, die gemessen werden. Obwohl Röntgenstrahlen für das menschliche Auge unsichtbar sind, wird der Begriff Fluoreszenz in erweiterter Bedeutung auch für die Emission von Röntgenstrahlen verwendet (Mommsen 1986, 99).

Bei der Bestrahlung mit energiereichen Röntgenstrahlen, können die Atome einer Probe zu ihrer charakteristischen Röntgenstrahlung (Röntgenfluoreszenz) angeregt werden. Dabei können Elektronen aus *inneren* "Schalen" des Atoms, zum Beispiel der K-"Schale", herausgeschlagen werden (Abb. 75), wenn die Energie der anregenden Strahlung größer ist als die Bindungsenergie des betroffenen Elektrons (Hahn-Weinheimer et al. 1995, 6 f. Abb. 2.2; 11). Die Bindungsenergie des Elektrons wird auch als Absorptionskante bezeichnet (Verma 2007, 9). Die entstehende Lücke wird in kurzer Zeit (vgl.  $\leq 10^{-8}$  s Weber-Diefenbach 2000, 116;

 $\sim 10^{-15}$  s Verma 2007, 2) durch energiereichere Elektronen aus Schalen mit höherer Hauptquantenzahl (äußere "Schalen"), zum Beispiel der L-"Schale", wieder aufgefüllt (Weber-Diefenbach 2000, 116 f.). Die Energiedifferenz wird jeweils in Form eines Röntgenquants abgegeben (Fluoreszenzstrahlung).

Da das Energieniveau der Elektronen für jedes Atoms typisch ist und für alle Atome desselben Elementes charakteristisch, haben auch die nach Bestrahlung abgegebenen Röntgenphotonen individuelle Energie, die für alle Atome desselben Elementes gleich sind, sich aber für Atome anderer Elemente unterscheiden.



Abb. 75: Herausschlagen von Elektronen der innersten "Schale", der "K-Schale" (kleines Quadrat) eines Atoms durch kurzwellige Röntgenstrahlung ( $hv_K$ ), links, ( $e_K$ ) oder aus der "L-Schale" durch längerwellige Röntgenstrahlung ( $hv_L$ ), rechts, ( $e_L$ ). Auf der "K-" bzw. "L-Schale" entsteht jeweils eine Elektronenlücke (kleines Quadrat), die durch energiereichere Elektronen weiter außen liegender "Schalen" (schwarze Punkte) wieder aufgefüllt wird. Dabei wird die Energiedifferenz in Form von Röntgenstrahlung bestimmter Wellenlänge ( $E_{Kas}$ ,  $E_{K\beta l}$ ,  $E_{K\beta 2}$ , Mitte unten, bzw.  $E_{Las}$ ,  $E_{L\beta}$ , rechts) freigesetzt. Die abgegebene Röntgenstrahlung kann aber auch ein Elektron einer weiter außen liegenden "Schale" anregen, sodass dieses als Auger-Elektron das Atom verlässt, links oben (Hahn-Weinheimer et al. 1995, Abb. 2.2).

Deshalb verursachen diese Fluoreszenzphotonen in einem Röntgenspektrum für jedes Element, zum Beispiel für Titan und Blei (Abb. 76; 77), diskrete Linien oder Peaks als Intensitätsmaxima, so dass jedes chemische Element, vergleichbar einem Fingerabdruck, an seinen charakteristischen Linien oder Peaks identifiziert werden kann (Klockenkämper 1997, 7).



Abb. 76 & 77: Röntgenspektrum von Titan mit K-Linien (links) und Blei mit L- und M-Linien (rechts) (Klockenkämper 1997, Ausschnitt aus Abb. 1-4).



Abb. 78: Mögliche Elektronenübergänge, die grundsätzlich in schweren Atomen möglich sind und die die Hauptlinien oder Peaks im Röntgenspektrogramm hervorrufen (Klockenkämper 1997, Abb. 1-3).

Obgleich es nicht jedem Elektron erlaubt ist, Leerstellen auf inneren Schalen zu füllen, gibt es entsprechend der Regeln der Quantentheorie eine Reihe erlaubter Übergänge, deren wichtigste Abb. 78 zeigt. Die drei für die RFA bedeutendsten Serien werden nach der Elektronenlücke einer Hauptschale, aus der das herausgeschlagene Elektron stammt, mit K-, L- oder M-Serie bezeichnet.

Die intensivsten Peaks einer Serie heißen  $\alpha$  (nach der gebräuchlichen Bezeichnung nach Siegbahn 1920), die nächsten weniger intensiven Peaks in absteigender Reihenfolge  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\eta$ , und  $\iota$ . Eine weitere Unterscheidung erfolgt durch arabische Zahlen als Index, wie K $\alpha_2$  (Klockenkämper 1997, 7 f.)

Bei einer Anregung bis 40 keV liefert jedes Element, außer H und He, zwischen 2 und ca. 10 intensive Peaks, von denen vor allem die K- und L-Peaks der Röntgenspektra genutzt werden. Die Beziehung zwischen Peak oder Photonenenergie und Element wurde von H. G. J. Moseley 1913 entdeckt (Klockenkämper 1997, 9).

Nach dem Moseley'schen Gesetz gilt:

$$\lambda = k_1 / (Z-k_2)^2$$

Es zeigt auf, dass die Wellenlänge  $\lambda$  und damit die Energie der einzelnen Linie der Fluoreszenzstrahlung, sowohl für jedes chemische Element (Z) charakteristisch ist, als auch für den jeweiligen Elektronenübergang innerhalb der Elektronenhülle eines Elementes (Klockenkämper 1997, 5; Weber-Diefenbach 2000, 116).

$$E_{Photon} = \frac{h * c}{\lambda} \qquad h = Planck'sche Konstante (h = 4,1357*10^{-18} keV*s) c = Lichtgeschwindigkeit (c = 2,9979*10^{8 m/s})$$

Das Moseley'sche Gesetz ist jedoch für die Berechnung der charakteristischen Fluoreszenzlinien nicht genau genug. In der Praxis werden heute Tabellen oder Computerprogramme verwendet (Klockenkämper 1997, 11). А

Die Intensitätsverhältnisse variieren auch innerhalb der K- und L-Linien, sie betragen etwa für  $K_{\alpha 1}$ :  $K_{\alpha 2}$ :  $K_{\beta 1} = 100$ : 50: 25; für  $L_{\alpha 1}$ :  $L_{\alpha 2}$ :  $L_{\beta 1}$ :  $L_{\beta 2}$ :  $L_{\gamma 1} = 100$ : 10: 50-100: 10-20: 5-10 (vgl. Verma 2007, 9; Weber-Diefenbach 2000, 116).  $\gamma$ - und  $\delta$ -Linien sind sehr schwach und deshalb in der Praxis kaum von Interesse (Dr. Haustein, Curt-Engelhorn-Zentrum, Mannheim, mündlich).

Die freiwerdende Energie kann aber, wie bereits oben festgestellt, nicht nur in Form eines Röntgenquants emittiert werden, sie kann auch Elektronen äußerer Schalen anregen und emittieren (Auger-Elektronen) (Abb. 75). Die Fluoreszenzausbeute  $\omega$  gibt das Verhältnis der emittierten Röntgenquanten zur Anzahl der entstandenen Leerstellen wieder (Hahn-Weinheimer et al. 1995, 7 f.).  $\omega$  kann annähernd definiert werden durch:



 $\omega = \frac{Z^4}{A + Z^4}$ 

Abb. 79: Intensität der Fluoreszenzstrahlung (durchgezogene Linie) und Emission von Auger-Elektronen (gestrichelte Linie) (Klockenkämper 1997, Abb. 1-6).

Konstante: für K-Serien ca. 
$$9 * 10^5$$
  
für L-Serien ca.  $7 * 10^7$ ,  
für M-Serien ca.  $1 * 10^5$ 

Die Fluoreszenzausbeute hängt demnach von der Ordnungszahl Z des Elementes ab und der "Schale", in der die Elektronenlücke entstanden ist. Wie Abb. 79 zeigt, handelt es sich bei der Emission von Röntgenphotonen (durchgezogene Linien) und von Auger-Elektronen (gestrichelte Linien) um konkurrierende Prozesse, die sich fast zu 100 % aufsummieren. Die Abgabe von Auger-Elektronen überwiegt bei leichten Elementen, deshalb ist die RFA für Elemente mit der Ordnungszahl < 10 wenig effektiv,  $\omega$  erreicht dagegen fast den Wert 1 für die K-Schale schwerer Elemente (z. B. Blei) (Klockenkämper 1997, 12).

Deshalb ist die RFA für geringe Konzentrationen leichter Elemente weniger genau.

Die Fluoreszenzstrahlung der Atome der Probe muss nach eventueller Trennung und Verstärkung durch einen Detektor bestimmt werden (Weber-Diefenbach 2000, 118-121).

Entsprechend dem Charakter der Röntgenstrahlen in Form von Wellen oder Teilchen als Träger definierter Energien werden Wellenlängendispersive RFA (WDRFA) und Energiedispersive RFA (EDRFA) unterschieden (Weber-Diefenbach 2000, 120 f. Abb. 3.3.7). Die WDRFA ist im Gegensatz zur EDRFA die deutlich genauere Methode, mit der vor allem auch quantitativ gearbeitet werden kann (Pollard et al. 2007, 104 f.). Da mit dem S4 PIONEER ein wellenlängendispersives Gerät zur Untersuchung der atomaren Zusammensetzung des Hornsteins zur Verfügung stand, wird sich diese Arbeit im folgenden Punkt auf die WDRFA beschränken.

### 5.2 Wellenlängendispersive Röntgenfluoreszenz-Analyse (WDRFA) als Methode

In der schematischen Abb. 80 sind die ersten drei der vier Komponenten des Röntgenfluores-



zenzspektrometers ersichtlich: Anregung von Elektronen der Probe (Röntgengenerator mit -röhre), Linientrennung der Fluoreszenzstrahlung im Spektrometer (Kollimatoren, Analysatorkristalle), (Detektoren mit Messapparatur Messelektronik); dazu kommt noch die periphere Datenauswertung (EDV).

Abb. 80: Bauprinzip eines wellenlängendispersiven Röntgenfluoreszenzspektometers (WDRFA) (Weber-Diefenbach 2000 Abb. 3.3.8).

## 5.2.1 Anregung der Probensubstanz

Die RFA-Schmelztablette (Abb. 92) gelangt mit einem Sauger in die Geräteeingabeposition, von dort in einem Probenbecher in die Vorvakuumkammer und anschließend in die Messposition (Schlotz & Uhlig 2000/2001, 42; 47).



*Abb.* 81: Prinzip der Endfenster-Röntgenröhre (Weber-Diefenbach 2000, Abb. 3.3.9).

Als Strahlungsquelle dient im Allgemeinen eine Endfensterröhre (Abb. 81), so auch in dem verwendeten Gerät. Die Elektronen treten aus der beheizten ringförmigen Kathode, der Glühkathode, aus und werden in Richtung der elektrischen Feldlinien auf die Anode aus Rhodium hin beschleunigt und dort abgebremst. Um Stöße mit Gasmolekülen zu vermeiden, muss im Bereich der Elektronenbahnen ein Vakuum herrschen. Die Anode wird wegen der angelegten Hochspannung mit deionisiertem Wasser gekühlt.

Durch die von der Rhodium-Anode freigesetzte Rh-L-Strahlung werden die leichten Elemente *Be* bis *Cl* angeregt, durch die ebenfalls von der Rhodium-Anode freigesetzte Rh-K-Strahlung die Elemente bis *Mo* (*Ru*), die Elemente höherer Ordnungzahl als *Rh* durch die hochenergetische Bremsstrahlung (Schlotz & Uhlig 2000/2001, 8; 43).

Der Generator für die Röntgenröhre liefert einen Röhrenstrom bis zu maximal 150 mA und eine maximale Hochspannung von 60 kV bei einer maximalen Leistung von 4 kW. 20 kV reichen für die Anregung der K-Strahlung der Elemente mit der Ordnungszahl  $Z \le 42$ , für schwere Elemente sind 60 kV erforderlich (Schlotz & Uhlig 2000/2001, 8 f.).

Die Röntgenstrahlung tritt durch ein dünnes Berylliumfenster aus und bestrahlt die zu untersuchende Probe (Schlotz & Uhlig 2000/2001, 7). Zwischen Röntgenröhre und Probe ist ein Primärstrahlfilter mit einem Wechsler für 10 Positionen zwischengeschaltet, der unerwünschte bzw. störende Komponenten der Röhrenstrahlung ausfiltert und so auch das Signal-Untergrundverhältnis verbessert (Schlotz & Uhlig 2000/2001, 42-46; Weber-Diefenbach 2000, 122).



Abb. 82: Abnahme der Intensität der Röntgenstrahlung beim Durchdringen der zu untersuchenden (Hornstein-)Probe (Klockenkämper 1997, Abb. 1-9).

Röntgenabsorption durch das Probenmaterial:

Beim Durchdringen des Probenmaterials wird die Röntgenstrahlung in Abhängigkeit von der Dichte p und Dicke d des Probenmaterials abgeschwächt, wie Abb. 82 zeigt; Röntgenstrahlung wird absorbiert. Die Intensität No der einfallenden Strahlung aus der Röntgenröhre ist stets größer als die Intensität N der Strahlung der Probe, da einerseits Elektronen der Probe herausgeschlagen (Auger-Elektronen), andrerseits gestreut werden, wobei sich beide Vorgänge überlagern (Abb. 79) (Klockenkämper 1997, 16).

Den Zusammenhang zwischen  $N_0$  und N nach Durchgang durch die Schichtdicke d der Probe beschreibt das Lambert-Beer'sche Gesetz:

$$N = N_0 e^{-\mu d}$$

$$N = N_0 e^{-\mu d}$$

$$N = N_0 e^{-\mu d}$$

$$N = Intensität der Strahlung in der Probe$$

$$M = Intenser Absorptionskoeffizient$$

$$D = Dicke der Probe$$

Das Lambert-Beer'sche Gesetz besagt, dass je größer die Schichtdicke d der Probe und je größer ihr linearer Absorptionskoeffizient  $\mu$  ist, desto geringer fällt die Intensität der Strahlung der Probe aus. Der lineare Absorptionskoeffizient  $\mu$  hat die Dimension [1/cm] und ist von der Energie bzw. Wellenlänge der eingestrahlten Röntgenquanten und der speziellen

Dichte p [in g/cm<sup>3</sup>] des durchstrahlten Materials abhängig (Klockenkämper 2007, 16 f.; Weber-Diefenbach 2000, 117). Deshalb wird das zu untersuchende Material verdünnt, beispielweise Hornstein durch Schmelzmittel.

Je stärker die Strahlung eines Elementes im Probenmaterial absorbiert wird, desto kleiner ist die Schicht der Probe, aus der messbare Strahlung kommt. Dies hat zur Folge, dass bei der Analyse verschiedener Elemente in einer Probe de facto auch unterschiedliche Schichtdicken zur Messung beitragen. Die Analyse sehr leichter Elemente (wie *Be, B, C*) in Festkörpern ist praktisch einer reinen Oberflächenanalyse gleichzusetzen, da deren Strahlung aus einer Schicht von nur wenigen Atomlagen stammt. Für hochenergetische Strahlung schwerer Elemente sind leicht hohe Sättigungsdicken von 10 cm erreichbar, bei der z. B. 90 % der Strahlung absorbiert wird. Die Berechnung der zur Analyse beitragenden Schichtdicken in den definierten Proben ist heutzutage in moderne Softwarepakete integriert (Schlotz & Uhlig 2000/2001, 12f.).

## 5.2.2 Dispersion der Fluoreszenzstrahlung im Spektrometer

Die Dispersion (Linientrennung) der Fluoreszenzstrahlung der Probe ist notwendig, um aus der Masse der Röntgenstrahlung elementtypische Linien herauszufiltern und um weitere unerwünschte Streustrahlung, wie einen Teil der Bremsstrahlung (Strahlungsuntergrund) zu un-



Abb. 83: Braggsche Reflexion von Röntgenstrahlen an den Netzebenen eines Analysatorkristalls (Weber-Diefenbach 2000, Abb. 3.3.3).

Nach der Bragg'schen Gleichung gilt:

terdrücken (Schlotz & Uhlig 2000/2001, 14). Das erledigt der Primärkollimator, der aus der Menge der von der Probe emittierten Strahlung mittels einer Reihe paralleler Lamellen ein paralleles Strahlenbündel aussondert (Schlotz & Uhlig 2000/2001, 47f.) (Abb. 80).

Dieses parallele Fluoreszenz-Strahlenbündel wird am Gitter eines Analysatorkristalls gebeugt, in dem es an jeder Netzebene des Gitters eine Reflexion um den Winkel  $\theta$  erfährt (Abb. 83).

$$n\lambda = 2d \sin \theta$$

$$d = Abstand der Netzebenen$$

$$\lambda = Wellenlänge der Röntgenstrahllinie$$

$$\theta = Winkel der zur Netzebene auftreffenden$$
Strahlung
$$n = Reflexionsordnung (n = 1, 2, 3...)$$
(Weber-Diefenbach 2000, 118: Verma 2007, 19)

Bei größerer Wellenlänge der Fluoreszenzstrahlung zum Beispiel muss nach der Bragg'schen Gleichung bei gleichem Gitterabstand d auch sin  $\theta$  größer werden. Dem sind aber Grenzen gesetzt, da sich der Winkel  $\theta$  theoretisch nur zwischen 0° und 90° bewegen kann (gerätetech-

nisch zwischen 2° und 75°), sin  $\theta$  hat dann Werte zwischen 0 und +1. Deshalb sind verschiedene Kristalltypen mit verschiedenen 2d-Werten nötig. Als Standardtypen stehen drei verschiedene LiF-Kristalltypen für Elemente ab den Ordnungszahlen Z = 19, Z = 23 und Z = 27 zur Verfügung. Multilayer (künstlich hergestellte Schichtanalysatoren) eignen sich für Elemente mit niedrigen Ordnungszahlen, zum Beispiel OVO-55 für *O* bis *Si*, zusätzlich gibt es Sonderkristalle (Schlotz & Uhlig 2000/2001, 28). Dafür ist ein Kristallwechsler notwendig, der bis zu acht verschiedene Kristalle mit verschiedenen Abständen der Netzebenen d aufnehmen kann (Schlotz & Uhlig 2000/2001, 49).

Die Trennung zweier benachbarter Linien oder sich überlagernder Linien ist umso besser, je größer die Dispersion ist. Unter Dispersion versteht man die Größe der Winkeländerung  $\Delta\theta$  bei Änderung der Wellenlänge um  $\Delta\lambda$  ( $\Delta\theta/\Delta\lambda$ ). Die bei der Beugung am Kristall vorliegende Winkeldispersion ergibt sich theoretisch aus der Differentiation der Bragg'schen Gleichung:

$$\frac{\mathrm{d}\theta}{\mathrm{d}\lambda} = \frac{\mathrm{n}}{2\mathrm{d}\cos\theta}$$

Aus der Gleichung ist ersichtlich, dass sich die Dispersion und damit die Linientrennung mit abnehmendem Netzebenenabstand vergrößert. Ist die Beugung einer Röntgenstrahllinie an zwei verschiedenen Gittern möglich, so ist wegen zunehmender Trennschärfe das mit dem kleineren Gitterabstand d vorzuziehen (Hahn-Weinheimer et al. 1995, 20; Schlotz & Uhlig 2000/2001, 29).



Abb. 84: Dispersion der Fluoreszenzstrahlung am Anlysatorkristall, ihre Trennung in Sekundärkollimatoren 1, 2, 3 und die Bestimmung ihrer Peaks durch den Detektor (verändert nach Hahn-Weinheimer et al. 1995 Abb. 2.10).

Die bei der Reflexion der Fluoreszenzstrahlung in ihre einzelnen Wellenlängen zerlegte Röntgenstrahlung passiert zur Parallelisierung je einen weiteren Kollimator, den Sekundärkollimator, der in einem bestimmten Winkel auf den Bragg-Kristall ausgerichtet ist und somit nur jeweils Strahlung einer Wellenlänge auf einen Detektor trifft (Abb. 80; 84) (Mommsen 1986, 102 f. Abb. 37; Hahn-Weinheimer et al. 1995, 19 f.). Ein Goniometer kann elektronisch gesteuert die Einstellung aufeinander folgender Winkelpositionen zwischen Röntgenquelle, Probe und Röntgendetektor übernehmen (Pollard et al. 2007, 105 f.; Verma 2007, 18) (Abb. 84).

### 5.2.3 Messung der Fluoreszenz mittels Detektoren

Als Detektoren werden der Proportionszähler PZ und der Szintillationszähler SC, einzeln oder hintereinander geschaltet, verwendet. Beide wandeln die Röntgenquanten in elektrische Impulse um (Weber-Diefenbach 2000, 122).

Der Proportionszähler = Gasproportionalzähler (Abb. 85) besteht aus einem zylindrischen Rohr, mit geeignetem Gas gefüllt, meist *Ar* (Argon) + 10 % *CH*<sub>4</sub> (Methan), das von einem dünnen Draht, dem Zähldraht, durchzogen wird. Die durch das Fenster eindringenden Röntgenquanten ionisieren die Gasatome und -moleküle. Entstandene positive Ionen wandern zur Kathode (Rohr), die Elektronen zur Anode, dem Zähldraht. Die Anzahl der entstandenen Elektron-Ionenpaare ist proportional zur Energie des Röntgenquants. Im Mittel müssen zur Erzeugung eines Elektron-Ionenpaares ca. 0,03 keV aufgebracht werden, sodass zum Beispiel die Strahlung des Elementes Bor mit 0,185 keV ca. 6 Paare und die K<sub>a</sub>-Strahlung des Molybdäns mit 17,5 keV ca. 583 Paare erzeugt (Weber-Diefenbach 2000, 119; Schlotz & Uhlig 2000/2001, 16 f.).



Abb. 85: Bau und Funktion des Proportionszählers (Schlotz & Uhlig 2000/2001 Abb. 8).

Die Elektronen sind auf ihrem Weg zum Zähldraht einem ansteigenden elektrischen Feld ausgesetzt; aufgrund der Hochspannung gewinnen sie genug Energie, um weitere Gasteilchen zu ionisieren. Ein einzelnes Elektron kann so bis zu 10 000 Sekundär-Elektron-Ionenpaare erzeugen. Ohne diese durch Stoßionisation entstandene Elektronenlawine wären Signale, zum Beispiel des Bors oder des Molybdäns, nicht messbar, sie würden sich vom elektronischen "Rauschen" nicht signifikant abheben (sog. Gasverstärkung). Die Verstärkung ist über die Höhe der Hochspannung einstellbar; sie wird verständlicherweise zum Beispiel für die Messung von Bor etwas höher eingestellt als für die Messung von Molybdän (Weber-Diefenbach 2000, 119; Schlotz & Uhlig 2000/2001, 16 f.). Der Szintillationszähler (Abb. 86) besteht aus einem Szintillationskristall (1) und einem Sekundärelektronen-Vervielfacher, dem Photo-Multiplier (3).



Abb. 86: Bau und Funktion eines Szintillationszählers (Weber-Diefenbach 2000 Abb. 3.3.5).

Die Energie der eindringenden Röntgenquanten wird schrittweise auf die Kristallatome des Thallium-dotierten Natriumiodid-Kristall NaI(Tl) übertragen (1), die ihrerseits Licht abstrahlen und in ihrer Gesamtheit einen Lichtblitz bilden (Abb. 86). Die Lichtmenge dieses Szintillationsblitzes ist zur Energie, die das Röntgenquant an den Kristall abgegeben hat, proportional. Das entstandene Licht trifft auf eine Photokathode, aus der sehr leicht Elektronen abzuspalten sind (Ph.K. 1). Diese Elektronen werden in einem Sekundärelektronen-Vervielfacher, dem Photo-Multiplier, beschleunigt (Ph.K. 2-9). Ihm liegt eine Hochspannung von 600 bis 1.000 V an, die von einer Widerstandskette unterteilt wird. Über diesen Widerstandsteiler werden die Dynoden 1-9 (Ph.K. 1-9) so mit Spannung versorgt, dass sich die von Dynode zu Dynode wandernden Sekundärelektronen in einem ständigen Potentialgefälle befinden. Da jedes einfallende Elektron aus der Dynode zwei bis vier Sekundärelektronen herausschlägt, erzeugt diese Anordnung von Dynoden Sekundärelektronen, die am Ende, zu einer Lawine angewachsen, am Kondensator C ein messbares ca. 106-fach verstärktes Signal liefern. Die Höhe des erzeugten Spannungsimpulses ist, wie im Falle des Gasproportionalzählers, zur Energie des detektierten Röntgenquants proportional (Hahn-Weinheimer et al. 1995, 25; Weber-Diefenbach 2000, 119f.; Schlotz & Uhlig 2000/2001, 17).

Proportionszähler werden für den langwelligen Bereich (*Be* K<sub> $\alpha$ </sub> - *Ti* K<sub> $\alpha$ </sub>) sowie für die L-Linien der schweren Elemente eingesetzt, Szintillationszählrohre für kurzwellige Strahlung ab *Cr* K<sub> $\alpha$ </sub>. Im Übergangsbereich *Ti* bis *As* empfiehlt sich der "Tandembetrieb" (Vgl. Weber-Diefenbach 2000, 122; 128; Schlotz & Uhlig 2000/2001, 49 f.).



Periphere Datenauswertung

5.2.4

Abb. 87: Hauptlinien der K-, L-, und M-Serien für Wolfram (Jenkins 1988, Abb. 8-3).

Die in den Detektoren durch Röntgenstrahlung erzeugten und bereits verstärkten Impulse werden in einer nachfolgenden Elektronik verarbeitet und gezählt (Schlotz & Uhlig 2000/2001, 51).

Damit die Fluoreszenz-Hauptlinien der K-, L- und M-Serien sicher einzelnen Elementen zugeordnet werden können, muss ihre relative Intensität in Bezug auf die jeweils stärkste Linie, die  $\alpha_1$  (bzw.  $\alpha_1/\alpha_2$ ) = 100 % bezogen werden, wie Abb. 87 für Wolfram zeigt. Das erledigt der Hauptverstärker, ein Sinusverstärker. Er macht den Verstärkungsfaktor V des Hauptverstärkers für den jeweiligen Bragg-Kristall (2d-Wert) und die gewählte Reflexionsordnung (n) vom Sinus des Einfallswinkels abhängig: V ~ sin  $\theta$ . Damit erscheint die jeweils eingestellte Linie eines Elementes im Impulshöhenspektrum immer mit gleicher Impulshöhe an derselben Stelle (Jenkins 1988, 121-123; Schlotz & Uhlig 2000/2001, 51).



Abb. 88: Titan Kα-Peak und Kalium Kα-Peak als Beispiel für Impulshöhenanalyse (Pulse Height Analysis PHA) bei der WDRFA (Weber-Diefenbach 2000, Abb. 3.3.12).

Um Störsignale zu unterdrücken, zum Beispiel niederenergetisches Rauschen von Detektoren und Elektronik, Escape-Peaks oder Linien 2. Ordnung, werden die "Nutzsignale" einzelner Elemente durch die Impulshöhenanalyse (PHA = Pulse High Analysis) gekennzeichnet (Abb. 88 für Titan K $\alpha$  und Kalium K $\alpha$ ). Der möglichst symmetrisch erfasste Impulshöhenpeak und sein nahezu vollständig erfasster Flächeninhalt sollen innerhalb eines Fensters, des Diskriminatorfensters, liegen, dessen unterer und oberer Schwellenwert die Fensterbreite bestimmen. Ein Richtwert für die Fensterbreite ist der 2,5-fache Wert der Halbwertbreite der Impulshöhenverteilung der "Nutzwerte". Nur die Impulshöhen gelangen zur Zählung, die innerhalb dieser Schwellen liegen. Besonders in den Vielstoffanalysen geologischer Proben ist eine sorgsame Einstellung zwischen unterem und oberem Schwellenwert des Diskriminatorfensters für jede einzelne Elementlinie von großer Bedeutung (Hahn-Weinheimer et al. 1995, 37; Weber-Diefenbach 2000, 128; Schlotz & Uhlig 2000/2001, 51).

Aufgrund der zahlreichen Elemente in geologischen Proben kommt es zum gleichzeitigen Auftreten verschiedener sich überlappender Linien, zu Linienkoinzidenzen, die beachtet und eliminiert werden müssen. Weber-Diefenbach (2000, 128 f.) fasst die Linieninterferenzen folgendermaßen zusammen:

- "Überlappung der verschiedenen Ordnungen der Röntgenlinien und der Comptonstrahlung" (*Rh*-Quanten der Rhodiumröhre)
- "Überlappung und teilweise direkte Überlagerung der ersten Ordnung von K-, L- und M-Linien der Probenstrahlung"
- "Koinzidenzen der zweiten und dritten Ordnungen von Linien der Hauptelemente einer Probe mit Linien von Spurenelementen"
- "Interferenzen von Linien "schwerer Absorber" (z. B. *La*<sub>2</sub>*O*<sub>3</sub>) mit Elementlinien der Probe"

In Rechnern moderner RFA-Geräte sind detaillierte Bibliotheken aller theoretisch möglichen Störlinien gespeichert (Weber-Diefenbach 2000, 129).

Besonders bei hohen Messraten wirken sich zusätzlich die Totzeiten des Detektors und der Messelektronik auf das Messergebnis aus. Die Totzeit ist die Zeit, die Detektor und Messelektronik benötigen, um nach Erfassen eines Ereignisses wieder zum Ausgangspunkt zurück zu kehren. Die Totzeit geht somit der Realzeit verloren und muss deshalb von der Messelektronik korrigiert werden (Hahn-Weinheimer et al. 1995, 21; 38; Weber-Diefenbach 2000, 128).

## 5.3 Bestimmung der elementaren Zusammensetzung des Hornsteins mittels WDRFA

Die Bestimmung der elementaren Zusammensetzung des Hornsteins mittels WDRFA umfasst das Mahlen von Hornstein, die Verdünnung des Hornsteinpulvers mit Dilithiumtetraborat und Lithiummetaborat, die Herstellung von Schmelztabletten und danach die quantitative Hornsteinanalyse mittels WDRFA.

## 5.3.1 Vorbereitungen für die WDRFA

Aussägen von 20 g (mindestens 2,5 g) aus dem Inneren jedes Hornsteins überwiegend mit der Schleifsäge vom Typ Norton Clipper in ca. 25 min. bis 4 Stunden (Abb. 89); kleinere Proben, wie Borg. 1, Borg. 3, Wipp. 2, Witt. 1, Arnh. 1, Arnh. 2, mit einer kleinen, in der Werkstatt der Geologie im Lothar-Meyer Bau (Universität Tübingen) hergestellten, Säge aus den Jahren 1990-1992.





Abb. 89: Große Gesteinssäge der Firma Norton Clipper.

Abb. 90: Schleifmühle der Firma Siebtechnik oben, unten dazu gehöriges Mahlgefäß aus Wolframcarbid.

- Zerkleinern mit dem Backenbrecher und anschließend Pulverisieren von je 20 g Hornstein in der Schleifmühle der Firma Siebtechnik in einem Mahlgefäß aus Wolframcarbid in jeweils 3 min. (Abb. 90)
- Trocknen bei 105 °C: 24 Stunden
- Einwiegen von 7,5 ± 0,0002 g Spectromelt A12 (Dilithiumtetraborat *Li<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>10</sub> \*10 H<sub>2</sub>O* und Lithiummetaborat *LiBO<sub>2</sub>* (66:34) der Fa. Merck als Schmelzmittel und 1,5 g Hornsteinpulver ± 0,0002 g. Das Verdünnungsverhältnis 1:5 eignet sich besonders für die gleichzeitige Analyse von mengenmäßigen Haupt- und Spurenelementen (Weber-Diefenbach 2000, 126)
- Herstellung der RFA-Tabletten mit dem OmniFluxsystem der Firma CBR Analyse Service (Abb. 91):

Gesteinspulver und Schmelzmittel locker mischen und in Tiegel aus einer Gold-Platinlegierung geben,

- dreimal je 9 min. bei ansteigender Temperatur von 400 °C bis 700 °C offen erhitzen,
- zugedeckt 9 min. bei ca. 1.000 °C erhitzen, nach 3 min. eine Spatelspitze Ammoniumfluorid (NH<sub>4</sub>F) zugeben, nach weiteren 3 min. Blasen durch Schräghalten des Tiegels entfernen,
- zugedeckt 9 weitere Minuten auf ca. 1.150 °C erhitzen,
- in vorgeheizte Pt-Abgießschale gießen und langsam abkühlen lassen,
- Schmelztabletten herausstürzen und beschriften (Abb. 92).



*Abb. 91: OmniFluxsystem zur Herstellung der RFA-Tabletten von links nach rechts bei ansteigenden Temperaturen.* 

- Glühverluste LOI (Loss On Ignition) bestimmen, da beim Erhitzen des Hornsteinpulvers vor allem Wasser und Kohlenstoffdioxid (aus Carbonat) entweichen, die bei der Elementaranalyse fehlen:
  - Porzellantiegel wiegen, 1 g Gesteinspulver zugeben und wieder wiegen,
  - 1 Stunde im Ofen bei 1.050 °C erhitzen,
  - herausnehmen und im Exsikkator zum Abkühlen stehen lassen,
  - wieder wiegen,
  - Glühverlust LOI berechnen und in (%) angeben.



Abb. 92: Fertige RFA-Tablette zum Abkühlen auf dem Graphituntersatz.

#### 5.3.2 Quantitative Bestimmung mit dem S4 PIONEER





Abb. 93 & 94: Bruker AXS S4 PIONIER (Rh-Röhre mit 4 kW Anregung) für die Wellenlängendispersive Röntgenfluoreszenz-Analyse (WDRFA) mit 32 standardisierten Proben.

<u>links</u> Abb. 93: Gerät insgesamt. <u>oben</u> Abb. 94: Im Gerät oben bei geöffnetem Deckel: Eingabevorrichtung für RFA-Tabletten.

Grundsätzlich gilt für die RFA, dass die Intensität der Fluoreszenzstrahlung proportional zur Konzentration der Probenelemente ist. Diese kann nicht direkt gemessen werden, sondern ihre Intensität muss mit Referenzkurven verglichen und rechnerisch korrigiert werden. Als Referenzkurve wurden internationale Gestein-Standards verwendet. Diese sind in Govindarau (1989) zusammengestellt. Die Standards sollen, nach dem Prinzip des "nahen" Standards, den Konzentrationsbereich der zu messenden Elemente vollständig überdecken und in der Matrix den Untersuchungsproben weitgehend ähnlich sein (Weber-Diefenbach 2000, 131).

Es wurden zwei Messungen durchgeführt.

Die erste Messung war eine Vollanalyse für die Elementoxide von *Si, Ti, Al, Fe, Mn, Mg, Ca, Na, K, P*; sie war gekoppelt mit einer Spurenelementanalyse von *Ba, Co, Cr, Ni, Rb, Sr, V, Y, Zn, Zr, Ce, Eu, La, Nb, Nd, Sm* und *Yb*. Da die Referenzkurve auf maximal 80 % *SiO*<sub>2</sub> geeicht ist, Hornstein aber ca. 98 % *SiO*<sub>2</sub> enthält, erfolgte eine weitere Vollanalyse mit dem geräteeigenen Standard, einem sog. standardlosen Programm. Unter Berücksichtigung der verwendeten Standards wurden die optimalen Messparameter festgelegt. Mit der Multi-Res-Vac34-Messung wurde dann die genaue Menge an *SiO*<sub>2</sub> bestimmt (Dr. H. Taubald, Isotopengeochemie, Universität Tübingen, mündlich).

Die Ergebnisse wurden auf der Festplatte gespeichert und konnten als Kurven und Tabelle aus der EDV abgerufen werden (Abb. 95).

	Probe BER Wipp13	四早家	3 (R	Zwischen	ablage Gr	stik Drucken	-> Datenban					
	Kalibrierung Traces.fcl	Verbin.	rS	Konzentr.	Element	Linie 1	Konz 1	Stat Ab.	Schic	Stat	Roh	Bkg 1
		C02	06	0,5000	0,0		0.070	0.0000		Fixed	0.471	0.412
	Summe: 1101,8 %	Nazu	11	0.072	0,0089	Na KA1-HS-Min/Trace	s 0.072	0,0055	11 um	Line I	0,4/1	0,412
8	Compton	Mg0	12	0,0783	0,00787	All Al Mal Traces	0.0909	0,0013	29.um	Line 1	0,079	0.022
	Rayleigh 510	Si02	14	100.7	7.848	SiKo1Ma/Traces	100.7	0.10	44 um	Line 1	31 306	0.117
		P205	15	0.0099	0.00072	P KA1-HS-Min/Trace	0.0099	0.0025	48 um	Line 1	0.111	0.100
8	Norm Fakt 1.00	K20	19	0.0287	0.00398	K KA1-HS-Min/Trace	0.0287	0.00033	0.19 mm	Line 1	1,192	0.534
88	Dichte 0.71	CaO	20	0.0568	0.00677	Ca KA1-HS-Min/Trace	s 0,0568	0.00035	0.26 mm	Line 1	2,069	0.558
	Dicke 10cm	T/02	22	0,014	0.0014	Ti KA1-HR-Min/Trace	0.014	0,0011	0.47 mm	Line 1	0,572	0,492
		Cr	24	0,0121	0.00202	Cr KA1-HS-Min/Trace	0,0121	0,00012	0.80 mm	Line 1	3,795	2,982
	Praparation A12-neu	MnD	25	0.00298	0.000385	Mn KA1-HS-Min/Trace	s 0,00298	0,000100	1.0 mm	Line 1	4,424	3,926
	Verdünnung 176,0000	Fe203	26	0,289	0,0337	Fe KA1-Maj/Traces	0,289	0,0018	1,3 mm	Line 1	4,396	2.005
•	Matrix	Co	27	0,01635	0,002728	Co KA1-HS-Min/Trace	s 0,01635	0,000070	1.7 mm	Line 1	11,542	8,850
1	101 C02 05% C	Ni	28	0,00571	0,000952	Ni KA1-HS-Min/Traces	0,00571	0,00014	2.1 mm	Line 1	12,350	11.707
H	the second secon	Rb	37	0,00035	0,000058	Rb KA1-H5-Min/Trace	\$ 0,00035	0,00013	12 mm	Line 1	68,158	67,984
	Verbindung eingeben	Sr	38	0,00036	0,000061	St NATHS Min/Traces	0,00036	0.000054	15 mm	Line 1	76,593	76,076
	Alles drucken 🔽 Unienfilter 🗹	21	40	0,00059	0,000099	ZrNATHS-Min/Traces	0,00059	0,00026	21 mm	Line 1	93,203	92,995
	Intensität 3 s unt stat	Sm	62	0,00083	0.00014	2 Eul D1 UD Min/Trace	s 0,00083	0,00017	0,90 mm	Line 1	3,597	3,555
		EU	70	0,0000571	0,000011	4 VELATUS Min/Trace	5 0,0000671 - 0,0000503	0,0000026	1,4 mm	Line 1	3,213	3,096
	Konz > 0.0 alduel	TD	70	0,0000303	0,000003	<ul> <li>TD LAT ITS MIN/ Frace.</li> </ul>	0.0000503	0,0000013	2,0 mm	Line 1	11,663	11,198
	Bart 0.0122 2											
	Inter Journey											
E	and the second											
L												
	L	1					1		A CONTRACTOR OF THE OWNER	ACCESSION FRAMEWORK	The second second	1
	•	Verbindun	gen	· Original	automatisch	Contraction of the second					-	-
					A REAL PROPERTY AND A REAL							

Abb. 95: Digitale Anzeige der Messwerte: Konzentr: Konzentrationen in %; Element: Elementkonzentration in der Verdünnung mit Spectromelt; Linie 1: zur Messung verwendete Fluoreszenzwellenlängen der RFA; Konz. 1: Messergebnis der Linie 1 in %; Stat Ab: Statistische Abweichung 3σ; Schic: Fluoreszenz aus der angegebenen Schichtdicke; Stat: für diese Messung festgelegtes Programm Linie 1.

#### 5.4 Auswahl verwendbarer WDRFA-Daten

Eine erste Testuntersuchung lief mit 34 Haupt- und Spurenelementen in 25 Jurahornsteinproben aus vier schwäbischen und bayerischen Fundstellen. Endgültig wurden 75 Hornsteine, davon 65 aus den vier schwäbischen und bayerischen Fundplätzen und fünf Chertproben aus Ungarn auf je 27 chemische Elemente und auf LOI untersucht, zusätzlich fünf Artefakte aus der jungsteinzeitlichen Siedlung Grund auf der Schwäbischen Alb. Die tabellarischen Ergebnisse der WDRFA befinden sich im Anhang D1 (D1.1-D1.5).

Die statistischen Abweichungen  $3\sigma$  vom Mittelwert der Mehrfachmessungen der WDRFA-Werte je Elementoxid/Element und Hornstein sind unterschiedlich hoch, sie liegen zwischen 0,1 % und 50,0 % des mittleren Messwertes. Die Messwertabweichungen zeigen, dass im Hornstein, einem natürlichen Material, die chemischen Elemente keineswegs gleichmäßig verteilt sein müssen. Besonders stark erscheinen diese Abweichungen vor allem bei sehr niedrigen Elementkonzentrationen, da dort bereits wenige ungleich verteilte Elementoxide oder Elemente eine starke Wirkung auf die Messung der Elementkonzentration haben. Im Gegensatz zum üblichen standardisierten Verfahren wurden in diesem Fall die mittleren Messwertabweichungen aller Elemente jeder Hornsteinprobe einzeln von der Messelektronik abgelesen. Aus den Tabellen der Messwertmittelwerte der WDRFA der Fundorte Arnhofen, "Borgerhau", Wippingen, Wittlingen, Sonderbuch und der ungarischen Cherts (und ihren  $3\sigma$  Standardabweichungen) im Anhang D1 ergibt sich, dass Hornstein durchschnittlich zu ca. 98 % aus *SiO*<sub>2</sub> besteht. Die Konzentration an Siliciumdioxid *SiO*<sub>2</sub> dient unter anderem auch der Kalibration der Messreihen. Dieser Mittelwert kann sich bei jeder der erfolgten fünf Messreihen leicht verändern. Aufgrund der sehr geringen Mengen der übrigen Elementoxide und Elemente wirken sich jedoch diese Unterschiede durch die Kalibration mit *SiO*<sub>2</sub> auf die übrigen Messwerte kaum aus und sind vernachlässigbar (Dr. H. Taubald, Isotopengeochemie, Universität Tübingen, mündlich).

Für vier Spurenelemente: Niob *Nb*, Cer *Ce*, Yttrium *Y* und Zink *Zn* lagen die Konzentrationen für fast alle Hornsteine an allen fünf Fundorten zu 97,3-100 % jeweils unterhalb der Nachweisgrenze. Sie wurden deshalb von der weiteren Untersuchung ausgeschlossen. Das Gleiche geschah mit den Spurenelementen Zirkonium *Zr*, Lanthan *La* und Neodym *Nd*. Sie lagen an der Nachweisgrenze. Letzteres zeigte sich darin, dass zwischen 23 % und 70 % der Element-konzentrationen so gering waren, dass sie nicht mehr gemessen werden konnten. Bei den Hauptelementen konnten die Konzentrationen von Manganoxid *MnO* im Bereich von 10 bis 60 ppm zwar noch gemessen werden, aber nur noch in 10 ppm-Stufen, also weniger genau. *MnO* bleibt in der weiteren Analyse erhalten; die Ungenauigkeit der Messung muss jedoch beobachtet werden.

So bleiben für die weiteren Untersuchungen, außer Siliciumdioxid  $SiO_2$ , noch neun weitere mengenmäßige Hauptelementoxide: Titanoxid  $TiO_2$ , Aluminiumoxid  $Al_2O_3$ , Eisen(III)oxid  $Fe_2O_3$ , Mangan(II)oxid *MnO*, Magnesiumoxid *MgO*, Calciumoxid *CaO*, Natriumoxid *Na<sub>2</sub>O*, Kaliumoxid  $K_2O$ , Phosphorpentoxid  $P_2O_5$ ; ferner *LOI* (Loss **On I**gnition, Glühverlust) (vor allem Carbonat  $CO_3^{2^-}$ , ferner u. a.  $S^{2^-}$  aus Sulfid, Fluorid  $F^-$ ); und neun Spurenelemente: Barium *Ba*, Chrom *Cr*, Nickel *Ni*, Rubidium *Rb*, Strontium *Sr*, Vanadium *V*, Europium *Eu*, Samarium *Sm* und Ytterbium *Yb*; insgesamt also 18 chemische Elemente und Elementoxide, zusätzlich *LOI*. Ca. 1,3 % der Gesamtkonzentrationen entfallen jeweils auf die in der Analyse befindlichen Oxide der Hauptelemente (außer *SiO*<sub>2</sub>) und den Glühverlust *LOI*, auf die neun verbliebenen Spurenelemente gerade einmal insgesamt ca. 0,04 % der Gesamtkonzentrationen.

Kobalt *Co* fehlt unter den zu verwendenden Analyseelementen. Die WDRFA-Daten liefern dafür stark überhöhte Konzentrationen gegenüber den normalerweise in der Natur vorkommenden Werten (Hollemann & Wiberg 2007, 78). Diese müssen durch das Mahlen der Hornsteine in der Wolframcarbidmühle entstanden sein. Wolframcarbid *WC* enthält als Beimengung *Co*, *Ti*, *Nb*, *Ta* und *Fe*, wobei die relative Konzentration an *Co* unter den Beimengungen im Wolframcarbid am höchsten und die Kontamination durch *Co* beim Mahlen am stärksten ist (Auskunft der Firma Siebtechnik)<sup>15</sup>.

<sup>&</sup>lt;sup>15</sup> Nach Mitteilung der Firma SIEBTECHNIK per e-Mail vom 24.01.2012 hat das Wolframcarbid-Mahlgefäß folgende Analysedaten: 90% *WC*, 9% *Co*, 0,5% *Ti*, Spuren von *Nb*, *Ta*, *Fe*.

Titan wurde dagegen in der Analyse belassen, da seine WDRFA-Werte und die Standardabweichungen vom Mittelwert nicht auffällig waren und da  $TiO_2$  nicht durch hohe Korrelation mit *Co* auffällt (Binäres Diagramm *Co* vs.  $TiO_2$  im Anhang B5)<sup>16</sup>.

Die Hornsteine wurden je nach Größe mit zwei verschieden großen Stahlsägen gesägt und mit dem stählernen Backenbrecher zerkleinert. Nur die jeweiligen Randbereiche der zerkleinerten Hornsteine kamen damit in Berührung. Auch wegen der starken Verdünnung im Pulver können die WDRFA-Werte von  $Fe_2O_3$ , Cr, Ni und V wohl nur geringfügig erhöht sein. Wenn dem so wäre, müsste eine hohe Korrelation zwischen den vier Metallen festzustellen sein (vgl. Statistische Untersuchungen der WDRFA-Daten in Kapitel 6.6).

#### 5.5 Trennung von Hornsteinfundorten durch binäre Diagramme

Eine graphische Trennung durch binäre Diagramme kann nur dann erfolgen, wenn sich die Streuungen der Messwerte zweier Variablen (Elementoxide, LOI, Elemente) verschiedener Fundorte, um ihre Mittelwerte nicht überlappen.



Abb. 96: Trennung von "Borgerhau" und Wittlingen durch  $K_2O$  und  $Fe_3O_3$ .

Die Konzentrationen an  $Fe_2O_3$  liegen im "Borgerhau" zwischen 0,141 % und 0,249 %, in Wittlingen streuen sie zwischen 0,137 % und 0,401 %. Das  $K_2O$  kommt im Wesentlichen im "Borgerhau" in Konzentrationen zwischen 0,008 % und 0,024 %, in Wittlingen zwischen 0,043 % und 0,064 % vor. Beim  $K_2O$ -Gehalt beider Fundorte gibt es einen Extremwert: Borg. 10 mit 0,038 % und zwei Ausreißerwerte: Witt. 8 mit 0,018 % und Witt. 14 mit 0,024 %. "Borgerhau" und Wittlingen lassen sich mittels der beiden Elementoxide  $Fe_2O_3$  und

<sup>&</sup>lt;sup>16</sup> Auch die Konzentration an  $TiO_2$  könnte durch Kontamination mit der Gesteinsmühle geringfügig erhöht sein. Während im Durchschnitt geschätzte 100 ppm *Co* aus der Gesteinsmühle die *Co*-Konzentrationen der Hornsteine erhöhen (den geschätzten durchschnittlichen ursprünglichen Mittelwert von ca. 120 ppm fast verdoppeln), dürften das bei Titan nur durchschnittlich 1/18 davon sein, beim  $TiO_2$  1/11 = 9,1 ppm, was sich bei den in Prozent angegebenen Konzentrationen an  $TiO_2$  durchschnittlich an der vierten Stelle hinter dem Komma, also im Rundungsbereich auswirken würde.

 $K_2O$  im Streudiagramm recht gut trennen (Abb. 96). Drei von 35 Hornsteinen lassen sich wegen der Extrem- und Ausreißerwerte der  $K_2O$ -Konzentrationen nicht "richtig" zuordnen.



Abb. 97: Trennung von Wippingen und Wittlingen durch  $K_2O$  und  $Fe_3O_3$ .

In Wippingen liegen fast alle Konzentrationen von  $Fe_3O_3$  zwischen 0,172 % und 0,355 % außer der von Wipp. 9 mit 0,565 %, einem Extremwert. Ähnlich wie im "Borgerhau" sind die  $K_2O$ -Werte in Wippingen zwischen 0,013 % und 0,029 % und niedriger als in Wittlingen. Ähnlich gut wie zwischen "Borgerhau" und Wittlingen gelingt die Trennung von Wittlingen und Wippingen mit denselben Elementoxiden im binären Diagramm (Abb. 97). Die Ausrei-Berwerte von Witt. 8 und Witt. 14 streuen zwischen den Messwerten aus Wippingen.



*Abb.* 98: Versuch einer binären Trennung der Fundorte "Borgerhau", Wippingen und Wittlingen mittels Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> und K<sub>2</sub>O.

Da die  $K_2O$ -Konzentrationen von "Borgerhau" und Wippingen in einem ähnlichen Bereich liegen und sich auch die  $Fe_3O_3$ -Werte teilweise überlagern, lassen sich die nah zueinander ge-

legenen Fundorte "Borgerhau" und Wippingen im binären Diagramm nur unscharf trennen (Abb. 98).

In ähnlicher Weise wie  $K_2O$  gegen  $Fe_2O_3$  trennen  $K_2O$  gegen CaO, Ni und sogar MgO oder Cr Wittlingen von "Borgerhau" (Anhang B1) und Wittlingen von Wippingen (Anhang B2).

Wie oben bereits gesehen, sind die nahe zueinander gelegenen Fundorte "Borgerhau" und Wippingen schwierig zu trennen, am besten noch mit *Ni* gegen *LOI* (Abb. 99), *Ni* gegen *Fe*<sub>2</sub> $O_3$  oder *CaO* (Anhang B3).



Abb. 99: Trennung der Hornsteine aus Arnhofen von denen aus dem "Borgerhau" und Wippingen durch LOI und Ni.

Die Konzentration an *Ni* liegt im "Borgerhau" zwischen nicht messbar und 31,2 ppm, in Wippingen fast ausschließlich zwischen 32,2 ppm und 69,0 ppm. Die niedrige Ni-Konzentration von 5,0 ppm von Wipp. 1 ist ein Ausreißerwert. Die Konzentrationen von LOI im "Borgerhau" befinden sich zwischen 0,40 % und 0,78 %, in Wippingen zwischen 0,33 % und 0,71 %, sie sind in einem ähnlichen Bereich. Die Trennung im binären Diagramm ist deshalb auch nicht scharf (Abb. 99).

Da viele der Elemente und Elementoxide in Arnhofen sehr breit streuen, erwies sich eine Trennung der übrigen Fundorte von Arnhofen ebenfalls als schwierig. Mit *LOI* gegen *Eu* (Abb. 100) oder *Sm* (Anhang B4) lässt sich Arnhofen von "Borgerhau" und Wippingen recht gut trennen. Die Konzentrationen von Eu sind für Arnhofen: 0,4 ppm bis 1,8 ppm; für Borg. und Wipp: 0,3 ppm bis 1,1 ppm; die von LOI für Arnhofen: 0,55 % bis 0,91 %; für Borg. und Wipp: 0,33 % bis 0,78 %. Im binären Diagramm fällt Borg. 18 (schwarz umrandet) mit der hohen Konzentration von 0,78 % an *LOI* (Ausreißerwert) auf. Für den Hornstein Wipp. 9 (schwarz umrandet), der sich am Rande des Arnh.-Clusters befindet, gibt es keine einleuchtende Erklärung.



Abb. 100: Trennung der Hornsteine aus Arnhofen von denen aus dem "Borgerhau" und aus Wippingen durch Eu und LOI. LOI von Borg. 18 (schwarz eingekreist) ist ein Ausreißerwert; weiterhin stört Wipp. 9 (schwarz eingekreist).

Eine angemessene Trennung von Arnhofen und Wittlingen durch ein binäres Diagramm war nicht möglich. Auch eine Trennung aller vier Fundorte durch ein binäres Diagramm scheiterte.

Festzuhalten ist, dass einige Elemente und Elementoxide häufiger in relativ guten binären Diagrammen vorkommen. Es sind dies vor allem  $K_2O$ ,  $Fe_2O_3$ , Sm, Eu und Ni, ferner LOI. Es sind Elementoxide, LOI und Elemente, bei denen sich häufig Mittelwerte verschiedener Fundorte stärker unterscheiden (Tabelle 26)<sup>17</sup>.

K <sub>2</sub> O (%)		Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (%)		LOI (%)		Sm (ppm)		Eu (ppm)		Ni (ppm)		
	Var.	Mit- tel	Var.	Mit- tel	Var.	Mit- tel	Var.	Mit- tel	Var.	Mit- tel	Var.	Mit- tel
Arnh.	0,018- 0,045	0,034	0,133- 0,343	0,255	0,55- 0,91	0,74	4,7- 23,3	16,2	0,4- 1,8	1,3	bis 49,1	24,4
Borg.	0,008- 0,038	0,018	0,141- 0,294	0,182	0,40- 0,78	0,51	3,1- 12,4	5,7	0,3- 1,0	0,5	bis 31,2	15,6
Wipp.	0,013- 0,029	0,020	0,172- 0,565	0,283	0,33- 0,71	0,50	3,8- 14,0	8,7	0,3- 1,1	0,7	5,0- 69,0	46,8
Witt.	0,018- 0,064	0,047	0.137- 0,401	0,273	0,50- 1,02	0,66	4,4- 25,4	11,0	0,4- 2,0	0,9	bis 106,9	52,8

Tab. 26: Variationsbreite (Var.) und Mittelwerte (Mittel) einiger Elementoxide, Elemente und LOI.

<sup>&</sup>lt;sup>17</sup> Zu Ausreißer- und Extremwerte siehe Kapitel 6.3. Einige der Hornsteine, die in binären Diagrammen bei der Zuordnung zu bestimmten Fundorten störten, machten auch bei den multivariaten Methoden Schwierigkeiten: Witt. 8 und Witt. 14 wurden bei der Diskriminanzanalyse Wippingen, Wipp. 1 dem "Borgerhau" zugeordnet. Witt. 14, Wipp. 1 und Borg. 18 waren in der Clusteranalyse schwierig zuzuordnen.

### 5.6 Zusammenfassung

Untersucht wurden insgesamt 28 Elementoxide, LOI und Spurenelemente. Davon fallen für die Trennung der Hornsteinfundorte mittels chemischer Marker die folgenden Elementoxide und Elemente weg:

Elementoxide und Spurenelemente	Begründungen
Nb, Ce, Y, Zn	unterhalb der Nachweisgrenze der WDRFA für fast alle Hornstein- proben
Zr, La, Nd	an der unteren Nachweisgrenze der WDRFA, die unteren Abwei- chungen vom Messmittelwert $\bar{x}i$ konnten nicht mehr bestimmt wer- den; deshalb keine sicheren Vertreter der Population der Fundorte
Со	deutlich überhöht, da zu 9 % im Wolframcarbid der Gesteinsmühle enthalten
SiO <sub>2</sub>	unterlag der Kalibration der Messwerthöhe bei fünf verschiedenen WDRFA-Messungen und enthält damit gewisse Ungenauigkeiten zwischen den jeweiligen Messwerten der fünf Messungen

Tab. 27: Begründungen für den Wegfall der Messwerte von Elementoxiden und Elementender WDRFA für die weiteren Untersuchungen.

Zur chemischen Trennung der Hornsteinfundorte eignen sich damit grundsätzlich die folgenden neun Elementoxide und LOI: *TiO*<sub>2</sub>, *Al*<sub>2</sub>*O*<sub>3</sub>, *Fe*<sub>2</sub>*O*<sub>3</sub>, *MnO*, *MgO*, *CaO*, *Na*<sub>2</sub>*O*, *K*<sub>2</sub>*O*, *P*<sub>2</sub>*O*<sub>5</sub>, *LOI*; sowie neun Spurenelemente: *Ba*, *Cr*, *Ni*, *Rb*, *Sr*, *V*, *Eu*, *Sm*, *Yb*.

Zusammenfassend kann festgestellt werden, dass, bei einem konstant hohen Anteil an  $SiO_2$  von durchschnittlich 98 %, die Hornsteine stark in der chemischen Zusammensetzung der übrigen Elemente variieren. Trotz der großen Variabilität der Elementkonzentrationen der Hornsteine innerhalb eines Fundortes sind durchaus auch Unterschiede zwischen Hornsteinen verschiedener Fundorte zu finden, das zeigen unter anderem binäre Diagramme, zum Beispiel  $K_2O$  vs.  $Fe_2O_3$  oder MgO, CaO, Cr, Ni; LOI vs. Ni oder Eu, Sm; Ni vs.  $Fe_2O_3$  oder CaO. Die gesamten binären Diagramme führten jedoch zu keiner sicheren Trennung von Hornsteinen aller untersuchten Fundorte, aber sie machten Mut, eine Trennung von Hornsteinen verschiedener Fundorte mit multivariater Statistik zu versuchen.

Multivariate Statistik verwendet im Gegensatz zu binären Diagrammen nicht nur zwei, sondern möglichst viele Parameter für eine Unterscheidung verschiedener Fundorte.

# 6 Statistische Untersuchungen der WDRFA-Daten

Da jede "Population", wie die Jurahornsteine der Fundorte Arnhofen, "Borgerhau", Wippingen und Wittlingen, charakteristische Eigenschaften hat, ist die Variation ihrer einzelnen Werte begrenzt. Deshalb sollte es auch möglich sein, mit einer relativ kleinen, zufälligen Stichprobe ein adäquates Bild der Eigenschaften der Population (= Grundgesamtheit) zu bekommen. Eine Stichprobe im statistischen Sinne ist eine Teilmenge, die von einer Population, also den Hornsteinen eines Fundortes, genommen wurde. Wichtig ist, dass die Population zufällig und unvoreingenommen beprobt wurde, was hier geschah. Dann entsteht bei zunehmender Anzahl von Hornsteinexemplaren in der Probe ein immer besseres Bild der Population, also der Hornsteine der einzelnen Fundorte (Davis 2002, 28 f.). Wegen der geringen Anzahl der ungarischen Cherts, die sich zusätzlich auf verschiedene Fundorte in Ungarn verteilten, wurden diese aus der statistischen Untersuchung ausgeschlossen.

In mehreren Schritten wurden die WDRFA-Daten statistisch auf Unterschiede der Variablen (Elementoxide, LOI und Elemente) verschiedener Fundorte untersucht. Dabei ging es um statistisch signifikante Merkmale oder Merkmalskombinationen, die zu einer Trennung der Hornsteine verschiedener Fundorte führen können. Als Voraussetzung für einige statistische Verfahren war eine Untersuchung auf Normalverteilung nötig, dabei wurden auch Ausreißerbzw. Extremwerte bestimmt. Es folgten Vergleiche der Mittelwerte, ferner der Mittelwerte mit Standardabweichungen. Unterschiede bei Korrelationen der Variablen verschiedener Fundorte und die Faktorenanalyse gaben weitere notwendige Hinweise auf unterschiedliche chemische Strukturen an verschiedenen Fundplätzen, und sie bereiteten damit auch weitere multivariate Verfahren zur Trennung von Hornsteinen durch Diskriminanz- und Clusteranalyse vor.

		MgO Borgerbau" (%)	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> Borgerbau" (%)		
	Gültig	20	" <b>Dorgernau</b> (70)		
N	Fehlend	0	0		
Mittelwert		0,07300	0,08115		
Standardfehle	er des Mittelwertes	0,001129	0,020663		
Median		0,07200	0,06450		
Modus		0,072	0,000		
Standardabw	eichung	0,005047	0,092408		
Varianz		0,000	0,009		
Schiefe		0,993	3,809		
Kurtosis		0,375	16,114		
Spannweite		0,019	0,456		
Minimum		0,066	0,000		
Maximum		0,085	0,456		
	25	0,06925	0,05025		
Perzentile	50	0,07200	0,06450		
	75	0,07675	0,08675		

#### 6.1 Einige statistische Werte und ihre Definition

*Tab. 28: Verschiedene statistische Werte am Beispiel von MgO und Al*<sub>2</sub>O<sub>3</sub> *aus dem "Borgerhau" mit dem Statistikprogramm SPSS 19.*  Stellvertretend für alle Elementverteilungen an den vier Fundorten wurden in Tab. 28 einige statistische Begriffe und deren Werte am Beispiel von Magnesiumoxid (MgO) und Aluminiumoxid ( $Al_2O_3$ ) am Fundort "Borgerhau" aufgezeigt. In Tab. 29 sind wichtige statistische Werte definiert.

n = Anzahl  $\overline{\mathbf{x}} = \frac{\sum_{i=1}^{n} \mathbf{x}_i}{n}$ Mittelwert  $x_i$  = Messwert (Mittelwert der Einzel-Messungen)  $s^2 = \frac{\sum_{i=1}^n (x_i - \overline{x})^2}{n}$ Varianz  $s = \sqrt{s^2}$ Standardabweichung  $s_{\overline{x}} = \frac{s}{\sqrt{n}}$ Standardfehler des Mittelwertes  $V = \frac{s}{\overline{v}}$ Variationskoeffizient Relativer Variations- $V_{\rm r} = \frac{s_{\rm X}}{\sqrt{n}} * 100 ~(\%)$ koeffizient Median, Zentralwert Md = mittlerer Wert in der Häufigkeitsverteilung Modus Мо = häufigster Messwert Maß für symmetrische Verteilung um den  $\operatorname{Sch} = \frac{\overline{x} - \operatorname{Mo}}{s}$ Median: Sch = 0symmetrisch Schiefe rechtsschief (linkssteil) Sch = positivSch = negativlinksschief (rechtssteil) Ex = gibt die Form der Gipfelwölbung an: Ex = 0Exzess der Normalverteilung Kurtosis, Exzess schmalgipfeliger als die Normalverteilung Ex = positivEx = negativbreitgipfeliger als die Normalverteilung = Differenz zwischen dem größten und kleinsten Wert in der Spannweite R Stichprobe Stichprobenwerte, die so in der Häufigkeitsvertei-Perzentile  $P_5$  bis  $P_{95}$ = lung liegen, dass ein gegebener Prozentsatz der anderen Werte unterhalb, der Rest oberhalb liegt

Tab. 29: Definition häufig verwendeter statistischer Begriffe (vgl. Gottwald 2000, 10-30; Davis 2002, 35-39; Bortz 2005, 34-46; Fitch Software 2009, 21; 26-28; Brosius 2011, 366-372). Lagemaße wie Mittelwert und Median, Streuungsmaße wie Standardabweichung, Varianz, Spannweite und Standardfehler des Mittelwertes, Verteilungsmaße wie Schiefe und Kurtosis sind die Grundlagen der Verteilungskurve einer Variablen (Elementoxid, LOI oder Element) aller Hornsteine eines Fundortes (vgl. Gottwald 2000, 10-30; Davis 2002, 35-39; Bortz 2005, 34-46; Fitch Software 2009, 21; 26-28; Brosius 2011, 366-372).



*Abb. 101: Histogramme der Elementoxide MgO und Al*<sub>2</sub>O<sub>3</sub> *der Hornsteine aus dem "Borgerhau" und geschätzte Normalverteilungskurve (durchgezogene Linie, SPSS).* 

Beim MgO der Hornsteine aus dem "Borgerhau" fallen unter anderem Mittelwert und Median fast zusammen, die Verteilungskurve ist etwas rechtsschief (linkssteil) (Sch = 0,993) und die Gipfelwölbung ist mit Ex = 0,375 etwas schmaler als für die Normalverteilung gefordert. Anders sieht es bei  $Al_2O_3$  der Hornsteine aus dem "Borgerhau" aus. Die Spannweite und damit die Streuung der Messwerte sind gegenüber MgO sehr viel größer, was unter anderem durch einen Extremwert verursacht wird. Darüber hinaus weichen Mittelwert und Median deutlich von einander ab, der Median ist dabei deutlich kleiner, was auf eine deutlich linkssteile Verteilung hinweist. Das wird durch den hohen Wert der Schiefe (Sch = 3,809) bestätigt. Auch die Kurtosis (Ex = 16,114) weicht stark von null ab. MgO ist demnach im "Borgerhau" einer Normalverteilung (durchgezogene schwarze Linie) deutlich näher als  $Al_2O_3$  (Tab. 28, Abb. 101).

#### 6.2 Untersuchung auf Normalverteilung

Eine Normalverteilung der Messwerte jeder Variablen einer zufälligen Stichprobe wie in Abb. 102 ist wünschenswert und für viele statistische Untersuchungen Voraussetzung (Davis 2002, 58-60; Brosius 2011, 403). Ab 30 bis 40 zufällig gewählten Exemplaren, hier Hornsteinen, einer Stichprobe je Population rechnet man damit, dass deren Messwerte normalverteilt sind und das Bild der jeweiligen Population richtig wiedergeben (Bortz 2005, 112; Backhaus et al. 2008, 90 f.). Die Prüfung der Normalverteilung der Variablen, hier der Elemente, Elemento-

xide und LOI, steht deshalb am Anfang der Untersuchung der Hornsteindaten der vier Fundorte Arnhofen, "Borgerhau", Wippingen und Wittlingen.

Die Normalverteilung N (Gaußsche Verteilung) ist durch die folgende Funktion und den dazu gehörigen Graph definiert (Abb. 102):



Abb. 102: Gaußsche Normalverteilung (N) (Pfretzschner, Vorlesungsskript 2009).

$$N = \frac{1}{\sqrt{2\pi \ast \sigma^2}} \ast e^{-\frac{(\bar{x} - \mu)^2}{2\sigma^2}}$$

 $\mu$  = Erwartungswert (Mittelwert) einer theoretischen Verteilung

= Standardabweichung einer theoretischen Verteilung

Die Normalverteilung wird also durch die Parameter  $\mu$  und  $\sigma$  eindeutig festgelegt (Bortz 2005, 74). Die Wendepunkte der Kurve liegen bei  $\bar{x} - 1\sigma$  und  $\bar{x} + 1\sigma$ , also dem Mittelwert minus bzw. plus der einfachen Standardabweichung. Die Fläche unter der Normalverteilungskurve zwischen  $\bar{x} - 1\sigma$  und  $\bar{x} + 1\sigma$  bedeckt etwa 68 %, die zwischen  $\bar{x} - 2\sigma$  und  $\bar{x} + 2\sigma$  ca. 95 % und die zwischen  $\bar{x} - 3\sigma$  und  $\bar{x} + 3\sigma$  mehr als 99 %.

σ

Die Histogramme der untersuchten Hornstein-Variablen, zum Beispiel des MgO und  $Al_2O_3$ aus dem "Borgerhau" (Abb. 101), zeigen dagegen dass diese mehr oder weniger deutlich von der Normalverteilung abweichen. Da die Anzahl von 15 bzw. 20 untersuchten Hornsteinen je Fundort deutlich unter der für eine Normalverteilung geforderten Mindestmenge von 30 liegt, muss das nicht besonders verwundern (Bortz 2005, 112). Der Kurvenverlauf der jeweiligen Häufigkeitsverteilungen der Variablen kann von den Statistikprogrammen aus den vorliegenden Werten mathematisch geschätzt und anschließend mit der Normalverteilungskurve verglichen werden. Die Schätzung von  $\mu$ , dem Erwartungswert, kann bei verschiedenen Statistikprogrammen durchaus auch etwas unterschiedlich ausfallen (vgl. Excel; WinSTAT für Excel; SPSS 19). Von den statistisch gewonnenen Werten ist der Signifikanzwert P aus der Prüfung der Nullhypothese H<sub>0</sub> auf Normalverteilung der wichtigste. In diesem Fall besteht das besondere Interesse, H<sub>0</sub> beizubehalten (und nicht wie in den meisten Fällen H<sub>0</sub> abzulehnen). Beim Signifikanzniveau von  $\alpha = 0,05$  würden Hornsteinvariable bei P > 0,05 als normalverteilt gelten. Allerdings ist dann, besonders bei den kleinen Proben (n  $\leq 20$ ), der unbekannte β-Fehler relativ groß. Um den unbekannten β-Fehler gering zu halten, muss der α-Fehler vergrößert werden (Bortz 2005, 165; Köhler et al. 2007, 81-84). Je höher der Signifikanzwert P, desto sicherer kann von einer Normalverteilung ausgegangen werden (Brosius 2011, 405). In Anlehnung an SPSS wird der α-Fehler sicherheitshalber auf das 20 %-Niveau angehoben; bei P < 0,20 wird also bei den Hornsteinuntersuchungen die Normalverteilung zurückgewiesen.

Als Signifikanztest auf Normalverteilung wurden der Kolmogorov-Smirnov-Test (WinSTAT für Excel-Statistik), Kolmogorov-Smirnov-Test mit einer Signifikanzkorrektur nach Lilliefors (für große Stichproben) (SPSS-Statistik) und der Shapiro-Wilk-Test (für Stichproben < 50) (SPSS-Statistik) verwendet (Fitch 2009, 17-23; 39-44; Brosius 2011, 403-405; 411-413).

Zudem wurde auch der David-Test: D = R/s (Spannweite / Standardabweichung) auf angenäherte Normalverteilung per Taschenrechner durchgeführt. Als Signifikanzschranken ( $\alpha$  = 0,10) zur Prüfung auf angenäherte Normalverteilung sind beim David-Test Grenzwerte festgelegt. Für n = 20 liegt ihre untere Grenze bei 3,29, ihre obere bei 4,32; für n = 15 bei 3,07 bzw. 4,02; und für n = 65 bei 4,14 bzw. 5,35 (Gottwald 2000, 38; Clauss et al. 2011, 198 f.; 450 Taf. 21).

Signifikanz der Normalverteilung	MgO, Borg.	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , Borg.	$AI_2O_3$ , Borg. ohne 11
Kolmogorov-Smirnov-Test	0,164	0,013	0,995
Kolmogorov-Smirnov-Test nach Lilliefors	0,002	0,000	0,200
Shapiro-Wilk-Test	0,031	0,000	0,180
David-Test, angenähert normalverteilt	3,80	4,94	3,82

Tab. 30: Verschiedene Signifikanztests auf Normalverteilung im Vergleich an drei Beispielen.In der Tabelle wurden signifikante Werte grün markiert.

Die Konzentrationen von MgO und  $Al_2O_3$  sind in den Hornsteinen des "Borgerhau" demnach nicht normalverteilt; MgO ist aber annähernd normalverteilt, wie auch die Verteilungskurve zeigt. Entfernt man jedoch den Extremwert von 0,456 % bei  $Al_2O_3$  von Borg. 11, ist Aluminiumoxid im "Borgerhau" hinreichend normal verteilt.

Wie zu erwarten war, unterschieden sich die Signifikanzwerte des Kolmogorov-Smirnov-Tests, des Kolmogorov-Smirnov-Tests mit einer Signifikanzkorrektur nach Lilliefors und des Shapiro-Wilk-Tests aller chemischen Elemente, Elementoxide und von LOI an allen Fundorten. Der David-Test bewertete die angenäherte Normalverteilung der Elemente, -oxide und LOI verschiedener Fundorte ebenfalls teilweise anders (Vgl. Anhang E1.1-E1.2).

Wo in der statistischen Arbeit nur angenäherte Normalverteilung erforderlich ist, werden deshalb alle Variablen (Elementoxide, LOI und Elemente) verwendet, die in mindestens einem dieser Tests je Fundort als normal- oder angenähert normalverteilt gelten. Es sind dies der überwiegende Teil der Elementoxide und Elemente der vier süddeutschen Fundorte: *TiO*<sub>2</sub>,  $Al_2O_3$ ,  $Fe_2O_3$ , MgO, CaO,  $K_2O$ , Ba, Cr, Ni, Rb, Sr, V, Eu, Sm, Yb, ferner LOI. Auch die Variablen MnO,  $Na_2O$  und  $P_2O_5$ , die an mindestens der Hälfte der Fundorte eine (angenäherte) Normalverteilung haben und deren Histogramme für alle Fundorte nicht allzu asymmetrisch waren, wurden im Datensatz belassen (Tabelle E1.1 im Anhang).

Bei der Untersuchung aller 65 Hornsteine der vier Fundorte Arnhofen, "Borgerhau", Wippingen und Wittlingen zusammen auf Normalverteilung könnten, entsprechend der großen Anzahl, theoretisch alle 19 Elemente, Elementoxide und LOI normalverteilt sein. Dem war nicht so (Anhang E1.1-E1.2). Von 19 Variablen waren nur 13 normalverteilt oder annähernd normalverteilt. Das gibt einen deutlichen Hinweis darauf, dass es sich nicht um eine weitgehend homogene Grundgesamtheit schwäbisch-bayerischer Jurahornsteine handelt, sondern dass es verschiedene Grundgesamtheiten von Jurahornsteinen gibt und dass sich die Hornsteine verschiedener Fundorte unterscheiden können.

Eine Normalverteilung ist für den T-Test auf signifikante Unterscheidung verschiedener Fundorte und den F-Test zur Prüfung der Nullhypothese erforderlich (Backhaus et al. 2008, 90 f.). Diese Tests sollten bei der vorhandenen Datenlage nicht oder höchstens eingeschränkt verwendet werden. Da die Elementoxide, LOI und die Elemente nur annähernd normalverteilt sind, eignen sich für eine mögliche Trennung vor allem die multivariaten statistischen Methoden, die unter anderem auch kleinere Konzentrationsunterschiede in den Zusammensetzungen der Hornsteine aufsummieren. Sie sind relativ stabil gegenüber leichteren Abweichungen von der Normalverteilung (Baxter & Buck 2000, 721; Backhaus et al. 2008, 90 f.). Multivariate statistische Verfahren wie Korrelations-, Faktoren-, Diskriminanz- und Clusteranalyse werden deshalb in dieser Arbeit zur Trennung der Hornsteine verschiedener Fundorte verwendet.

Für die multivariaten statistischen Verfahren mussten die WDRFA-Messwerte aufbereitet werden. Insbesondere, wenn die Standardabweichungen mit dem Mittelwert anwachsen wie auch teilweise in unserem Fall, ist eine Logarithmierung erforderlich. Exponentialfunktionen werden dadurch linearisiert, wodurch schiefe Verteilungen symmetrisch werden (Köhler et al. 2007, 68-71). Da es sich im Fall der Hornstein-Variablen um sehr kleine Werte handelt, in geringem Umfang auch um Nullwerte, wurde zusätzlich +1 addiert: lg-normal x entspricht dann  $\tilde{x} = \log (x + 1)$ (Köhler et al. 2007, 75). Bei allen Analysen, bei denen eine Normalverteilung empfehlenswert oder linearisierte Werte erforderlich waren, wurden deshalb die lg-normalen Werte verwendet, so bei der ANOVA (ANalysis Of VAriance), Korrelations-, Faktoren-, Diskriminanz- und Clusteranalyse (Tabelle D2.1-D2.2 im Anhang).

#### 6.3 Ausreißerwerte, Extremwerte

Wie am Beispiel des  $Al_2O_3$  aus den Hornsteinen des "Borgerhau" gezeigt (Abb. 101), stören Ausreißerwerte und Extremwerte die Wahrscheinlichkeit einer Normalverteilung grundsätzlich, oder sie haben einen durchaus positiven oder negativen Einfluss darauf.

Als Ausreißerwerte bezeichne ich nach Brosius (2011, 401 f.) die Variablenwerte, die mehr als das 1,5 fache der mittleren 50 % über dem 75 %-Perzentil bzw. unter dem 25 %-Perzentil der Boxplots liegen, als Extremwerte die, die um mehr als das Dreifache darüber bzw.

Fundort	Hornsteinnummer	Ausreißerwert	Extremwert
Arnhofen	Arnh. 1 Arnh. 3 Arnh. 4 Arnh. 6 Arnh. 7 Arnh. 8 Arnh. 9 Arnh. 10 Arnh. 11 Arnh. 12 Arnh. 15	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> TiO <sub>2</sub> P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> CaO, Ba, Sr, Yb V V Rb MgO, Na <sub>2</sub> O	Rb Rb Rb Na2O, P2O5 Na2O
Borgerhau	Borg. 2 Borg. 6 Borg. 10 Borg. 11 Borg. 12 Borg. 15 Borg. 17 Borg. 18 Borg. 19 Borg. 20	TiO <sub>2</sub> , MgO, CaO, Na <sub>2</sub> O K <sub>2</sub> O Yb CaO, K <sub>2</sub> O MnO, LOI MnO, Sm	Yb Rb K2O Al2O3 Rb Rb, Eu Sr, Eu, Sm
Wippingen	Wipp. 1 Wipp. 5 Wipp. 7 Wipp. 8 Wipp. 9 Wipp. 10 Wipp. 14 Wipp. 15	CaO, Ni V P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> , V TiO <sub>2</sub> , Sr Sr P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	Ba Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> , Ba, V TiO <sub>2</sub> Na <sub>2</sub> O
Wittlingen	Witt. 1 Witt. 6 Witt. 7 Witt. 8 Witt. 12 Witt. 13 Witt. 14 Witt. 15	Ni LOI Ni K <sub>2</sub> O, Ni TiO <sub>2</sub> , Eu, Sm MgO K <sub>2</sub> O MgO	Na <sub>2</sub> O Ba, Rb Ba, Rb Na <sub>2</sub> O

darunter liegen. Die Ausreißer- und Extremwerte sind nachfolgend tabellarisch aufgeführt (Tab. 31).

Tab. 31: Ausreißer- und Extremwerte der Hornsteine verschiedener Fundorte.

Insgesamt 6 % der verwendeten Messwerte  $x_i$  sind Extrem- oder Ausreißerwerte, 2,3 % (29 von 1235) davon Extrem- und 3,6 % (45 von 1235) Ausreißerwerte.

Von den Elementen und Elementoxiden hat *Rb* mit neun die meisten Ausreißer- und Extremwerte (13,8 %). Das liegt sicher daran, dass sich Rubidium an der Messgrenze befindet, wofür auch die große mittlere Standardabweichung von 32,9 % vom Messmittelwert spricht. Auch *Na*<sub>2</sub>*O* liegt mit sieben Ausreißer- und Extremwerten (10,8 %) oberhalb der 10 %-Marke. Hier muss wohl eine ungleiche Verteilung von natriumhaltigen Salzen in der Hornsteinumgebung während seiner Bildung vorgelegen haben. Keine oder nur eine oder zwei Ausreißer- und/oder Extremwerte wurden bei *Cr*,  $Al_2O_3$ ,  $Fe_2O_3$ , *MnO* und *LOI* gefunden.

Arnh. 7 und Borg. 10 sind die Hornsteine mit den meisten Ausreißerwerten (je 4), Wipp. 9 der Hornstein mit den meisten Extremwerten (ebenfalls vier). Insgesamt ist Borg. 10 der am stärksten herausfallende Hornstein mit zusammen fünf = 26,3 % Ausreißer- und Extremwerten; Arnh. 7, Borg. 19, Wipp. 9 und Witt. 8 fallen durch jeweils vier = 21 % Ausreißer- und Extremwerte auf.

### 6.4 Vergleich der Mittelwerte mittels ANOVA

Wie Tabelle 32 zeigt, unterscheiden sich alle Mittelwerte der Hauptelemente, das gleiche gilt für die Spurenelemente.

Fundort	TiO2 (%)	AI2O3 (%)	Fe2O3 (%)	МпО (%)	<b>MgO</b> (%)	CaO (%)	Na2O (%)	K2O (%)	<b>P2O5</b> (%)	LOI (%)
Arnhofen	0,0169	0,1322	0,2549	0,0026	0,0792	0,0909	0,0969	0,0335	0,0207	0,680
Borgerhau	0,0153	0,0812	0,1823	0,0016	0,0730	0,0686	0,0700	0,0182	0,0125	0,512
Wippingen	0,0158	0,0647	0,2828	0,0027	0,0714	0,0375	0,0681	0,0196	0,0107	0,500
Wittlingen	0,0209	0,1767	0,2727	0,0033	0,0750	0,0338	0,0967	0,0468	0,0117	0,661
insgesamt	0,0170	0,1112	0,2431	0,0024	0,0745	0,0585	0,0819	0,0286	0,0138	0,582

Tab. 32: Mittelwerte der Hauptelemente.

Es muss jedoch die Frage geklärt werden, ob diese Unterschiede zufällig sind oder ob signifikante Unterschiede vorliegen. Dafür kann theoretisch der T-Test oder die ANOVA verwendet werden.

Während der T-Test jeweils nur zwei Mittelwerte miteinander vergleichen kann, können mit der ANOVA mehrere Mittelwerte gleichzeitig statistisch überprüft werden (Köhler et al. 2007, 112; Brosius 2011, 499). Damit wird eine Verzerrung durch multiple Signifikanzschätzungen vermieden. Das ist deshalb besonders wichtig, weil mit steigender Anzahl der Mittelwerte der  $\alpha$ -Fehler des multiplen T-Tests zunimmt (Pfretzschner, Vorlesungsskript 2009; Brosius 2011, 505 f.).

Die ANOVA (ANalysis Of VAriance) in der univariaten Grundform untersucht, ob sich die Mittelwerte einer abhängigen numerischen Variablen (Elementoxid, LOI oder Element) zwischen verschiedenen Gruppen von Hornsteinen (Faktorvariable = einzelne Fundorte) einer

unabhängigen Variablen, dem Faktor (Fundort), unterscheiden. Für jede abhängige Variable (Elementoxid, LOI oder Element) wird dabei ein eigener Test durchgeführt (Köhler et al. 2007, 112; Backhaus et al. 2008, 152; Brosius 2011, 508 f.).

Voraussetzungen für die ANOVA:

- normalverteilte Grundgesamtheiten
- homogene Varianzen (Homoskedastizität), für alle Fundorte gleich (Köhler et al. 2007, 118; Brosius 2011, 500)

Wie unter 6.2 festgestellt wurde, sind die Variablen der Hornsteine an den einzelnen Fundorten nur annähernd normalverteilt. Mit dem Levene-Test, der unabhängig von der Normalverteilung ist (Köhler et al. 2007, 139), wurde die Voraussetzung der homogenen Varianzen (Homoskedastizität) geprüft. Es zeigte sich, dass nur neun von 19 Variablen homogene Varianzen haben. Beide Voraussetzungen sind demnach nicht erfüllt, weshalb die Aussagen der AVOVA mit Vorsicht zu verwenden sind.

Die ANOVA geht zunächst vom arithmetischen Mittel jeder abhängigen Variablen (Elementoxide, LOI und Elemente) aus. Zusätzlich berechnet sie die Varianzen für jeden Fundort und die Gesamtvarianz. Die Gesamtvariabilität wird in den Bestandteil Streuung, der auf der Variabilität innerhalb der Fundorte (Zufallsvariabilität) ( $SS_{w(ithin)}$ ) beruht, zerlegt und in den Bestandteil Streuung, der auf den Unterschieden zwischen den Fundorten (feste Effekte) ( $SS_{b(etween)}$ ) zurückzuführen ist. Danach wird untersucht, ob und wie stark sich die Summe der Varianzen innerhalb der Fundorte von der Gesamtvarianz unterscheidet. Wenn nun die Streuung zwischen den Fundorten  $SS_{b(etween)}$  nicht größer ist als die Streuung innerhalb der Fundorte  $SS_{w(ithin)}$ , kann man annehmen, dass die gemessenen Mittelwertunterschiede zufällig, also nicht signifikant verschieden sind (Köhler et al. 2007, 114-121; Backhaus et al. 2008, 154-158).

Varianzerklärung: (nach Backhaus et al. 2008, 156)

 $SS_{t(otal)} = SS_{b(etween)} + SS_{w(ithin)}$ Gesamtabweichung = erklärte Abweichung + nicht erklärte Abweichung

Ob das Verhältnis der beiden Streuungskomponenten noch im Rahmen der Zufallsvariabilität bleibt, entscheidet SPSS mit dem F-Test oder anderen multiplen Vergleichstests (Brosius 2011, 509-511). Da in unserem Fall weder von normalverteilten Grundgesamtheiten noch von Varianzgleichheit ausgegangen werden kann, wurde von den multiplen Vergleichstests der Tamhane-T2-Test, der keine Varianzgleichheit erfordert, verwendet. Dieser verwendet allerdings die t-Statistik mit eher konservativen Schätzungen (Brosius 2011, 511).

Die Post-Hoc-Mehrfachvergleichs-Tabelle der ANOVA für die untersuchten Hornsteine befindet sich im Anhang E2. Tabelle 33 gibt die Ergebnisse auf der Basis der 5 % Signifikanz-Grenze verkürzt wieder: x = signifikant ungleiche Mittelwerte.

	Arnh Borg.	Arnh Wipp.	Arnh Witt.	Borg Wipp.	Borg Witt.	Wipp Witt.
TiO <sub>2</sub>			Х		х	х
$AI_2O_3$		х			х	х
$Fe_2O_3$	х			х	х	
MnO	х			х	х	
MgO						
CaO			х		х	
Na <sub>2</sub> O						
K <sub>2</sub> O	Х	х	х		х	х
$P_2O_5$						
LOI	Х	х			х	х
Ва	Х	х	х			
Cr	Х	х	х			
Ni		х	x	х	х	
Rb						
Sr	Х					
V						
Eu	Х	х			х	
Sm	х	х		х	х	
Yb		х	х	х		
Summe	9x	9x	7x	5x	10x	4x

*Tab. 33: Signifikant ungleiche Mittelwerte der Variablen verschiedener Fundorte durch* x *gekennzeichnet.* 

Da nur angenähert normalverteilte Grundgesamtheiten untersucht wurden, ist die ANOVA nur eingeschränkt aussagefähig. Die multivariat erworbenen Werte werden weitgehend durch den gesunden Menschenverstand bestätigt, nachdem die meisten Fundortpaare mit hohen Mittelwertdifferenzen derselben Variablen auch signifikant unterschiedliche Mittelwerte haben.

Wie Tabelle 33 zeigt, unterscheiden sich die Mittelwerte von MgO,  $Na_2O$ ,  $P_2O_5$ , Rb und V der Hornsteine an keinem der Fundortpaare signifikant. Berücksichtigt man diese fünf Elementoxide und Elemente nicht weiter, bleiben noch 14 Variablen übrig, bei denen an mindestens einem Fundortpaar die Streuung zwischen zwei Fundorten größer ist als innerhalb der Fundorte. 10 der 14 Variablen haben signifikante Mittelwerte für das Fundortpaar Borg./Witt., neun bzw. sieben der 14 Variablen haben signifikante Mittelwerte für alle möglichen Fundortpaare mit Arnhofen. Die wenigsten signifikanten Mittelwerte, fünf bzw. vier von 14 Variablen, wurden bei den Fundortpaaren Borg./Wipp. und auch bei Wipp./Witt. gefunden.

Für kein einziges Elementoxid, LOI oder Element sind die Mittelwerte aller sechs Fundortpaare signifikant (Signifikanzgrenze 5%). Aber an fünf von sechs Fundortpaaren sind die Mittelwerte der  $K_2O$ -Konzentrationen signifikant: Arnh./Borg., Arnh./Wipp., Arnh./Witt., Borg./Witt. und Wipp./Witt. Nur die Mittelwertdifferenzen der am nächsten gelegenen Fundstellen "Borgerhau" und Wippingen sind für  $K_2O$  nicht signifikant. An vier von sechs Fundortpaaren sind die Mittelwerte von *LOI*, *Ni* und *Sm* signifikant verschieden, auch diese Variablen fielen schon, ebenso wie  $K_2O$  bei den binären Diagrammen positiv auf. Das ist kein Zufall, beruht doch bei den binären Diagrammen eine erfolgreiche Trennung auch auf signifikant verschiedenen Mittelwerten.

#### 6.5 Vergleich von Mittelwert und Standardabweichung

Ausschließlich mit Mittelwerten ist offensichtlich keine sichere Fundort-Trennung möglich. Deshalb wurde hier die Kombination von Mittelwert und Standardabweichung tabellarisch und mittels Grafiken untersucht (Tab. 34; 35; Abb. 103; 104).

Fundort		TiO₂ (%)	AI <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (%)	Fe₂O₃ (%)	МпО (%)	MgO (%)	CaO (%)	Na₂O (%)	K₂O (%)	P2O5 (%)	LOI (%)
Arn- hofen	Mittelwert Standard-	0,0169	0,1322	0,2549	0,0026	0,0792	0,0909	0,0969	0,0335	0,0207	0,680
	abwei- chung	0,0020	0,0516	0,0529	0,0007	0,0112	0,0682	0,0568	0,0099	0,0146	0,218
Borger- hau	Mittelwert Standard	0,0153	0,0812	0,1823	0,0016	0,0730	0,0686	0,0700	0,0182	0,0125	0,512
	abwei- chung	0,0034	0,0924	0,0299	0,0010	0,0050	0,0431	0,0119	0,0062	0,0030	0,103
	Mittelwert	0,0158	0,0647	0,2828	0,0027	0,0714	0,0375	0,0681	0,0196	0,0107	0,500
Wippin- gen	Standard- abwei- chung	0,0031	0,0376	0,0939	0,0009	0,0050	0,0256	0,0055	0,0046	0,0019	0,111
14/:441:	Mittelwert	0,0209	0,1767	0,2727	0,0033	0,0750	0,0338	0,0967	0,0468	0,0117	0,661
Wittlin- gen	Standard- abwei- chung	0,0030	0,0511	0,0763	0,0013	0,0063	0,0135	0,0568	0,0123	0,0014	0,146
_	Mittelwert	0,0170	0,1112	0,2431	0,0024	0,0745	0,0585	0,0819	0,0286	0,0138	0,582
insge- samt	Standard- abwei- chung	0,0036	0,0768	0,0764	0,0012	0,0076	0,0477	0,0407	0,0144	0,0081	0,166

Tab. 34: Mittelwert und Standardabweichungen der Hauptelementoxide verschiedener Fundorte.

Fundort		<i>Ba</i> (ppm)	<i>Cr</i> (ppm)	<i>Ni</i> (ppm)	<i>Rb</i> (ppm)	S <i>r</i> (ppm)	V (ppm)	<i>Eu</i> (ppm)	S <i>m</i> (ppm)	<i>Yb</i> (ppm)
	Mittelwert	64,99	61,10	24,43	2,86	7,27	3,61	1,29	16,19	0,65
Arnhofen	Standard- abweichung	11,89	33,23	17,00	1,56	2,73	1,84	0,48	6,35	0,24
	Mittelwert	33,38	94,37	15,57	2,96	3,83	3,11	0,49	5,71	0,49
Borgerhau	Standard- abweichung	7,87	33,19	10,81	1,32	1,94	2,47	0,17	2,23	0,30
	Mittelwert	26,83	111,33	46,84	1,83	4,37	5,52	0,71	8,69	0,23
Wippingen	Standard- abweichung	11,29	34,82	16,11	1,78	2,93	3,84	0,27	3,38	0,18
	Mittelwert	34,71	142,13	52,80	3,48	5,61	4,75	0,89	11,11	0,32
Wittlingen	Standard- abweichung	14,92	76,17	29,21	1,55	2,88	2,46	0,42	5,50	0,26
	Mittelwert	39,47	101,63	33,42	2,80	5,16	4,16	0,82	10,06	0,43
insgesamt	Standard- abweichung	18,25	53,95	24,29	1,62	2,87	2,83	0,45	5,90	0,29

Tab. 35: Mittelwert und Standardabweichungen der Spurenelemente verschiedener Fundorte.



Abb. 103: Mittelwert und zwei Standardabweichungen (2 SD) der Hauptelemente verschiedener Fundorte. Zur besseren Sichtbarkeit der Unterschiede sind die 2 SD benachbarter Variablen in der Grafik verbunden.

Die Tabelle der Elementoxide und LOI (Tab. 34) und die Tabelle der Spurenelemente (Tab. 35), jeweils mit Mittelwert und Standardabweichung, zeigen deutlichere Unterschiede und im Allgemeinen, besonders ins Auge springend, die Grafiken der Haupt- und Spurenelemente (y-Achse: Mittelwert  $\pm 2$  SD  $\triangleq \overline{x} \pm 2s$ ) (Abb. 103; 104).


Abb. 104: Mittelwert und zwei Standardabweichungen (2 SD) der Spurenelemente verschiedener Fundorte. Zur besseren Sichtbarkeit der Unterschiede sind die 2 SD benachbarter Variablen in der Grafik verbunden.

Leider kommen Unterschiede der Standardabweichungen der Hauptelemente  $TiO_2$ , MnO,  $K_2O$  und  $P_2O_5$  und der Spurenelemente Rb, Sr, V, Eu und Yb in den Grafiken nicht so deutlich heraus, da diese Standardabweichungen jeweils im Verhältnis zu den übrigen sehr niedrig sind<sup>18</sup>. Trotzdem sind sie sehr wichtig, wie sich noch zeigen wird (Tab. 34; 35).

<sup>&</sup>lt;sup>18</sup> Die durchschnittlichen Standardabweichungen liegen bei den Elementoxiden *TiO*<sub>2</sub>, *MnO*, *MgO*, *K*<sub>2</sub>O, *P*<sub>2</sub>O<sub>5</sub> < 0,02%, bei den Elementen *Rb*, *Sr*, *V*, *Eu*, *Yb* < 10 ppm.

Von den signifikant unterschiedlichen Mittelwerten verschiedener Fundortpaare haben die folgenden auch deutlich unterschiedliche Standardabweichungen des Mittelwertes<sup>19</sup>:

Arnh./Borg.: *Fe*<sub>2</sub>*O*<sub>3</sub>, *K*<sub>2</sub>*O*, *LOI*, *Ba*, *Sr*, *Eu*, *Sm* Arnh./Wipp.: *Al*<sub>2</sub>*O*<sub>3</sub>, *K*<sub>2</sub>*O*, *LOI*, *Eu*, *Sm*, *Yb* Arnh./Witt.: *TiO*<sub>2</sub>, *CaO*, *Cr*, *Ni* Borg./Wipp.: *Fe*<sub>2</sub>*O*<sub>3</sub>, *Ni*, *Sm*, *Yb* Borg./Witt.: *Al*<sub>2</sub>*O*<sub>3</sub>, *Fe*<sub>2</sub>*O*<sub>3</sub>, *MnO*, *CaO*, *K*<sub>2</sub>*O*, *LOI*, *Ni*, *Eu*, *Sm* Wipp./Witt.: *Al*<sub>2</sub>*O*<sub>3</sub>, *K*<sub>2</sub>*O*, *LOI* 

Am günstigsten zur Trennung der verschiedenen Fundorte erwiesen sich hier  $K_2O$ , LOI und Sm. Sie eignen sich zur Trennung von jeweils vier der sechs Fundortpaare. Für drei Fundortkombinationen eignen sich  $Al_2O_3$ ,  $Fe_2O_3$ , Ni, Eu.

Auch diese Unterschiede zwischen einzelnen Variablen weisen darauf hin, dass eine Trennung von Hornsteinen verschiedener Fundorte nicht ganz auszuschließen ist.

### 6.6 Korrelationsanalyse

Die Korrelationsanalyse bestimmt die Beziehungen der einzelnen Variablen untereinander.



### 6.6.1 Korrelation in binären Diagrammen

Abb. 105: Fast perfekte Korrelation von Eu und Sm an allen Fundorten.

Schon binäre Diagramme zeigten, dass zwischen einigen Elementoxiden und Elementen eine lineare Beziehung besteht; die Variablen aller Fundstellen liegen um die Diagonale angeordnet, was Hinweise darauf gibt, dass diese Elemente korrelieren (Abb. 105). Bei einer geringen

<sup>&</sup>lt;sup>19</sup> Die Größe der deutlich unterschiedlichen Standardabweichungen der Mittelwerte wurde willkürlich festgelegt: sie weichen um > 20 % von der höheren Standardabweichung der Mittelwerte der jeweiligen Variablen der beiden betrachteten Fundorte ab.

Korrelation sind die Variablen dagegen in einem realtiv breiten Bereich oberhalb und unterhalb der Geraden gelegen (Köhler et al. 2007, 46). Für alle Fundorte (einschließlich der ungarischen) besteht eine solche lineare Beziehung zwischen Samarium und Europium (Abb. 105).



Abb. 106: Hohe Korrelation zwischen  $Al_2O_3$  und  $K_2O$  an allen Fundorten.

Immer noch deutlich ist die Korrelation zwischen  $Al_2O_3$  und  $K_2O$  (Abb. 106). Die Stärke der Korrelation ist jedoch an einzelnen Fundorten verschieden. Sie nimmt von "Borgerhau" und Wippingen über Arnhofen nach Wittlingen zu. Auch hier fällt der Extremwert von Borg. 11 wieder deutlich heraus.

Außerdem korrelieren auch *Sm* und *Eu* jeweils mit *Sr*, wobei auch hier Wittlingen am stärksten korreliert. Die Diagramme von  $Al_2O_3$  vs.  $K_2O$  (Abb. 106) und *Sm* vs. *Sr* zeigen durch ihre je Fundort dreiecksförmig angeordneten Punktwolken eine Zunahme der Varianz mit der Zunahme der Konzentration, also eine Varianzungleichheit (Heteroskedastizität) an (Backhaus et al. 2008, 85 f.).

### 6.6.2 Korrelationsanalyse nach Bravais und Pearson

Die Korrelationsanalyse misst Stärke und Richtung eines linearen Zusammenhanges. Der Maßkorrelationskoeffizient r, der von Bravais und Pearson eingeführt wurde, errechnet sich aus der Abweichung vom Mittelwert von jeweils zwei Variablen desselben Hornsteins (Köhler et al. 2007, 47; Brosius 2011, 517). Der Maßkorrelationskoeffizient r ist folgendermaßen definiert (Köhler et al. 2007, 47):

$$r = \frac{\sum(x_i - \overline{x})(y_i - \overline{y})}{\sqrt{\sum(x_i - \overline{x})^2 * \sum(y_i - \overline{y})^2}}$$

- x<sub>i</sub> = Messwert der Variablen x am i-ten Hornstein
- y<sub>i</sub> = Messwert der Variablen y am i-ten Hornstein

 $\overline{\mathbf{x}}$  bzw.  $\overline{\mathbf{y}}$  = Mittelwerte der Variablen x und y

Die Stärke des linearen Zusammenhanges r ergibt eine Maßzahl zwischen -1 und +1 (Brosius 2011, 517). Das Vorzeichen von r ergibt sich aus der Steigung der Korrelationsgeraden. Wenn mit der Zunahme der Variablen x auch eine Zunahme der Variablen y verbunden ist, ist r positiv; wenn die Zunahme einer Variablen mit der Abnahme der anderen einhergeht, ist r negativ (Köhler et al. 2007, 49). Je größer der absolute Wert des Koeffizienten r ist, desto stärker ist der lineare Zusammenhang zwischen den Variablen (Brosius 2011, 521).

Die Korrelationsanalyse prüft lineare Zusammenhänge; bei nicht linearen Zusammenhängen von Variablen sind andere Ergebnisse zu erwarten, als wenn dieselben Variablen linear zusammenhängen würden (Brosius 2011, 517). Aus diesem Grund wurden alle Messdaten der WDRFA durch Logarithmieren linearisiert, wodurch exponentielle Beziehungen zwischen den Variablen in lineare überführt werden (Köhler et al. 2007, 68-71). Mit den transformierten Messwerten  $\tilde{x} = lg(x + 1)$  wurde die weitere Statistik durchgeführt (Köhler et al. 2007, 75) (Anhang D2).

Der Betrag des Korrelationskoeffizienten wird zur Interpretation in unterschiedliche Stufen unterteilt (Brosius 2011, 523). Folgende Interpretationen werden in der vorliegenden Arbeit verwendet:

Betrag des Korrelationskoeffizienten	Interpretation
0-0,2	keine bzw. sehr geringe Korrelation
0,2-0,5	geringe Korrelation
0,5 - 0,7	mittlere Korrelation
0,7 – 1	hohe Korrelation

*Tab. 36: Definition der Beträge des Korrelationskoeffizienten* r *(verändert nach Brosius 2011).* 

In der SPSS-Tabelle im Anhang der Arbeit (E3 auf CD) befinden sich die Korrelationskoeffizienten für die gesamten untersuchten Hornsteine verschiedener Fundorte.

Außer der absoluten Höhe des Korrelationskoeffizienten ist vor allem die Frage, ob überhaupt ein signifikanter Zusammenhang zwischen den betrachteten Variablen vorliegt, von großer Bedeutung. Es geht dabei um die Frage, ob aus den Stichprobenwerten geschlossen werden kann, dass ein solcher linearer Zusammenhang in der Grundgesamtheit, also der Hornsteine eines Fundortes, besteht. Die Nullhypothese bedeutet hier, dass in der Grundgesamtheit kein Zusammenhang zwischen den betrachteten Variablen besteht. Bei einer in der Ergebnistabelle ausgewiesenen zweiseitigen Signifikanz von 0,000 begeht man mit der Ablehnung der Nullhypothese mit einer Wahrscheinlichkeit von 0,000 bzw. 0,0 % einen Irrtum (Brosius 2011, 523 f.). Das bedeutet dann, anders ausgedrückt, dass es mit einer Wahrscheinlichkeit von 100 % einen Zusammenhang zwischen den betrachteten Variablen gibt.

Die folgenden Diagramme (Abb. 107-111) signifikanter Beziehungen beschränken sich auf mittlere und hohe Korrelationen, in die Betrachtungen gehen vor allem die letzteren als die wichtigsten ein.



Abb. 107: Korrelationen aller für die Statistik verwendeten Hornsteine. Hohe Korrelation = durchgezogene Linie, mittlere Korrelation = gestrichelte Linie; grün umrahmt = hoch korrelierende Gruppe; gelb umrahmt = mittel korrelierende Gruppe.

Aus der Korrelationsmatrix der logarithmierten Variablenwerte aller für die Statistik verwendeten Hornsteinwerte (Abb. 107) ist ersichtlich, dass *Eu/Sm, Eu/Sr, Sm/Sr* und  $K_2O/Al_2O_3$ signifikant positiv hoch korrelieren. Weitere Elemente korrelieren mittel und ebenfalls positiv.

Das Muster der Korrelationen für die Arnhofener Hornsteine (Abb. 108) unterscheidet sich deutlich von dem der gesamten Hornsteine.



Abb. 108: Korrelationen der Hornsteine aus Arnhofen . Hohe Korrelation = durchgezogene Linie, mittlere Korrelation = gestrichelte Linie, schwarz = positiv, rot = negativ; grün umrahmt = hoch korrelierende Gruppe.

Hoch korrelieren in Arnhofen zwei Gruppen (wie bei den gesamten Hornsteinen), allerdings mit leichten Veränderungen: mit *Eu* und *Sm* korreliert hier *MnO* hoch und mit  $K_2O$  und  $Al_2O_3$ 

der Verbrennungsverlust *LOI*, zusätzlich gibt es noch die hoch korrelierende Gruppe *Ba* und *CaO* (Abb. 108).



Abb. 109: Korrelationen der Hornsteine aus dem "Borgerhau". Hohe Korrelation = durchgezogene Linie, mittlere Korrelation = gestrichelte Linie, schwarz = positiv, rot = negativ; grün umrahmt = hoch korrelierende Gruppe.

Im "Borgerhau" gibt es im Wesentlichen drei hoch korrelierende Gruppen (Abb. 109). Die hoch korrelierende Gruppe um die *Seltenen Erden* mit *MnO* tritt hier ebenfalls auf.  $K_2O$  korreliert diesmal hoch mit *Na<sub>2</sub>O* und dieses mit *MgO*. Außerdem korrelieren  $P_2O_5$  und *TiO<sub>2</sub>* hoch und beide negativ hoch mit *Ni*.



*Abb. 110: Korrelationen der Hornsteine aus Wippingen. Hohe Korrelation = durchgezogene Linie, mittlere Korrelation = gestrichelte Linie, positiv = schwarz, negativ = rot; grün umrahmt = hoch korrelierende Gruppe.* 

In Wippingen gibt es vier Gruppen mit hoher Korrelation (Abb. 110). Die Gruppe der *Seltenen Erden* und *MnO* korrelieren zusätzlich hoch mit *Ni*. Eine weitere Gruppe bilden *MgO* und *CaO*. *TiO*<sub>2</sub> korreliert hoch negativ mit *Yb* und positiv mit *Sr*. Ganz neu ist hier die positiv hoch korrelierende Reihe von V mit  $Fe_2O_3$  und dieses mit  $P_2O_5$ , alle drei Elemente und Elementoxide korrelieren hoch negativ mit Ba.



Abb. 111: Korrelationen der Hornsteine aus Wittlingen. Hohe Korrelation = durchgezogene Linie, mittlere Korrelation = gestrichelte Linie, positiv = schwarz, negativ = rot; grün umrahmt = hohe Korrelation.

Bei den Wittlinger Hornsteinen gibt es drei hoch korrelierende Gruppen (Abb. 111). Die Gruppe der *Seltenen Erden* mit *MnO* und *Sr* hat noch eine zusätzliche hohe Korrelation zwischen  $TiO_2$  und *Sr*.  $Al_2O_3$  korreliert wieder hoch mit  $K_2O$  wie in Arnhofen und den Hornsteinen insgesamt. Neu ist die Korrelationsreihe von *CaO* mit *Rb* und letzteres mit *Ba*.

Die Diagramme zeigen deutlich, dass es Gemeinsamkeiten an signifikanten hoch korrelierenden Beziehungen an allen vier Fundorten gibt. Überall gibt es hohe Korrelationen zwischen den Seltenen Erden *Sm* und *Eu* untereinander und zu *MnO*. An allen Fundorten, außer dem "Borgerhau", bildet sich eine hoch korrelierende Gruppe um *CaO*. Eine weitere solche um  $K_2O$  findet man überall, außer in Wippingen.

Die Korrelationsdiagramme zeigen aber auch deutliche Unterschiede zwischen den einzelnen Fundorten. So sind sehr unterschiedliche Gruppierungen um  $TiO_2$  im "Borgerhau", in Wippingen und Wittlingen zu beobachten. Einmalig ist die negative Korrelation von *Ba* zu  $Fe_2O_3$ ,  $P_2O_5$  und *V* in Wippingen. Unterschiede betreffen sowohl die Korrelationspartner, als auch die Stärke der Korrelation zwischen gleichen Variablen verschiedener Fundorte.

Neben der direkten Korrelation, die zum Beispiel zwischen Samarium und Europium auftritt, sind weitere Möglichkeiten zu unterscheiden. Die formale Korrelation, bei der sich zwei Faktoren immer zu 100 % ergänzen, kann bei dieser Untersuchung ausgeschlossen werden, vor allem deshalb, weil  $SiO_2$  nicht in die Korrelationsanalyse aufgenommen wurde.

Den Korrelationsdiagrammen ist aber zu entnehmen, dass indirekte Korrelation über einen oder mehrere Zwischenfaktoren, Gemeinsamkeitskorrelation mit einem weiteren Faktor und

wechselseitige Abhängigkeit überaus häufig sind (Köhler et al, 2007, 50-52; Brosius 2011, 523).

Bei Zusammenhängen zwischen mehr als zwei Variablen gibt der Korrelationskoeffizient r aber nur Auskunft über die Stärke des Zusammenhangs von zwei Merkmalen. In einem solchen Fall wird r nur richtig geschätzt, falls es gelingt, die anderen Einflussfaktoren nahezu konstant zu halten (Köhler et al. 2007, 53). Aus diesem Grund kann sich die Stärke einer Korrelation im Verlauf der Faktoren- und der Diskriminanzanalyse durch Entfernung einzelner Elemente, LOI oder Elementoxide auch immer wieder ändern.

### 6.7 Zusammenfassung

Wie die Untersuchung der *Normalverteilung* der gesamten 65 Hornsteine gezeigt hat, waren nur 13 von 19 Variablen normalverteilt oder annähernd normalverteilt. Damit ist bei der großen Gesamtmenge an untersuchten Hornsteinen bereits der Beweis erbracht, dass es keine Grundgesamtheit aller Hornsteine der vier Fundorte gibt. Die 19 Variablen der Hornsteine verschiedener Fundorte, je 15 bzw. 20 Exemplare, sind dagegen normalverteilt oder annähernd normalverteilt, es handelt sich also um vier Grundgesamtheiten. Insgesamt gab es 6 % Ausreißer- und Extremwerte.

Mit der einfaktoriellen ANOVA wurden die *Mittelwerte* der Variablen von je zwei Fundorten verglichen und signifikante Unterschiede gesucht. Es fanden sich signifikante Mittelwertunterschiede:

- an keinem Fundortpaar für: MgO, Na<sub>2</sub>O, P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, Rb, V;
- an drei Fundortpaaren für: TiO<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, MnO, Ba, Cr, Eu, Yb;
- an vier Fundortpaaren für: LOI, Ni, Sm;
- an allen Fundortpaaren außer "Borgerhau"/Wippingen (ca. 2 km Entfernung) für: K<sub>2</sub>O.

Mit Mittelwerten alleine sind die vier Hornstein-Fundorte nicht zu trennen, aber es zeigen sich teilweise signifikante Unterschiede.

Die Diagramme von *Mittelwert* + *doppelter Standardabweichung* weisen anschaulich auf Unterschiede zwischen den Fundorten hin.

Streudiagramme, vor allem von *Sm* gegen *Eu*, wiesen schon auf *Korrelationen* hin. Die Korrelationsanalyse nach Bravais und Pearson, die lineare Beziehungen der Variablen untereinander untersucht, zeigte dann auch für jeden Fundort ein eigenes typisches Korrelationsmuster. Dabei kamen drei oder vier hoch korrelierende Variablengruppen, immer wieder etwas variiert, an allen vier Fundorten vor:

- "Seltene Erden" mit *Sm, Eu*, …
- "Tonerdegruppe" mit  $Al_2O_3$ ,  $K_2O$ , ...
- "Erdalkaligruppe" mit CaO, MgO, Ba,...
- "Magmagruppe" mit Ba, Yb.

Fasst man die gesamten Untersuchungen zur Struktur der WDRFA-Daten noch einmal zusammen, so geht daraus hervor, dass MgO,  $Na_2O$ ,  $P_2O_5$ , Rb und V keinen wesentlichen Beitrag zur Trennung der untersuchten Fundorte leisten können. Gute Trenneigenschaften für alle Hornsteine besitzen dagegen folgende Variablen:  $K_2O$ , LOI, Ni, Sm,  $TiO_2$ ,  $Al_2O_3$ ,  $Fe_2O_3$ , MnO, Ba, Cr, Eu und Yb, die jedoch teilweise stark untereinander korrelieren, was bei einer Trennung stören kann. Die besten Trenneigenschaften können damit nach der Untersuchung der Datenstruktur acht der folgenden Variablen zugewiesen werden:  $K_2O$ ; LOI; Ni; Sm oder Eu;  $TiO_2$ ;  $Fe_2O_3$ ; Ba oder Yb; Cr.

# 7 Trennung der Hornsteinfundorte durch multivariate statistische Methoden

Aufgrund der vielen Variablen und ihrer Beziehungen untereinander, der signifikanten Mittelwertunterschiede und der unterschiedlichen Varianzen bieten sich multivariate statistische Methoden wie die Faktorenanalyse, die Diskriminanzanalyse und die Clusteranalyse zur Trennung von Hornsteinfundorten an.

## 7.1 Faktorenanalyse

Die Faktorenanalyse basiert auf der Korrelationsanalyse. Ihre Entwicklung begann ab 1904 durch Spearman, an ihrer Weiterentwicklung war vor allem Thurstone (1931, 1947) beteiligt. Die heute am weitesten verbreitete Form der Faktorenanalyse, die Hauptkomponentenanalyse (PCA = Principal Component Analysis), geht auf Hotelling (1933) und Kelly (1935) zurück (Bortz 2005, 514).

Die Faktorenanalyse ist ein Strukturen entdeckendes und Hypothesen generierendes Verfahren, das auch die Datenmenge reduzieren kann (Bortz 2005, 511-514). Sie sucht auf der Basis der Ergebnisse der Korrelationsanalyse für Gruppen von Variablen komplexe Hintergrundvariablen, die Faktoren oder Hauptkomponenten genannt werden (Brosius 2011, 787).

Da die einzelnen Fundorte, wie bereits gezeigt (s. Kapitel 6.6), unterschiedliche Korrelationsmuster zeigen, werden je Fundort zwei bis drei typische Faktoren gebildet, auf die einzelne Variablen unterschiedlich hoch laden. Da die Variablen, die auf einen Faktor hoch laden, weitaus die meisten Informationen enthalten, können die niedrig auf einen Faktor ladenden Variablen vernachlässigt und so die Variablenzahl reduziert werden (Backhaus et al. 2008, 324; Pfretzschner Vorlesungsskript 2009; Brosius 2011, 789-791; 801).

## 7.1.1 Grundlegendes zur Faktorenanalyse

Zur Ermittlung der Faktoren aus den Variablen geht die Faktorenanalyse von der grundlegenden Annahme aus, dass sich jeder Beobachtungswert (Messwert) einer Ausgangsvariablen  $x_i$  als Linearkombination mehrerer (hypothetischer) Faktoren p nach folgender mathematischen Gleichung beschreiben lässt (Backhaus et al. 2008, 338):

	i = Variablen
	k = Hornstein
	a = Gewichtung bzw. Faktorenladung
$x_{ik} = a_{i1} * p_{k1} + a_{i2} * p_{k2} + + a_{iq} * p_{kq}$	beim Elementoxid, LOI oder Ele-
	ment i, z. B. für Faktor 1 a <sub>i1</sub> , für
	Faktor 2 a <sub>i2</sub> , für Faktor q a <sub>iq</sub>
	$p = Faktor (p_1 \dots p_q)$

Die Faktorladung a<sub>iq</sub> gibt an, wieviel ein Faktor mit einer Ausgangsvariablen zu tun hat (Backhaus et al. 2008, 338). 140 Zum Beispiel kann der Messwert x für  $Al_2O_3$  des Hornsteins Borg. 10,  $x_{Al2O3, Borg. 10} = 0,456$  %, bei drei gewählten Faktoren zerlegt werden in:

$$x_{\text{Al2O3, Borg. 10}} = a_{1\text{Al2O3}} * p_{1\text{Borg. 10}} + a_{2\text{Al2O3}} * p_{2\text{Borg. 10}} + a_{3\text{Al2O3}} * p_{3\text{Borg. 10}} \\ < 0,456\%.$$

Statistisch können Faktorladungen deshalb als Korrelationskoeffizienten zwischen dem Faktor p und der Variablen i aufgefasst werden. Statistikprogramme schätzen dann in der Faktorenextraktion mit Hilfe des Fundamentaltheorems der Faktorenanalyse von Thurstone die Faktorenwerte (Backhaus et al. 2008, 338).

Durch die Bildung von Faktoren aus Mittelwerten und die geringe Zahl der zu extrahierenden Faktoren wird bewusst ein Verlust an erklärter Varianz in Kauf genommen. Der Umfang der Varianzerklärung, den die Faktoren gemeinsam für eine Ausgangsvariable liefern, wird als Kommunalität bezeichnet (Backhaus et al. 2008, 327).

Zu Beginn der Faktorenanalyse sollte die Korrelationsmatrix zunächst statistisch auf ihre Eignung überprüft werden (Backhaus et al. 2008, 330; Brosius 2011, 791). Das wichtigste Maß für die Stichprobeneignung der in die Faktorenanalyse einbezogenen Variablen ist der MSA-Wert (Measure of Sampling Adequacy). Er basiert, wie bei der Korrelationsanalyse, auf den Korrelationskoeffizienten r von Variablenpaaren. Der Grad der Korrelation zwischen den Variablen ist folgendermaßen definiert:

$$MSA_{i} = \frac{\Sigma r_{ij}^{2}}{\Sigma r_{ij}^{2} + \Sigma a_{ij}^{2}} \qquad \text{für } i \neq j$$

- $r_{ij}$  = Korrelationskoeffizient zwischen den Variablen i und j
- a<sub>ij</sub> = Partieller Korrelationskoeffizient zwischen den Variablen i und j, wenn der Einfluss aller übrigen Variablen ausgeschaltet wird (Brosius 2011, 796).

Für jede Variable i wird der MSA-Wert für die Stichprobeneignung berechnet und ist in der Hauptdiagonalen der Anti-Image-Korrelations-Matrix ablesbar (Anhang E4.1). Er sollte jeweils über 0,6 liegen, muss aber mindestens 0,5 betragen (Backhaus et al. 2008, 336 f.; Brosius 2011, 794-796). Variablen mit einem MSA-Wert < 0,5 sollten in der Faktorenanalyse unberücksichtigt bleiben, da sie mit den übrigen nur sehr geringe Korrelationen aufweisen (Brosius 2011, 791). Der Ausschluss dieser Variablen sollte jedoch sukzessive nach jeweiliger Prüfung der MSA- und KMO-Werte erfolgen (Backhaus et al. 2008, 337).

Die Gesamtvarianz einer Variablen lässt sich in einen jeweils durch die andere Variable erklärbaren Teil (Image) und einen nicht erklärbaren Teil (Anti-Image) unterteilen. Die Anti-Image-Korrelationsmatrix enthält die negativen Werte der partiellen Korrelationskoeffizienten. Bei einem niedrigen Anti-Image-Wert zweier Variablen besteht demnach eine hohe Korrelation, diese Werte sollten deshalb sehr klein sein (Backhaus et al. 2008, 335 f.; Brosius 2011, 794 f.). Damit auch das Kaiser-Meyer-Olkin-Kriterium (KMO), welches auf dem MSA-Wert basiert, deutlich über 0,5 liegt, werden stufenweise jeweils die Variablen mit dem niedrigsten MSA-Wert für Stichprobeneignung heraus genommen, solange bis alle verbliebenen Variablen das MSA-Kriterium erfüllen (Backhaus et al. 2008, 336 f.; Brosius 2011, 795 f.).

Das KMO-Kriterium ist  $\leq 1$  und folgendermaßen definiert (Brosius 2011, 795):

$$\mathrm{KMO} = \frac{\Sigma \Sigma r_{ij}^2}{\Sigma \Sigma r_{ij}^2 + \Sigma \Sigma a_{ij}^2}$$

Der KMO-Wert wird wie der MSA-Wert berechnet mit dem Unterschied, dass er sich auf alle Variablen insgesamt anstatt lediglich jeweils auf eine Variable bezieht (Brosius 2011, 795 f.).

KMO-Test		
Maß der Stichprobeneignung nach Kaiser-Meyer-Olkin	0,708	Tab. 37: KMO-Test auf Stichprobeneignung für die Variablen der Hornsteine aus Arnhofen, "Borger- hau", Wippingen und Wittlingen (ohne Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> und CaO).

Die MSA-Werte für alle Variablen (außer CaO und V) aller Hornsteine aus Arnhofen, dem "Borgerhau", Wippingen und Wittlingen liegen oberhalb von 0,6 (Anhang E4.1). Das KMO-Maß beträgt 0,708 (Tab. 37) und wird als mittel angesehen (Brosius 2011, 796).

Die für die Faktorenanalyse jedes Hornsteinfundortes gewählten wichtigen Variablen sind jeweils in der Tabelle "rotierte Komponentenmatrix" zu finden (7.1.2 und 7.1.3). Sie enthält die Faktorladungen der einzelnen Variablen für die rotierten Faktoren. Dabei wurden nur Variablen berücksichtigt, bei denen r > 0,5 ist und die somit mittel bis hoch auf einen Faktor laden. Da Faktoren Kunstgebilde sind, können sie verzerrungsfrei transformiert werden. Bei der Rotation wird die Lage, aber nicht der Winkel  $\alpha = \cos r$  der im Koordinatensystem angeordneten Faktoren durch Drehen der Achsen verändert und so auch im Diagramm leichter interpretierbar (Brosius 2011, 791; 804).

### 7.1.2 Faktorenanalyse der untersuchten Hornsteine insgesamt

Bei der Interpretation der Faktoren (Tab. 38) beschränkt sich diese Arbeit überwiegend auf die hoch auf den jeweiligen Faktor ladenden Variablen ( $\geq 0,7$ ).

Auf Faktor 1 laden *Sm* und *Eu*, *MnO* und *Sr*. *Sm*<sup>3+</sup> und *Eu*<sup>3+</sup> sind chemisch sehr homogen und können sich gegenseitig ersetzen, *Sr* und *Eu* ebenfalls, da *Sr*<sup>2+</sup> und *Eu*<sup>2+</sup> gleiche Ladung und ähnlichen Radius haben. Zunächst erstaunt, dass *Sr* und *Sm* auf denselben Faktor hoch laden, da *Sm* eher selten *Sm*<sup>2+</sup>-Ionen bildet (Hollemann & Wiberg 2007, 1928-1945). Die Ursache dafür muss eine überwiegend indirekte Korrelation sein:  $Sm \rightarrow Eu \rightarrow Sr$ . Da Mangan auch im Gestein verschiedene Ladungen haben kann, vor allem  $Mn^{2+}$  und  $Mn^{3+}$  und in  $MnO_2$  die Oxidationszahl +IV hat, trägt es mit zum Ladungsausgleich dieser Gruppierung bei. Faktor 1 bei allen Hornsteinen wird in der vorliegenden Arbeit vereinfachend "Seltene Erden" genannt. 142 Auf Faktor 3 laden  $Al_2O_3$  und  $K_2O$  hoch. Es sind Bestandteile der Tonerde, wie zum Beispiel Glaukonit  $(Na,K)(Fe^{3+},Al,Mg)_2(Si,Al)_4O_{10}(OH)_2$ , wobei  $Al^{3+}$  mengenmäßig gegenüber K<sup>+</sup> in der Tonerde dominiert (Markl 2008, 64; 66; 597). Diese Gruppierung bekommt, ebenfalls vereinfachend, den Namen "Tonerde".

		Komponente	
	1	2	3
Eu	0,927		
Sm	0,925		
MnO	0,817		
Sr	0,784		
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	0,582		
Cr		-0,730	
Ni		-0,704	
Yb		0,697	
Ba		0,683	
$P_2O_5$		0,554	
MgO			
Na <sub>2</sub> O			
K <sub>2</sub> O			0,909
$AI_2O_3$			0,818
LOI			0,615
Rb			0,589
TiO <sub>2</sub>			0,513

#### **Rotierte Komponentenmatrix**



Tab. 38: Jeweils hoch auf einen Faktor ladende Variablen = Hauptkomponenten der statistisch untersuchten Hornsteinfundorte: Faktor 1 pink; Faktor 2 grün; Faktor 3 schwarz. Extraktionsmethode: Hauptkomponentenanalyse; Rotationsmethode: Varimax mit Kaiser-Normalisierung.

Abb. 112: Hauptkomponenten aller statistisch untersuchten Hornsteinfundorte (ohne Ungarn und Grund) nach Rotation im dreidimensionalen Raum: Faktor 1 pink; Faktor 2 grün mit Cr und Ni, die stark negativ zu Yb, Ba und P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> korrelieren; Faktor 3 schwarz.

Auf Faktor 2 laden Chrom und Nickel negativ hoch. Eine mittelstark korrelierende Gruppe der Korrelationsanalyse (Abb. 107) aus Eisen, Nickel, Vanadium und Chrom legt den Gedanken nahe, dass es sich dabei um Sägeblattabrieb handeln könnte. Dagegen spricht allerdings, dass diese Gruppe keineswegs mit den anderen Variablen negativ korreliert. Ein möglicher Sägeblattabrieb müsste außerdem stark verdünnt sein aufgrund des Aussägens von jeweils ca. 20 g Hornstein und der Verwendung von jeweils nur 1,5 g in der RFA. Die Tabelle der fünf besonders harten Hornsteine mit einer Sägezeit von 3 bis 4 Stunden (Tab. 39) zeigt ebenfalls, dass es keinen deutlichen Einfluss des Sägeblattes auf die Konzentrationen von  $Fe_2O_3$ , Cr, Ni und V gibt. Untersuchungen zur Trennung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte

	$Fe_2O_3$ (%)	Cr (ppm)	Ni (ppm)	V (ppm)
Borg. Ø	0,183	94,4	18,3	4,4
Borg. 10	0,217	7,2	0	5,5
Borg, 13	0,155	83,5	18,8	0
Wipp. Ø	0,283	111,3	46,8	5,5
Wipp. 1	0,172	122,4	5,0	5,0
Witt. Ø	0,273	142,1	56,6	4,8
Witt. 8	0,283	275,4	106,9	4,8
Witt. 14	0,236	146,9	67,5	0

Tab. 39: Konzentration von Fe2O3, Cr, Ni und V bei besonders harten Hornsteinenmit besonders langer Sägezeit.

Faktor 2 erklärt dagegen: je weniger Chrom und Nickel, desto mehr Barium und Ytterbium enthält der Hornstein durchschnittlich und umgekehrt. Barium ist ein seltenes Element, es kommt vor allem in hydrothermalen Erzgängen und auch magmatisch in Karbonatiten vor (Markl 2008, 46). Yb-haltiges Xenotim  $(Y, Yb)PO_4$  ist ein häufiges akzessorisches Mineral in Magmatiten (Markl 2008, 48). Diese Gruppierung bekommt vereinfachend den Namen "Magma".

Die Tabelle "erklärte Gesamtvarianz" (Tab. 40) für alle statistisch untersuchten Hornsteine, gibt für jeden Faktor (Komponente) die Eigenwerte sowie den Anteil an erklärter Varianz in der anfänglichen und in der rotierten Lösung an. Der Eigenwert gibt an, welcher Betrag der Gesamtstreuung aller beobachteten Variablen durch diesen Faktor erklärt wird (Brosius 2011, 797). Es wurden jeweils die drei Faktoren mit dem höchsten Erklärungswert berücksichtigt (zusammen > 50 %) (A. Kögel, zdv Tübingen mündlich Mai 2011).

	A	Anfängliche Eigenwerte			Rotierte Summe der quadrierten Ladungen		
Komponente	Gesamt	% der Varianz	Kumulierte %	Gesamt	% der Varianz	Kumulierte %	
1	4,954	29,143	29,143	4,039	23,758	23,758	
2	3,454	20,317	49,460	3,312	19,484	43,242	
3	1,964	11,556	61,016	3,022	17,774	61,016	
4	1,153	6,783	67,799				
5	,939	5,521	73,320				
6	,800	4,707	78,027				
7	,754	4,436	82,463				
8	,643	3,779	86,242				
9	,627	3,689	89,931				
10	,486	2,859	92,791				
11	,404	2,377	95,168				
12	,224	1,315	96,483				
13	,212	1,249	97,732				
14	,165	,973	98,705				
15	,133	,780	99,485				
16	,086	,507	99,992				
17	,001	,008	100,000				

 Tab. 40: Erklärte Gesamtvarianz aller statistisch untersuchten Hornsteine.

 Extraktionsmethode: Hauptkomponentenanalyse.

### 7.1.3 Faktorenanalyse der Hornsteine einzelner Fundorte

Wie nachfolgend zu sehen ist und was zu vermuten war, unterscheiden sich die Ergebnisse der Faktorenanalyse der einzelnen Fundorte ebenfalls wie bei der Korrelationsanalyse. Die Faktorenanalysen wurden nach denselben Prinzipien wie bei den Hornsteinen insgesamt durchgeführt. Es wurde stets darauf geachtet, dass der KMO-Wert > 0,600 (Anhang E4.3), der MSA-Wert für alle aufgenommenen Variablen > 0,500 (Anti-Image-Matrizen: Anhang E4.1) und < 50 % der Residuen > 0,05 waren. Residuen geben die Abweichungen zwischen dem Korrelationskoeffizienten und der auf der Basis der Faktorladungen geschätzten Korrelation wieder (Brosius 2011, 802).

#### **Rotierte Komponentenmatrix**

	Komponente				
	1	2	3		
K <sub>2</sub> O	0,940				
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	0,866				
LOI	0,751				
Rb	0,744				
V	0,728				
Ba		0,952			
CaO		0,938			
Sr		0,709	0,519		
Eu			0,976		
Sm			0,976		

Tab. 41: Hauptkomponentenanalyse der Hornsteine aus Arnhofen: Faktor 1 pink; Faktor 2 grün; Faktor 3 schwarz. Extraktionsmethode: Hauptkomponentenanalyse; Rotationsmethode: Varimax mit Kaiser-Normalisierung.

hang E4.2.



Abb. 113: Hauptkomponenten der Hornsteine aus Arnhofen nach Rotation im dreidimensionalen Raum: Faktor 1 pink; Faktor 2 grün; Faktor 3 schwarz.

In *Arnhofen* (Tab. 41; Abb. 113) lädt der wichtigste Faktor, Faktor 1, auf "Tonerde" mit  $Al_2O_3$  und  $K_2O$  als wichtigsten Variablen. Zusätzlich lädt *LOI*, vor allem Carbonat, relativ stark auf diesen Faktor. Die Konzentration an *LOI* und damit vor allem an negativ geladenem Carbonat ist in Arnhofen von allen vier Fundorten am höchsten und korrelliert mit dem hier stark positiv geladenen Faktor 1. Faktor 2 lädt stark auf Barium, Calcium und Strontium, was aufgrund einer starken Korrelation zwischen *Ba* und *Ca* und einer mittleren mit Strontium zu vermuten war (Abb. 108). Nachfolgend wird diese Gruppe "Kalk"-Gruppe genannt. Die Ionen der Erdalkalimetalle haben stets eine 2<sup>+</sup>-Ladung. Faktor 3 lädt auf die bereits bekannte "Seltene Erden"-Gruppe mit *Eu* und *Sm*. Hohe Korrelationen der "Magma"-Gruppe fehlen.

Der wichtigste Faktor im *"Borgerhau"* (Tab. 42; Abb. 114) lädt wiederum hoch auf die *"Seltene Erden"-Gruppe, diesmal wiederum mit Sm, Eu, MnO* und  $Fe_2O_3$ . Faktor 3 enthält von der *"Tonerde"- Gruppe nur K*<sup>+</sup>, es fehlt  $Al^{3+}$ , das im *"Borgerhau" und in Wippingen durchschnittlich deutlich seltener als in Arnhofen und Wittlingen vorkommt. Wie schon die Korrelationen* 

zeigen (Abb. 109), lädt Faktor 3 dafür hoch auf  $Na^+$  und mittel auf  $Mg^{2+}$ , um die fehlenden positiven Ladungen auszugleichen, aber auch auf *LOI*. Eines der Minerale, in denen K<sup>+</sup>, Na<sup>+</sup> und Mg<sup>2+</sup> gleichzeitig vorkommen, ist Glaukonit (*Na,K*)(*Fe*<sup>3+</sup>,*Al*,*Mg*)<sub>2</sub>(*Si*,*Al*)<sub>4</sub>O<sub>10</sub>(*OH*)<sub>2</sub> (Markl 2008, 64; 597). Faktor 2 lädt nur mit *Ni* negativ hoch auf die fehlende "Magma"-Gruppe. Zusätzlich lädt er hoch auf *Sr* und *P*<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. Eigenwerte und Gesamtvarianz befinden sich im Anhang E4.2.

#### Rotierte Komponentenmatrix<sup>a</sup>

		Komponente	
	1	2	3
Sm	0,921		
Eu	0,904		
MnO	0,886		
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	0,761		
Ni		-0,901	
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>		0,798	
Sr	0,624	0,729	
TiO <sub>2</sub>		0,655	0,616
Rb		0,622	
K <sub>2</sub> O			0,870
Na <sub>2</sub> O			0,777
LOI			0,698
MgO	-0,506		0,685

Tab. 42: Hauptkomponenten der Hornsteine aus dem "Borgerhau": Faktor 1 pink; Faktor 2 grün; Faktor 3 schwarz. Extraktionsmethode: Hauptkomponentenanalyse; Rotationsmethode: Varimax mit Kaiser-Normalisierung.



Abb. 114: Hauptkomponenten der Hornsteine aus dem "Borgerhau" nach Rotation im dreidimensionalen Raum: Faktor 1 pink, Faktor 2 grün, Faktor 3 schwarz.



Abb. 115: Hauptkomponenten der Hornsteine aus Wippingen nach Rotation im dreidimensionalen Raum: Faktor 1 pink; Faktor 2 grün; Faktor 3 schwarz.

#### **Rotierte Komponentenmatrix**

Komponente

	1	2	3
Ba	-0,929		
V	0,885		
$P_2O_5$	0,853		
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	0,836		
Sr		0,947	
TiO <sub>2</sub>		0,881	
Eu		0,737	
Sm		0,734	
Ni			0,936
LOI			0,699
MnO		0,564	0,681

Tab. 43: Hauptkomponenten der Hornsteine aus Wippingen: Faktor 1 pink; Faktor 2 grün; Faktor 3 schwarz. Extraktionsmethode: Hauptkompontenanalyse; Rotationsmethode: Varimax mit Kaiser-Normalisierung.

Г

In Wippingen (Tab. 43; Abb. 115) lädt Faktor 1 hoch auf die "Magma"-Gruppe mit Ba und zusätzlich V und  $P_2O_5$ , worauf auch die Korrelationsgrafik hinweist (Abb. 110). Ba korreliert auch wieder negativ mit den anderen Variablen, ist also nur vermehrt von Bedeutung, wenn diese in geringerem Umfang vorhanden sind. Faktor 2 lädt hoch auf die "Seltenen Erden" mit Eu, Sm, außerdem auch auf Sr und  $TiO_2$ . Interessant ist, dass allerdings nur in der Korrelationsgrafik (Abb. 110)  $TiO_2$  negativ hoch mit Yb korreliert, einem neben Ba ebenfalls magmatischen Element, was die These des magmatischen Ursprungs von Yb stützen könnte. Faktor 3 lädt hoch auf Ni. Eigenwerte und Gesamtvarianz befinden sich im Anhang E4.2.

#### Rotierte Komponentenmatrix<sup>a</sup>

	Komponente				
	1	2	3		
Sr	0,939				
Sm	0,927				
Eu	0,926				
MnO	0,864				
TiO2	0,782				
AI2O3		0,877			
K2O		0,876			
Cr		-0,687			
Ba			0,911		
Rb			0,886		



Tab. 44: Hauptkomponenten der Hornsteine aus Wittlingen: Faktor 1 pink; Faktor 2 grün; Faktor 3 schwarz. Extraktionsmethode: Hauptkomponentenanalyse; Rotationsmethode: Varimax mit Kaiser-Normalisierung.

Abb. 116: Hauptkomponenten der Hornsteine aus Wittlingennach Rotation im dreidimensionalen Raum: Faktor 1 pink;Faktor 2 grün; Faktor 3 schwarz.

Faktor 1 in *Wittlingen* (Tab. 44; Abb. 116) lädt wieder hoch auf die "Seltene Erden"-Gruppe mit *Sm, Eu,* ferner *Sr, MnO* und auch *TiO*<sub>2</sub>. Faktor 2 lädt hoch auf die "Tonerde"-Gruppe und Faktor 3 ebenfalls hoch auf *Ba* und *Rb*, die in der Korrelationsgrafik mit *CaO* mittel und stark korrelieren (Abb. 111). *Ba* und *CaO* im Korrelationsdiagramm sind wohl Reste der "Kalk"-Gruppe. Eigenwerte und Gesamtvarianz befinden sich im Anhang E4.2.

Die Faktorenanalysen der Hornsteine zeigen, dass es an allen vier Fundorten im Wesentlichen vier Gruppen gibt, die innerhalb ihrer Gruppe stark korrelieren und dadurch hoch auf einen Faktor laden. Die "Kalk"-Gruppe mit zweifach positiv geladenen *Ca*- und *Ba*-Ionen und die "Tonerde" mit  $Al^{3+}$ - und  $K^+$ -Ionen gleichen vor allem die negativ geladenen Kieselsäurereste aus. Am höchsten korrelieren an allen Fundorten die "Seltenen Erden", untereinander und mit *Sr*, häufig auch mit Mangan. Sie sind im Wesentlichen in der Lage durch Oxidation oder Reduktion und einem damit verbundenen Wechsel der positiven Ionenladungen vorhandene negative Ladungen auszugleichen.

Interessant ist die "Magma"-Gruppe um *Ba* und *Yb*, die zwischen *Cr* und *Ni* positiv und zwischen *Cr* bzw. *Ni* und jeweils *Ba* und *Yb* negativ hoch korrelierend, vollständig nur in der

Faktorenanalyse aller Hornsteine auftritt. Arnhofen hat die höchste durchschnittliche Konzentration an Ba und Yb und könnte damit am meisten magmatisches Material enthalten. Dort besagt die mittlere Korrelation überwiegend: je mehr Yb, desto weniger Cr. Wippingen dagegen hat die niedrigste durchschnittliche Konzentration an Ba und Yb und könnte damit am wenigsten magmatisches Material von allen Hornsteinen enthalten.

Die drei linearen Faktoren-Gleichungen jedes Fundortes enthalten den größten Teil der chemischen Informationen der Grundgesamtheit jedes Fundortes. An einzelnen Fundorten fallen die folgenden Faktoren und die am stärksten damit korrelierenden Variablen besonders auf:

- Arnhofen: "Erdalkali-Gruppe" mit Ba
- "Borgerhau": die Nickel- Phosphat-Strontiumgruppe mit Ni
- Wippingen: die Strontium-Titanoxidgruppe mit Sr, ferner eine Gruppe mit *LOI*, *MnO*<sub>2</sub> und *Ni*
- Wittlingen: die "Seltene-Erden-Gruppe" mit Sr

Die am stärksten auf einen Faktor ladenden Variablen tragen jeweils auch den größten Teil der Information des Faktors. Diese Variablen sind hier noch einmal zusammengestellt:

	Eu	$K_2O$	Ba	Ni	Cr	Sr	$Al_2O_3$
alle 4 Fundorte	Х	Х			Х		
Arnhofen	х	Х	Х				
Borgerhau	Х	Х		Х			
Wippingen			Х	Х		Х	
Wittlingen			Х			Х	Х

Tab. 45: Variablen mit dem höchsten Informationsgehalt an den einzelnen Fundorten.

Die am stärksten auf einen Faktor ladenden Variablen unterscheiden sich an den einzelnen Fundorten, sie ergeben ebenfalls typische Fundortmuster (Tab. 45). In dem man die Variablen auf die am höchsten auf einen Faktor ladenden Elementoxide oder Elemente beschränkt, hat man die wichtigsten Variablen, die sich zur Trennung der untersuchten Fundorte eignen, das sind:  $Al_2O_3$ ,  $K_2O$ , Ba, Cr, Ni, Sr, Eu. Dabei muss jedoch beachtet werden, dass von stark korrelierenden Paaren jeweils nur eine Variable in einen reduzierten Datensatz aufgenommen wird. So muss hier  $Al_2O_3$  durch  $K_2O$  wegen hoher Korrelation ersetzt werden, so dass  $K_2O$ , Ba, Cr, Ni, Sr, Eu für eine Variablenreduktion besonders geeignet erscheinen. Es spricht aber auch nichts dagegen, dass einzelne Variablen durch ähnlich hoch auf denselben Faktor ladende Variablen ersetzt werden können.

### 7.1.4 Vergleich der Faktorenmittelwerte der vier Fundorte mittels ANOVA

Ohne allzu großen Verlust konnten in der Faktorenanalyse die Informationen von jeweils 19 Variablen je Fundort auf die Gleichungswerte von jeweils drei Faktoren, die Regressionsfaktoren 1 bis 3 (REGR factor score 1-3), reduziert werden. Sie enthalten den größten Teil der chemischen Information der vier Fundstellen (Backhaus et al. 2008, 358-360). Im Gegensatz zum Korrelationsfaktor, der die Stärke des Zusammenhangs mathematisch-statistisch fasst, enthält der Regressionsfaktor die Art des Zusammenhangs der Variablen (Köhler et al. 2007, 43).

Von dem reduzierten Datensatz der Regressionsfaktoren 1 bis 3 aller vier Hornsteinfundorte wurden die Faktorenmittelwerte wie in Kapitel 6.4 einer einfaktoriellen ANOVA (Analysis **O**f **V**ariance) unterzogen. Auch hier ist die Voraussetzung homogener Varianzen (Homoskedastizität) nicht erfüllt (Levene-Test), deshalb wurde wieder der Tamhane-T2-Test verwendet, der keine Varianzgleichheit erfordert.

	ONEWAY deskriptive Statistiken								
		N	Mittelwert	95 %-Konfidenzintervall für den Mittelwert					
				C C		Untergrenze	Obergrenze		
REGR	Arnhofen	15	0,7914	0,93407	0,24117	0,2742	1,3087		
factor score 1	Borgerhau	20	-0,7971	0,54245	0,12130	-1,0510	-0,5432		
for	Wippingen	15	0,0513	0,77024	0,19888	-0,3753	0,4778		
analysis Witt 10	Wittlingen	15	0,2201	1,03576	0,26743	-0,3535	0,7937		
REGR	Arnhofen	15	1,1991	0,73741	0,19040	0,7907	1,6075		
factor score 2	Borgerhau	20	0,1777	0,43823	0,09799	-0,0274	0,3828		
for	Wippingen	15	-0,6840	0,44837	0,11577	-0,9323	-0,4357		
analysis 10	Wittlingen	15	-0,7520	0,93441	0,24126	-1,2695	-0,2345		
REGR	Arnhofen	15	0,1527	0,90011	0,23241	-0,3457	0,6512		
factor	Borgerhau	20	-0,5123	0,69245	0,15484	-0,8364	-0,1883		
for	Wippingen	15	-0,6516	0,41482	0,10711	-0,8813	-0,4219		
analysis 10	Wittlingen	15	1,1820	0,76596	0,19777	0,7578	1,6061		

Tab. 46: Statistische Werte der Regressionsfaktoren 1 bis 3 der untersuchten Hornsteinfundorte.



Abb. 117: Mittelwerte von Regressionsfaktor 1 für die vier Hornsteinfundorte.

Die deskriptive Statistik zeigt, dass sich die Mittelwerte der Regressionsfaktoren 1 bis 3 (REGR factor score 1-3) jeweils wieder an allen Fundorten unterscheiden (Tab. 46). Trägt man die Regressionsfaktorenmittelwerte einzeln gegen die Fundorte auf, fallen diese Unterschiede besonders stark auf (Abb. 117-119).

Allerdings sind auch die Standardabweichungen vom Mittelwert sehr hoch, was starke Streuungen anzeigt und zu Schwierigkeiten bei der Trennung führen könnte.



Abb. 118: Mittelwerte von Regressionsfaktor 2 für die vier Hornsteinfundorte.



Abb. 119: Mittelwerte von Regressionsfaktor 3 für die vier Hornsteinfundorte.

Mehrfachvergleiche							
Tamhane							
Abhängige Variable	(I) Fundort	(J) Fundort	Mittlere Dif- ferenz (I-J)	Standard- fehler	Signifikanz	95 Konfiden: Unter- grenze	%- zintervall Ober- grenze
		Borgerhau	1,58855348 <sup>*</sup>	0,26996	0,00	0,8049	2,3722
	Arnhofen	Wippingen	0,74014426	0,31260	0,14	-0,1470	1,6273
REGR factor		Wittlingen	0,57134355	0,36012	0,55	-0,4487	1,5913
analysis 10	Dorgorhou"	Wippingen	-0,84840921 <sup>*</sup>	0,23295	0,01	-1,5162	-0,1806
·	"Borgernau"	Wittlingen	-1,01720993 <sup>*</sup>	0,29365	0,02	-1,8752	-0,1592
	Wippingen	Wittlingen	-0,16880072	0,33327	1,00	-1,1179	0,7803
	Arnhofen	Borgerhau	1,02136997 <sup>*</sup>	0,21414	0,00	0,4007	1,6421
		Wippingen	1,88313328 <sup>*</sup>	0,22283	0,00	1,2423	2,5240
REGR factor		Wittlingen	1,95108084 <sup>*</sup>	0,30734	0,00	1,0777	2,8245
analysis 10	"Borgerhau"	Wippingen	0,86176331 <sup>*</sup>	0,15167	0,00	0,4346	1,2890
·		Wittlingen	0,92971087 <sup>*</sup>	0,26040	0,01	0,1639	1,6956
	Wippingen	Wittlingen	0,06794756	0,26760	1,00	-0,7123	0,8482
		Borgerhau	0,66507616	0,27926	0,14	-0,1312	1,4613
	Arnhofen	Wippingen	0,80433955*	0,25590	0,03	0,0565	1,5522
REGR factor score 3 for analysis 10		Wittlingen	-1,02923087*	0,30517	0,01	-1,8946	-0,1639
	"Borgerhau"	Wippingen	0,13926338	0,18827	0,98	-0,3889	0,6675
		Wittlingen	-1,69430703 <sup>*</sup>	0,25117	0,00	-2,4042	-0,9844
	Wippingen	Wittlingen	-1,83357042 <sup>*</sup>	0,22491	0,00	-2,4847	-1,1825

Mit Hilfe der Tabelle 47 wurde durch Mehrfachvergleiche untersucht, ob sich die Mittelwerte der drei Regressionfaktoren jeweils eines Fundortpaares signifikant trennen lassen.

\*. Die Differenz der Mittelwerte ist auf dem Niveau 0.05 signifikant.

Tab. 47: Signifikante Mittelwert-Differenzen (grün) der drei Regressionsfaktoren verschiedener Fundortkombinationen.

Während sich die mittleren Differenzen des Regressionsfaktors 1 nur bei der Hälfte der Fundortkombinationen deutlich unterscheiden, sieht das für Regressionsfaktor 2 (REGR factor score 2) ganz anders aus (Tab. 47). Die mittleren Differenzen des Regressionsfaktors 2 unterscheiden sich signifikant für fünf von sechs möglichen Fundortkombinationen: Arnhofen/Borgerhau, Arnhofen/Wippingen, Arnhofen/Wittlingen, Borgerhau/Wippingen, Borgerhau/Wippingen, aber *nicht* für Wippingen/Wittlingen (Tab. 47). Der Regressionsfaktor 2 reicht nicht für eine signifikante Trennung der Faktorenmittelwerte verschiedener Fundorte aus. Dafür trennt die mittlere Fundortdifferenz von Regressionsfaktor 3 (REGR factor score 3) Wippingen und Wittlingen signifikant (Tab. 47; Abb. 119).

Das zeigt auch ein binäres Diagramm der Mittelwerte der Regressionsfaktoren 2 und 3 (Abb. 120).



*Abb. 120: Trennung der vier Fundorte auf der Basis der Mittelwerte der Regressionsfaktoren 2 und 3.* 

Während die Mittelwerte der Regressionsfaktoren 2 und 3 für Arnhofen und Wittlingen weit von einander und von "Borgerhau" und Wippingen getrennt liegen, sind die von Wippingen und "Borgerhau" relativ dicht beeinander, was auch ihrer räumlichen Nähe entspricht (Abb. 120).

Die insgesamt relativ großen Standardabweichungen von 0,41 bis 0,93 lassen befürchten, dass es zu Überlappungen der Punktwolken der Regressionsfaktorenwerte der Hornsteine der einzelnen Fundorte kommen könnte. Das zeigt dann auch Abb. 121. Dort wurden die Cluster für die einzelnen Fundorte um die Regressionsfaktorenmittelwerte mit doppelter Standardabweichung eingezeichnet. Mit 95 % Wahrscheinlichkeit ist damit zu rechnen, dass sich die Regressionsfaktorenwerte für die einzelnen Hornsteine innerhalb der farbig eingezeichneten Cluster befinden. Das war auch größtenteils der Fall. Sieben Hornsteine bildeten eine Ausnahme (10,8 % der hier betrachteten Hornsteine). Es sind die durch schwarze Kreise gekennzeichneten sieben Hornsteine: Arnh. 11, Borg. 2, Borg. 10, Borg. 11, Wipp. 9, Witt.1, Witt. 8. Diese fielen bereits früher durch Ausreißer- und/oder Extremwerte auf (s. Kapitel 6.3).

Abb. 121 zeigt, dass trotz signifikanter Mittelwertunterschiede der Regressionsfaktoren 2 und 3 keine klare Trennung von Hornsteinen nach Fundorten auch mit dem etwas reduzierten Informationsgehalt der Regressionsfaktoren 2 und 3 möglich ist. Es ist offensichtlich, dass die Ursache dafür die starke Streuung der Regressionsfaktorwerte, und damit letztlich der Variablen, innerhalb eines Fundortes ist.



Abb. 121: Versuch einer Trennung der vier Fundorte aufgrund der Faktorwerte der einzelnen Hornsteine. Cluster um die Regressionsfaktorenmittelwerte mit doppelter Standardabweichung für die einzelnen Fundorte wurden farbig umrahmt. Sieben Hornsteine, die sich außerhalb der 95 % Aufenthaltswahrscheinlichkeit für ihren Fundort befanden, sind schwarz umrahmt.

### 7.2 Diskriminanzanalyse

Im Gegensatz zur Faktorenanalyse, durch die Hornsteine verschiedener Fundorte aufgrund verschiedener Korrelationsmuster der Variablen (Elementoxide, LOI, Elemente), den Faktoren, getrennt werden sollen, bewertet die Diskriminanzanalyse die Konzentrationen der Variablen (Elementoxide, LOI, Elemente) direkt auf ihre Eignung für eine mögliche Zuordnung zu bestimmten Fundorten (vgl. Bergs 1981, 5-7; Backhaus et al. 2008, 182 f. ; 324).

Nach Backhaus et al. (2008, 182) ist "Die Diskriminanzanalyse … ein multivariates Verfahren zur Analyse von Gruppenunterschieden. Sie ermöglicht es, die Unterschiedlichkeit von zwei oder mehreren Gruppen hinsichtlich einer Mehrzahl von Variablen zu untersuchen." Es handelt sich um ein strukturen-prüfendes Verfahren (Backhaus et al. 2008, 182). "Ziel der Diskriminanzanalyse ist es, die Werte einer abhängigen (zu erklärenden) Variablen [*hier: Fundorte*] durch die Werte einer oder mehrerer unabhängiger (erklärender) Variablen [*hier: Elementoxid-*, LOI- und Elementkonzentrationen] zu erklären" (Brosius 2011, 649). Dazu müssen zunächst die Zusammenhänge zwischen Fundorten und Elementoxid-, LOI- und Elementkonzentrationen aufgedeckt und algebraisch formuliert werden. Danach versucht die

Diskriminanzanalyse eine Zuordnung von Hornsteinen zu einem von mehreren alternativen Fundorten vorzunehmen (Brosius 2011, 649).

Durch die Diskriminanzanalyse soll geklärt werden, ob sich die Fundorte signifikant hinsichtlich der Variablen voneinander unterscheiden und welche Variablen zur Unterscheidung zwischen den Gruppen geeignet sind. Besonders interessant ist dann auch die Frage, welchem Fundort ein Hornstein, dessen Gruppenzugehörigkeit nicht bekannt ist, aufgrund seiner Merkmalsausprägungen zuzuordnen ist (Backhaus et al. 2008, 182).

### 7.2.1 Schritte der Diskriminanzanalyse

Die Diskriminanzanalyse lässt sich nach Backhaus et al. (2008, 181-239) und Brosius (2011, 649-692) in zwei Schritte unterteilen.

Im *ersten Schritt* werden für die Trennung der vier Fundstellen drei Diskriminanzfunktionen = Trennfunktionen D geschätzt. Diese sind linear und haben die allgemeine Form:

	D	=	kanonische Variable
	x <sub>i</sub>	=	erklärende Variablen (Ele-
			mentoxide, LOI, Elemente)
$D = b_0 + b_1 * x_1 + b_2 * x_2 + \dots + b_n * x_n$	$b_i$	=	Diskriminanzkoeffizient für
			die Merkmalsvariable i
	$b_0$	=	konstantes Glied

Aus dieser Gleichung wird die kanonische Variable D für jeden einzelnen Hornstein  $D_{gi}$  berechnet. Jeder Fundort (Gruppe) lässt sich dann durch seinen mittleren Diskiminanzwert,  $\overline{D}_g =$ Centroid, beschreiben (Backhaus et al. 2008, 186f.):

$$\overline{D}_{g} = \frac{1}{I_{g}} \sum_{i=1}^{I_{g}} D_{gi}$$

$$I_{g} = \text{Hornsteine eines Fundortes}$$

$$D_{gi} = \text{Diskriminanzwert der einzelnen Hornsteine einer}$$
Gruppe

Da das Programm der Diskriminanzanalyse von einer diskreten Gruppenzugehörigkeit, hier der Hornsteine zu bestimmten Fundorten, ausgeht, verwendet es zur Schätzung der Koeffizienten b<sub>i</sub> eine Methode, die einen Zusammenhang zwischen den Funktionswerten D einerseits und der Zuordnung zu den Fundorten wahrscheinlich macht (Brosius 2011, 650 f.). Die Koeffizienten der Diskriminanzfunktion b<sub>0</sub> bis b<sub>n</sub> werden vom Statistikprogramm SPSS so gewählt, dass das Diskriminanzkriterium (QSZ dividiert durch QSI) maximal wird. Dadurch wird die Streuung der Variablen verschiedener Fundorte (Gruppen) einbezogen (Backhaus et al. 2008, 187-190; Brosius 2011, 650 f.):  $\frac{QSZ}{QSI} = \frac{Quadratsumme der Funktionswerte zwischen den Gruppen}{Quadratsumme der Funktionswerte innerhalb der Gruppen} = \frac{\sum_{g=1}^{G} I_g (\overline{D}_g - \overline{D})^2}{\sum_{g=1}^{G} \sum_{i=1}^{Ig} (D_{gi} - \overline{D}_g)^2}$  $\overline{D}_g = Gruppencentroid$  $\overline{D} = Gesamtmittel$  $I_g = Hornsteine eines Fundortes$  $D_{gi} = Diskriminanzwert der einzelnen Hornsteine einer Gruppe$ 

Die Streuung zwischen den Fundorten wird durch die quadrierten Abweichungen der Fundort-Centroide  $\overline{D}_g$  vom Gesamtmittel  $\overline{D}$  gemessen, für jeden Fundort gesondert. Um unterschiedliche Hornsteinmengen je Fundort zu berücksichtigen, werden die Abweichungen jeweils mit der Gruppengröße I<sub>g</sub> multipliziert. Die Streuung innerhalb der Fundorte wird durch die quadrierten Abweichungen der Diskriminanzwerte der einzelnen Hornsteine D<sub>gi</sub> vom jeweiligen Gruppencentroid gemessen (Backhaus et al. 2008, 189).

Damit ist auch die Gesamtstreuung SS nach Backhaus et al. (2008, 189 f.) folgendermaßen definiert:

Gesamtstreuung SS =	SS <sub>b</sub>	(=QSZ)	+	$SS_w$	(=QSI)
Stre	Streuung zwischen den Gruppen			Streuung inn	erhalb der
				Grup	pen
$= e^{i}$	rklärte Stre	euung		= nicht erklär	rte Streuung

Diese Vorgehensweise bewirkt, dass die resultierenden Funktionswerte der Diskriminanzfunktionen ("Scores") für die einzelnen Hornsteine, die unterschiedlichen Fundorten angehören, möglichst weit auseinander liegen (Brosius 2011, 651).

Der *zweite Schritt* nimmt eine Unterteilung der Hornsteine in verschiedene Gruppen, die Fundorte, vor. Das Ergebnis der Diskriminanzanalyse ist jedoch keine klare Gruppenzuordnung, sondern vielmehr ein "Score", ein Funktionswert, der einen Hinweis darauf gibt, welcher Fundstelle ein Hornstein am wahrscheinlichsten angehört (Brosius 2011, 650 f.). Die vorgenommenen Zuordnungen der einzelnen Hornsteine zu den verschiedenen Fundorten können dann mit den tatsächlichen Gruppenzugehörigkeiten tabellarisch und auch grafisch

können dann mit den tatsächlichen Gruppenzugehörigkeiten tabellarisch und auch grafisch verglichen werden.

### 7.2.2 Ergebnisse der Diskriminanzanalyse

Die Diskriminanzanalyse wurde nach zwei Verfahren durchgeführt, jeweils mit drei bzw. zwei Funktionen: zum einen mit allen verwendeten 19 Variablen, zum anderen mit selektiv ausgewählten sechs Variablen.

Die nicht standardisierten und die standardisierten kanonischen Diskriminanzfunktionskoeffizienten dazu befinden sich im Anhang E5.3 und E5.4, ebenso wie die daraus resultierenden Strukturmatrices E5.5 und die Funktionen der Gruppencentroide E5.6.

### 7.2.2.1 Ergebnisse der Diskriminanzanalyse mit allen Variablen

	<b>F</b> ound out	Vorh	0			
	Fundort	Arnhofen	Borgerhau	Wippingen	Wittlingen	Gesamt
	Arnhofen	15	0	0	0	15
Anzohl	Borgerhau	0	20	0	0	20
Anzani	Wippingen	0	2	13	0	15
	Wittlingen	0	0	2	13	15
	Arnhofen	100	0	0	0	100
0/	Borgerhau	0	100	0	0	100
70	Wippingen	0	13,3	86,7	0	100
	Wittlingen	0	0	13,3	86,7	100

Tabelle 48 zeigt das Ergebnis mit drei Diskriminanzfunktionen:

93,8 % der ursprünglich gruppierten Fälle wurden korrekt klassifiziert

Tab. 48: Ergebnisse der Zuordnung von Hornsteinen und Fundorten durch Diskriminanzanalyse für alle verwendeten 19 Variablen und 3 Funktionen. Vier Hornsteine wurden nicht den angegebenen Fundorten zugewiesen.



Abb. 122: Graphische Darstellung der Zuordnung von Hornsteinen und Fundorten durch Diskriminanzanalyse für alle verwendeten 19 Variablen und 3 Funktionen. Vier Hornsteine, schwarz umrahmt, wurden nicht den angegebenen Fundorten zugewiesen; 93,8 % "richtige" Zuordnung zum Fundort.

Durch einen Vergleich der durch die Diskriminanzanalyse vorgenommenen Zuordnung zu einem Fundort mit dem tatsächlichen Fundort lässt sich ein Eindruck von der Güte der Diskriminanzfunktion gewinnen (Brosius 2011, 657). Bei einem solchen Vergleich mit allen in die Untersuchung aufgenommenen Elementoxid-, LOI- und Elementkonzentrationen und *drei Diskriminanzfunktionen* stimmten zugeordneter Fundort und archäologischer Fundort zu 93,8 % überein (Tab. 48; Abb. 122).

Bei der Verwendung von nur *zwei Diskriminanzfunktionen* zur Trennung der vier Fundorte ging etwas an Information verloren, aber immer noch 89,2 % der Hornsteine wurden ihrem archäologischen Fundort zugewiesen (Abb. 123). Das spricht für die besondere Güte der Diskriminanzschätzung für die Hornsteine und ihre Fundorte, zumal eine Wahrscheinlichkeit von > 80 % einer richtigen Zuordnung von unabhängigen Variablen zu ihren Gruppen als gut gilt (J. Hinz; Prof. Pfretzschner, Geowissenschaften, Universität Tübingen, mündlich). Das Modell und die Diskriminanzfunktionen sind demnach gut geeignet, Zusammenhänge zwischen den unabhängigen Variablen, den Hornsteinen, und den abhängigen Variablen, den Fundorten, aufzuzeigen (Brosius 2011, 658).



Abb. 123: Grafik der Zuordnung von Hornsteinen und Fundorten durch Diskriminanzanalyse für alle verwendeten 19 Variablen und 2 Funktionen. Sieben Hornsteine, schwarz umrahmt, wurden nicht den angegebenen Fundorten zugewiesen; 89,2 % "richtige" Zuordnung zum Fundort.

In Abb. 123 wurden die Hornsteine der vier Fundorte mit 89,2 % Sicherheit mittels *zwei Diskriminanzfunktionen* aller Elementoxide, LOI und Elemente getrennt. Sieben Hornsteine sind dabei "falsch" klassifiziert. Es handelt sich vor allem um solche von näher zu einander gelegenen Fundstellen. Dass es sich um falsche Zuweisungen handelt, zeigen die Hornsteine Borg. 5 und 10 und Wipp. 1, 5 und 6, die aus anstehendem Sediment stammen, Witt. 8 und 14 sind Lesefunde. Bei vier der sieben Hornsteine liegen die Scores für eine Zuordnung zu zwei verschiedenen Fundorten so nahe beieinander, dass für Borg. 10, Wipp. 1, Wipp. 5 und Witt. 8 die Wahrscheinlichkeiten für eine Zuordnung zum richtigen Fundort bei 45 %, 43 %, 46 % und 49 % liegen (Tabelle der fallweisen Statistiken im Anhang E5.2.2 auf CD). Bei drei Funktionen (Abb. 122) waren nur vier Hornsteine, Wipp. 1 und 3 und ebenfalls Witt. 8 und 14 einem anderen als dem archäologischen Fundort zugewiesen (Anhang E5.2.1). Im Übrigen ergab die Diskriminanzanalyse ohne *MnO*, *Na*<sub>2</sub>*O*, *P*<sub>2</sub>*O*<sub>5</sub> und ohne logarithmierte Da-

Die Tabelle der fallweisen Statistiken (Anhang E5.2.1) für alle Hornsteine und drei Funktionen gibt die Funktionswerte der Diskriminanzfunktion und die Wahrscheinlichkeit einer Zuordnung der Hornsteine zu bestimmten Fundorten wieder. Nach dem Satz von Bayes kann die Wahrscheinlichkeit für die Gruppenzugehörigkeit (Fundort) anhand zweier Wahrscheinlichkeiten aus dem Funktionswert abgeleitet werden. Die Wahrscheinlichkeit, mit der ein Hornstein, für den sich der kanonische Funktionswert D ergibt, dem Fundort G<sub>i</sub> angehört, sei P(G<sub>i</sub> | D); sie wird für jeden Hornstein und für jeden möglichen Fundort von SPSS nach der folgenden Gleichung berechnet (A-posteriori-Wahrscheinlichkeit):

$$P(G_i | D) = \frac{P(D + G_i) * P(G_i)}{\sum_{i=1}^{g} P(D + G_i) * P(G_i)} \qquad \begin{array}{l} D = \text{kanonischer Funktionswert} \\ G_i = \text{Fundort} \end{array}$$

ten dasselbe Ergebnis, was für die Stabilität der Analyse spricht.

Die bedingte Wahrscheinlichkeit  $P(D | G_i)$  ist die Wahrscheinlichkeit, mit der sich ein bestimmter Funktionswert D ergibt, wenn der jeweilige Hornstein vom Fundort  $G_i$  stammt.  $P(G_i)$  ist die A-priori-Wahrscheinlichkeit für eine Zugehörigkeit zu einem Fundort, wenn keinerlei Informationen zur Verfügung stehen. Sie wird für jeden Hornstein und für jeden möglichen Fundort von SPSS berechnet (Brosius 2011, 655 f.).

Die Berechnung dieser Wahrscheinlichkeiten erfolgt unter der Annahme, dass die Funktionswerte innerhalb jeder Gruppe normalverteilt sind und dass die Parameter der Verteilung aus den vorliegenden Stichprobenbeobachtungen geschätzt werden können (Brosius 2011, 656).

### 7.2.2.2 Ergebnisse der Diskriminanzanalyse mit selektiv ausgewählten Variablen

Zur Prüfung, welche Variablen sich besonders zur Trennung der Hornsteine der vier Fundorte eignen und um die Zahl der Variablen zu verringern, wurde das selektive Verfahren nach Brosius angewandt (Anhang E5.8) (Brosius 2011, 685-688). Dabei zeigte es sich, dass mit ebenfalls 89,2 % Sicherheit und zwei Diskriminanzfunktionen die folgenden sechs Variablen ausreichen:  $K_2O$ , LOI, Ba, Cr, Ni, Eu. In diesen sechs Variablen sind drei bzw. vier Korrelationsgruppen mit je einem Elementoxid/Element vertreten: "Tonerde" mit  $K_2O$ , "Kalk" und "Magma" mit Ba, "Seltene Erden" mit Eu (vgl. Kapitel 6.6.2 und 7.1.3). Die ausgewählten Variablen korrelieren untereinander nur sehr gering oder gering. 158



*Abb. 124: Grafik der Zuordnung von Hornsteinen und Fundorten durch Diskriminanzanalyse für die Variablen: K*<sub>2</sub>O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu und 2 Funktionen. Sieben Hornsteine, schwarz umrahmt, wurden nicht den angegebenen Fundorten zugewiesen; 89,2 % "richtige" Zuordnung zum Fundort.

In Abb. 124 sind wieder sieben Hornsteine falsch zugeordnet, dieselben aus dem "Borgerhau" (Borg. 5 und 10) und aus Wippingen (Wipp. 1, 5 und 6), Witt. 8 wird hier mit 51 % Wahrscheinlichkeit richtig zugeordnet, dafür ist Witt. 1 Wippingen zugeordnet ebenso wie Witt. 14 (Anhang E5.1 Klassifizierungsergebnisse). Bei Borg. 5 und Wipp. 1 handelt es sich um Grenzfälle mit 42 % bzw. 43 % Wahrscheinlichkeit für den archäologischen Fundort (Anhang E5.2.4 fallweise Statistik auf CD).

Auch andere Variablenkombinationen führen zu einem brauchbaren Ergebnis, wie z. B.  $TiO_2$ ,  $K_2O$ , LOI, Ba, Ni, Eu, bei zwei Funktionen und 87,8 % richtiger Zuordnung (Abb. 125). Bei der Variablenkombination  $TiO_2$ ,  $K_2O$ , LOI, Ba, Ni, Eu gab es acht falsche Zuweisungen bei zwei Funktionen: Borg. 10, Wipp. 1, 2 und 5, 6 und Witt. 1, 8 und 14. Hier erweist sich Wipp. 2 als Grenzfall mit 47 % Wahrscheinlichkeit für eine Zuordnung zu Wippingen anstatt Borgerhau (Anhang E5.1 Klassifizierungsergebnisse; E5.2.3 Fallweise Statistiken auf CD).



Abb. 125: Grafik der Zuordnung von Hornsteinen und Fundorten durch Diskriminanzanalyse für die Variablen: TiO<sub>2</sub>, K<sub>2</sub>O, LOI, Ba, Ni, Eu und 2 Funktionen. Acht Hornsteine, schwarz umrahmt, wurden nicht den angegebenen Fundorten zugewiesen; 87,7 % "richtige" Zuordnung zum Fundort.

Wie bereits ausgeführt eignen sich zur Unterscheidung zwischen den Fundorten vor allem  $K_2O$ , Ba, Eu oder Sm, ferner Ni, Cr, LOI,  $TiO_2$ ,  $Fe_2O_3$ . Dabei vertreten  $K_2O$ , Ba und Eu (oder Sm) drei oder vier Korrelationsgruppen; diese Variablen sind für eine erfolgreiche Zuordnung der untersuchten Hornsteine zu den Fundorten notwendig. Die verwendeten Variablen (Elementoxide, LOI oder Elemente) dürfen untereinander höchstens gering korrelieren, r < 0.5. Die Ergebnisse der Diskriminanzanalyse mit selektiv ausgewählten Variablen und drei Diskriminanzfunktionen waren nicht besser, aber auch kaum schlechter als die mit zwei Diskriminanzfunktionen. Da eine Grafik mit drei Diskriminanzfunktionen weniger übersichtlich ist als eine mit zweien, wurde hier auf die Darstellung mit drei Diskriminanzfunktionen verzichtet.

Allgemein kann festgestellt werden, dass es vor allem zwischen "Borgerhau" und Wippingen Ungenauigkeiten bei der Zuordnung von Hornstein und Fundort gibt. Das ist allerdings nicht besonders verwunderlich, da es bei der Nähe der Fundorte (ca. 1,5 km Luftlinie) durchaus eine ähnliche chemische Umgebung während der Zeit der Hornsteinbildung gegeben haben kann. Es ist doch eher erstaunlich, dass sich Hornsteine aus den beiden Fundorten immerhin mittels sechs Elementen/Elementoxiden mit > 87 % Wahrscheinlichkeit trennen lassen.

### 7.2.3 Prüfung der Modellgüte der Diskriminanzfunktionen zur Trennung der verschiedenen Fundorte

Für die Prüfung der Güte der Diskriminanzfunktionen zur Trennung der Fundorte werden die Tabellen Eigenwert und Wilks' Lambda herangezogen.

Der *Eigenwert* ist eine Kennzahl dafür, wie deutlich die Diskriminanzfunktion zwischen den einzelnen Fundorten zu trennen vermag.

Eigenwert = 
$$\frac{QSZ}{QSI}$$
 Kanonische Korrelation =  $\sqrt{\frac{\text{Eigenwert}}{1 + \text{Eigenwert}}} = \sqrt{\frac{\text{erklärte Streuung}}{\text{Gesamtstreuung}}}$ 

Ein hoher Eigenwert besagt, dass die Streuung zwischen den Fundorten größer ist als innerhalb der Fundorte. Je höher der Eigenwert, desto höher ist auch der kanonische Korrelationskoeffizient (Backhaus et al. 2008, 203; Brosius 2011, 659-661).

		Eigenwerte		
Funktion	Eigenwert	% der Vari- anz	Kumulierte %	Kanonische Korrelation
1	5,132	49,4	49,4	0,915
2	4,387	42,2	91,6	0,902
3	0,873	8,4	100	0,683

Die Eigenwerte aller untersuchten Hornsteine zeigt Tab. 49.

Der Eigenwert für die erste Funktion besagt, dass die Streuung zwischen den archäologischen Fundorten 5,132-fach größer ist als innerhalb der Fundorte; das ist wirklich gut. Auch die zweite Funktion hat noch gute Trenneigenschaften, was die kanonische Korrelation bestätigt. Funktion 1 erklärt 49,4 % der Varianz, weitere 42,2 % der Varianz werden durch die zweite Funktion erklärt. Der Erklärungsgehalt der dritten Funktion ist sehr viel geringer, sodass diese auch vernachlässigt werden kann, zumal das Diagramm mit nur zwei Funktionen besser zu lesen ist, wenn die dritte Dimension wegfällt.

Bei den selektiven Verfahren sind Eigenwerte und Kanonische Korrelation etwas niedriger, die erste Funktion erklärt mehr als 50 %, die dritte Funktion weniger als 5 % der Varianz (Anhang E5.7 Eigenwerte undWilks' Lambda).

Wilks' Lambda ist ein weiteres Maß für die Güte des Trennmodells. Es ist der Quotient aus der Streuung innerhalb der Gruppen und der Gesamtstreuung:

Wilks' Lambda = 
$$\frac{QSI}{QSZ + QSI}$$

Je kleiner Wilks' Lambda für eine Funktion ist, desto geringer ist die Streuung innerhalb eines Fundortes gegenüber der Gesamtstreuung, und desto schärfer trennt die untersuchte Funktion.

Tab. 49: Eigenwerte und kanonische Korrelation für alle untersuchten Hornsteine für zwei oder drei Diskriminanzfunktionen.

Zwischen Wilks' Lambda und dem kanonischen Korrelationskoeffizienten besteht folgende Beziehung:

Wilks' Lambda = $1 - (kanonische Korrelation)^2$
(Backhaus et al. 2008, 204; Brosius 2011, 661).

		Wilks' Lambda		
Test der Funktion(en)	Wilks' Lambda	Chi-Quadrat	Df	Signifikanz
1 bis 3	0,016	216,576	57	0,000

Tab. 50: Wilks 'Lambda für alle verwendeten Variablen und zwei oder drei Diskriminanzfunktionen.

Die kleinen Werte von Wilks' Lambda deuten deshalb darauf hin, dass sich die einzelnen Fundorte gut voneinander trennen lassen (Brosius 2011, 661; 672). Er beträgt für alle 3 Funktionen aller untersuchten Hornsteine 0,016 und ist damit weit entfernt von maximal 1,0, weist also auf eine gute Trennbarkeit hin. Der durchgeführte Signifikanztest von 0,000 ist hoch signifikant (Tab. 50). Er zeigt an, dass man mit einer Irrtumswahrscheinlichkeit von 0,000 davon ausgehen kann, dass sich die durchschnittlichen Funktionswerte für die Fundorte unterscheiden (Backhaus et al. 2008, 204 f.; Brosius 2011, 673). Nicht ganz so niedrig, aber mit < 0,05 immer noch sehr gut, ist Wilks' Lambda bei den Beispielen der Sechs-Elemente-Diskriminanzanalysen (Anhang E5.7 Eigenwerte und Wilks' Lambda)<sup>20</sup>.

Es besteht also kein Zweifel, dass sich die Hornsteine der vier Fundorte aufgrund ihrer chemischen Zusammensetzung mittels drei Diskriminanzfunktionen signifikant trennen lassen.

Eine durchgeführte Diskriminanzanalyse der Regressionsfaktoren der Faktorenanalyse dagegen ergab nur eine richtige Zuordnung von Hornstein und Fundort von 78,5 %.

<sup>&</sup>lt;sup>20</sup> Bei Entfernung der Variablen  $TiO_2$  aus dem Datensatz sind die Ergebnisse der Diskriminanzanalyse mit allen Variablen und der schrittweisen Diskriminanzanalyse genau so gut oder nur sehr geringfügig besser als mit  $TiO_2$ ;  $TiO_2$  verändert also das Ergebnis der Diskriminanzanalyse nicht oder nur ganz unwesentlich.

### 7.2.4 Versuch einer Herkunftsbestimmung von Hornsteinen aus einem Siedlungskontext

Testweise sollte die Frage geklärt werden, welchem Hornsteinfundort Hornsteinartefakte aus der mittelneolithischen Siedlung Sonderbuch-Grund, deren Herkunft unbekannt ist, aufgrund seiner Merkmalsausprägungen zuzuordnen sind. Sonderbuch "Grund" liegt etwa 2,5 km Luftlinie vom "Borgerhau", etwa 4 km von Wippingen "Höfermahd" entfernt, nach Wittlingen sind es ca. 30 km und nach Arnhofen ca. 160 km Luftlinie.

Klassifizierungsergebnisse <sup>a</sup>								
		Fundort	Vor	Gooomt				
		Fundon	Arnhofen	Borgerhau	Wippingen	Wittlingen	Gesdint	
	Arnho	Arnhofen	15	0	0	0	15	
		Borgerhau	0	20	0	0	20	
	Anzahl	Wippingen	0	2	13	0	15	
		Wittlingen	0	0	2	13	15	
Original	Original	Grund	1	3	0	1	5	
onginar		Arnhofen	100	0	0	0	100	
		Borgerhau	0	100,0	0	0	100	
%	%	Wippingen	0	13,3	86,7	0	100	
		Wittlingen	0	0	13,3	86,7	100	
		Grund	20	60,0	0,0	20,0	100	

a. 93,8 % der ursprünglich gruppierten Fälle wurden korrekt klassifiziert.

Tab. 51: Zuordnung der Testhornsteine der neolithischen Siedlung Grund zu den durchDiskriminanzanalyse getrennten Jurahornsteinfundorten Arnhofen, "Borgerhau",Wippingen und Wittlingen.

Nach dem optischen Eindruck waren Grund 1, 2, 4 und 5 wohl dem "Borgerhau" zuzuordnen, Grund 3 eher Wippingen oder Wittlingen. Nach der chemischen Untersuchung mittels WDRFA wurden sie als nicht gruppierte Fälle zusammen mit den Hornsteinen aus Arnhofen, "Borgerhau", Wippingen und Wittlingen in der Diskriminanzanalyse untersucht (Tab. 51; Abb. 126). Dabei wurde Grund 3 Wittlingen, Grund 2, 4 und 5 dem "Borgerhau" zugewiesen, Grund 1 dagegen Arnhofen. Letzteres ist vom typischen Aussehen der Arnhofener Hornsteine her sicher eine falsche Zuweisung. Vier von fünf Hornsteinen wurden jedoch, wie es aussieht, richtig zugewiesen. Das geschah mit dem Verfahren mit allen Variablen und drei Funktionen, also mit dem der größten Wahrscheinlichkeit der richtigen Zuordnung.

Beim Verfahren mit allen Variablen und nur 2 Funktionen und insgesamt nur 89,2 % Wahrscheinlichkeit wurde Grund 5 ebenfalls Arnhofen zugeordnet, allerdings nur mit 57,6 % Wahrscheinlichkeit. Das war auch beim selektiven Verfahren mit einem ähnlichen Prozentsatz der Fall.

Weitere Daten der Diskriminanzanalyse zur Zuordnung der Hornsteine aus "Grund" zu den untersuchten Fundorten befinden sich im Anhang E5.1.



Abb. 126: Grafik der Zuordnung von Hornsteinen und Fundorten durch Diskriminanzanalyse für alle verwendeten 19 Variablen und 3 Funktionen (wie Abb. 122). Fünf Hornsteine der neolithischen Siedlung "Grund" (schwarze Punkte mit Hornsteinnummer) sollten testweise den Jurahornstein-Fundorten zugeordnet werden.

Damit kann die Trennung auch relativ nah gelegener Fundorte für Hornsteine derselben Zeit (Oberjura) und die Zuordnung von Hornsteinen unbekannter Herkunft einer Siedlung als voller Erfolg angesehen werden.

Eine gewisse Unsicherheit bleibt. Die drei Diskriminanzfunktionen teilen den dreidimensionalen Raum, bzw. zwei Diskriminanzfunktionen den zweidimensionalen Raum, unter die Jurahornsteinfundstellen Arnhofen, "Borgerhau", Wippingen und Wittlingen auf. Hornsteine unbekannter Herkunft können also nur diesen vier Fundorten zugeordnet werden.

Als weiterer Test wurden die Hornsteine aus "Grund" in einem binären Diagramm  $Fe_2O_3$  vs.  $K_2O$  aufgetragen (Abb. 127); ein solches Diagramm erwies sich als relativ geeignet, Hornsteine aus dem "Borgerhau", aus Wippingen und Wittlingen zu trennen (Abb. 98).



Abb. 127: Binäres Diagramm Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> vs. K<sub>2</sub>O der Hornsteine aus "Borgerhau", Wippingen, Wittlingen und Grund (mit Hornsteinnummern). Grund 3 wird ebenso wie in der Diskriminanzanalyse Wittlingen zugeordnet, Grund 2, 4 und 5 befinden sich im Cluster von Borgerhau(/Wippingen), Grund 1 befindet sich zwischen den Clustern von Wittlingen und "Borgerhau".

Das binäre Diagramm verstärkt die Zuweisung der Siedlungshornsteine aus "Grund" durch die Diskriminanzanalyse (Abb. 127): Grund 3 kommt wohl sicher aus Wittlingen. Grund 2, 4 und 5 könnten durchaus aus dem "Borgerhau" stammen. Der ursprüngliche Fundort von Grund 1 ist weiterhin fraglich, aber sicher nicht Arnhofen. Das im binären Diagramm (Abb. 127) nicht dargestellte Cluster von Arnhofen überlappt sich mit den Clustern der übrigen Fundorte.

Denkbar wäre auch, dass die drei Hornsteine Grund 1, 2 und 5 zwischen Arnhofen und "Borgerhau" aus einer weiteren, noch nicht untersuchten Hornsteinquelle stammen könnten. Vermutet werden in der Nähe noch weitere Hornsteinquellen als die in dieser Arbeit untersuchten, zum Beispiel Blaubeuren-Blauberg (Burkert 2001, 20 f.; Harris et al. 2009), die chemisch untersucht und einer Diskriminanzanalyse unterzogen werden sollten.

## 7.3 Clusteranalyse

Im Gegensatz zur Diskriminanzanalyse, bei der vorgegebene Gruppen, Hornsteine verschiedener Fundorte, untersucht werden, geht die Clusteranalyse von ungruppierten Daten aus und erzeugt Gruppen (Backhaus et al. 2008, 183). Sie dient damit ebenfalls der Strukturanalyse (Bergs 1981, 14). Zur Entscheidung der Gruppenzugehörigkeit eines Hornsteins werden alle im Datenmaterial vorliegenden Eigenschaften gleichzeitig genutzt (Backhaus et al. 2008, 391).

Die Clusteranalyse läuft in zwei Schritten ab.

## 7.3.1 Schritte der Clusteranalyse

Auswahl des Proximitätsmaßes: Es wird versucht, aus den Werten der vorliegenden Variablen zweier Hornsteine einen Zahlenwert zu erhalten, welcher die Übereinstimmungen oder die

Unterschiede der beiden Fälle misst. Diese Zahl symbolisiert die Ähnlichkeit oder Unähnlichkeit der beiden Hornsteine hinsichtlich der aufgenommenen Variablen (Backhaus et al. 2008, 391; 393 f.).

Für metrische Variablen eignet sich zur Ermittlung der Unähnlichkeit besonders die quadrierte euklidische Distanz, vor allem im Zusammenhang mit dem agglomerativen Clusterverfahren Ward (vgl. Bergs 1981, 30 f.; 76 Tab. 3.2; Backhaus et al. 2008, 414 f.; Brosius 2011, 720). Die Maßzahl D<sup>2</sup> der quadrierten euklidischen Distanz für die Unähnlichkeit zweier Hornsteine X und Y wird nach der folgenden Formel berechnet (Brosius 2011, 720; 736):

$\mathbf{D}^2$ $\mathbf{\nabla}^{\mathbf{W}}$ ( $\mathbf{W}$ $\mathbf{W}$ ) <sup>2</sup>	D = euklidische Distanz
$D^{2} = \sum_{i=1}^{v} (X_{i} - Y_{i})^{2}$	v = Anzahl der betrachteten Variablen
	X, Y = Variablen der einzelnen Hornsteine

Die auf der Basis der quadrierten euklidischen Distanz erstellte Näherungsmatrix für die untersuchten Hornsteine befindet sich im Anhang unter E6.3 auf CD.

*Auswahl des Fusionierungsalgorithmus*: Auf der Basis der Ähnlichkeitswerte oder Unähnlichkeitswerte werden die Hornsteine so zu Gruppen zusammengefasst, dass sich die Hornsteine mit weitgehend übereinstimmenden Eigenschaften in einer Gruppe zusammenfinden (Backhaus et al. 2008, 391-393).

Nach der Simulationsstudie von Bergs kennzeichnet bei metrischen Variablen von allen Fusionierungsalgorithmen das Ward-Verfahren am besten die im Datensatz enthaltenen Strukturen. Es findet in den meisten Fällen sehr gute Unterteilungen und ordnet die Elemente "richtig" den Gruppen zu (Bergs 1981, 96 f.; Backhaus et al. 2008, 424 f.; 444). Auch im Umgang mit den Hornsteindaten erwies sich das Ward-Verfahren gegenüber anderen als überlegen.

Wie bei allen agglomerativen Verfahren wird die Distanz zwischen einem Hornstein (Cluster) R und dem neuen Cluster (P + Q) durch folgende Transformation ermittelt (Backhaus et al. 2008, 415):

D(R; P + Q) = A \* D(R, P) + B \* D(R, Q) + E \* D(P, Q) + G \* |D(R, P) - D(R, Q)| D(R, P) = Distanz zwischen den Gruppen R und P D(R, Q) = Distanz zwischen den Gruppen R und QD(P, Q) = Distanz zwischen den Gruppen P und Q

Die Größen A, B, E und G sind Konstante, die je nach verwendetem Algorithmus variieren. Beim Ward-Verfahren sind sie folgendermaßen definiert (Backhaus et al. 2008, 415 f.):

$$A = \frac{NR + NP}{NR + NP + NQ} \qquad B = \frac{NR + NQ}{NR + NP + NQ} \qquad E = -\frac{NR}{NR + NP + NQ} \qquad G = 0$$
$$NR = Zahl der Objekte in Gruppe R$$
$$NP = Zahl der Objekte in Gruppe P$$
$$NQ = Zahl der Objekte in Gruppe Q$$
Die Distanzberechnung erfolgt dann nach folgender Gleichung (Backhaus et al. 2008, 416 Abb. 8.25; 420):

$$D(R; P + Q) = \frac{1}{NR + NP + NQ} * \{(NR + NP) * D(R, P) + (NR + NQ) * D(R, Q) - NR * D(P, Q)\}.$$

Ziel des Ward-Verfahrens ist es, diejenigen Hornsteine oder Hornsteingruppen zu vereinigen, die ein vorgegebenes Heterogenitätsmaß, das Varianzkriterium V (= Fehlerquadratsumme), am wenigsten vergrößern. Dadurch wird die Streuung (Varianz) einer Gruppe möglichst wenig erhöht und relativ homogene Cluster gebildet (Backhaus et al. 2008, 420). Die Fehlerquadratsumme V<sub>g</sub> für eine Gruppe g errechnet sich folgendermaßen (Backhaus et

al. 2008, 420):

$$V_{g} = \sum_{k=1}^{K_{g}} \sum_{i=1}^{I} (x_{kig} - \overline{x}_{ig})^{2}$$

$$x_{kig} = Beobachtungswert der Variablen i (i = 1,...,I) bei Objekt k (für alle Hornsteine k = 1,..., K_{g} in Gruppe g) 
\overline{x}_{ig} = Mittelwert der Messwerte der Variablen i in Gruppe g$$

Wie gezeigt werden kann, entspricht die Zunahme der Fehlerquadratsumme nach der Vereinigung von Clustern der Hälfte der quadrierten Euklidischen Distanz bzw. der Hälfte der berechneten Distanzen D(R; P + Q) nach Ward, was die Berechnungen vereinfacht (Backhaus et al. 2008, 421).

Mit der Clusterzentrenanalyse kann eine F-Statistik zur Varianzanalyse (ANOVA-Tabelle im Anhang E6.1) angefordert werden. Aus der relativen Größe dieser Statistik lassen sich dann, ähnlich wie bei der Diskriminanzanalyse, Informationen über den Beitrag jeder Variablen zur Trennung der Gruppen gewinnen (Backhaus et al. 2008, 445).

#### 7.3.2 Ablauf des agglomerativen Verfahrens nach Ward

Nach Backhaus et al. (2008, 414 f.; 420-424) verläuft das agglomerative Verfahren in sechs Schritten (vgl. Brosius 2011, 725-727):

- 1. Schritt: Jeder Hornstein ist ein Cluster.
- 2. Schritt: Die quadrierte euklidische Distanz aller möglichen Hornsteinpaare wird berechnet.
- Schritt: Es werden die beiden Cluster mit der geringsten quadrierten euklidischen Distanz gesucht und zu einem neuen Cluster zusammengefasst. Die Fehlerquadratsumme wird berechnet, sie beträgt <sup>1</sup>/<sub>2</sub> der quadrierten euklidischen Distanz.
- Schritt: Die Abstände D(R; P + Q) zwischen dem zuletzt gebildeten Cluster und den anderen Gruppen werden nach dem Algorithmus nach Ward berechnet. Die Fehlerquadratsumme wird dann um die Hälfte dieses Wertes erhöht oder nach V<sub>g</sub> neu berechnet.

- 5. Schritt: Die beiden Gruppen von Hornsteinen werden zu einem neuen Cluster zusammengefasst, welches die Fehlerquadratsumme am wenigsten erhöht, wodurch man zu einer reduzierten Distanzmatrix gelangt.
- 6. Schritt: Die Schritte 3 bis 5 werden solange wiederholt, bis alle Hornsteine in einer Gruppe enthalten sind (sog. Ein-Cluster-Lösung).

Die Agglomerationsschritte der Clusteranalyse und ihr Ergebnis befinden sich im Anhang E6.4 und E6.5.

Um allen Variablen gleiches Gewicht für die Trennung der Jurahornsteine zuzuweisen, wurde vor der Berechnung der Distanzen die Variablenkonzentration in Z-Werte umgerechnet und damit standardisiert. Dabei wurden die Variablenwerte so transformiert, dass die einzelne Variable einen Mittelwert von 0 und eine Standardabweichung von 1 hat (Brosius 2011, 720 f.).

Beim Ward-Verfahren stören Ausreißer und hoch korrelierende Variablen (Backhaus et al. 2008, 425). Das Element *Rb* hatte von allen 19 Variablen die meisten Ausreißer- und Extremwerte, deshalb wurde es aus der Datenmatrix für die Clusteranalyse ausgeschlossen. "Ausreißer"-Hornsteine, die bei den Diskriminanz- und Clusteranalysen stets störten, Borg. 10, Wipp. 1, Witt. 14, wurden ebenfalls vor der Clusteranalyse eliminiert (Backhaus et al. 2008, 426). Jeweils ein Partner hoch korrelierender Variablen bewirkt unter Umständen eine verdeckte stärkere Gewichtung derselben Variablen, er ist redundant und verbessert die Informationslage nicht (Bergs 1981, 54). Deshalb wurde von den hoch korrelierenden Elementbzw. Elementoxidpaaren *Eu/Sm, Eu/Sr, Sm/Sr*, und  $K_2O/Al_2O_3$  mit r > 0,7 jeweils nur ein Partner in die Clusteranalyse einbezogen und somit *Sm, Sr* und  $Al_2O_3$  von der Clusteranalyse ausgeschlossen.

#### 7.3.3 Ergebnis der Clusteranalyse

Das Ergebnis der Clusteranalyse, ohne Borg. 10, Wipp. 1 und Witt 14, ist in Abb. 128 als Dendrogramm zu sehen.

Das Dendrogramm zeigt, dass von 62 Hornsteinen 55 "richtig" verteilt wurden, also 89 % der einbezogenen Hornsteine und nur sieben "falsch"<sup>21</sup>. Die anders verteilten Hornsteine sind in Tab. 52 aufgelistet. Sie besetzen im Dendrogramm jeweils Randplätze.

<sup>&</sup>lt;sup>21</sup> Wenn man davon ausgeht, dass die drei von der Clusteranalyse ausgeschlossenen Hornsteine ebenfalls "falsch" verteilt worden wären, wären es dann 85% "richtig" verteilte von allen untersuchten 65 Hornsteinen aus Arnhofen, "Borgerhau", Wippingen und Wittlingen.



*Abb. 128: Dendrogramm der untersuchten Hornsteine: blau Arnhofen; pink "Borgerhau"; gelb Wippingen; grün Wittlingen.* 

Fundort + Horn- steinnummer	Borg. 18	Borg. 19	Wipp. 2	Wipp. 3	Wipp. 8	Wipp. 10	Witt. 1
Zuordnung	Wipp.	Wipp.	Borg.	Borg.	Witt.	Witt.	Arnh.

Tab. 52: Vom Fundort abweichende Zuordnung einzelner Hornsteine durch die Clusteranalyse.

Eine andere Zuordnung von Borg. 18 und 19 verwundert nicht besonders, da beide Hornsteine durch Ausreißerwerte und anderes Aussehen aufgefallen sind und nicht sicher aus dem "Borgerhau" stammen. Anders sieht es mit Wipp. 2 und 3 aus, sie kommen aus dem anstehenden Sediment, das wohl dem durchschnittlichen im "Borgerhau" sehr ähnlich sein muss. Wipp. 8 und 10 sind ebenso wie Witt. 1 Lesefunde. Witt. 1 ist aufgrund seines Aussehens sicher eine Fehlverteilung ebenso wie Wipp. 8; bei Wipp. 10 ist eine Herkunft aus Wittlingen auf Grund des Aussehens nicht auszuschließen<sup>22</sup>.

Auffällig ist allerdings, dass im Dendrogramm, im Gegensatz zur Diskriminanzanalyse, Arnhofen und "Borgerhau" einerseits und Wippingen und Wittlingen andererseits als näher verwandt betrachtet werden.

#### 7.4 Zusammenfassung

Faktoren-, Cluster- und Diskriminanzanalyse sind multivariate Analysemethoden, bei denen mehrere Variablen gleichzeitig untersucht werden.

Faktoren- und Clusteranalyse sind strukturenentdeckende Analysenmethoden. Beide Verfahren gehen davon aus, dass zunächst keine Gruppenstruktur bekannt ist. Sie werden zur Entdeckung von Zusammenhängen zwischen Variablen (Elementoxide, LOI, Elemente) und Objekten (Hornsteinen) verwendet. Die Diskriminanzanalyse dagegen ist ein strukturenprüfendes Verfahren, das der Trennung bereits vorgegebener Gruppen (Hornsteine bestimmter Fundorte) dient. Dabei wird eine aus den Variablenwerten jedes Hornsteins zu berechnende Funktion, die Diskriminanzfunktion, gesucht, die es erlaubt, möglichst viele Hornsteine dem richtigen Fundort zuzuordnen (vgl. Bergs 1981, 5; Backhaus et al. 2008, 11; 14; 17).

Während die Faktorenanalyse eine Bündelung von Variablen zu (Hintergrund-)Faktoren (Hauptkomponenten) vornimmt und damit die Variablenzahl reduziert, bündelt die Clusteranalyse Objekte, die Hornsteine. Die Faktorenanalyse verwendet zur Analyse mathematisch gefasste Korrelationen der Variablen untereinander und zwischen Variablen und Faktoren. Die Clusteranalyse bestimmt mittels verschiedener Berechnungskombinationen skalierte Abstandscluster für Hornsteine so, dass sie zu Gruppen zusammengefasst werden können, und so, dass die Gruppen untereinander möglichst unähnlich sind (Bergs 1981, 4-7; Backhaus et al. 2008, 17; 183).

Mittels der Faktorenanalyse konnten die Informationen von jeweils 19 Variablen je Hornstein auf die Gleichungen von jeweils drei Faktoren je Fundort, die Regressionsfaktoren 1 bis 3 (REGR factor score 1-3), reduziert werden. Diese enthalten den größten Teil der chemischen Information der vier Fundstellen (Backhaus et al. 2008, 17; 324). Durch Kombination der Re-

<sup>&</sup>lt;sup>22</sup> Würde die Variable  $TiO_2$  von der Clusternalyse ausgeschlossen, würden nur 47 der einbezogenen 62 Hornsteine "richtig" verteilt, das sind 76%. Das Einbeziehen von  $TiO_2$  verbessert das Ergebnis der Clusteranalyse. 170

gressionsfaktoren 2 und 3 konnten in der ANOVA Faktorenmittelwerte für alle Fundorte signifikant bestimmt werden. Im binären Diagramm der Regressionsfaktorenwerte 2 und 3 überlappten sich die Cluster von Mittelwert und doppelter Standardabweichung verschiedener Fundorte trotzdem. Besonders stark war das zwischen den beiden nahen Fundorten "Borgerhau" und Wippingen zu beobachten, aber es gab auch Überlappungen zwischen allen anderen Fundorten. Diese Schwierigkeiten werden demnach von der starken Streuung (Varianz) der chemischen Zusammensetzung der einzelnen Hornsteine an den Fundorten hervorgerufen.

Die Clusteranalyse nutzte zur Entscheidung der Gruppenzugehörigkeit eines Hornsteins alle im Datenmaterial vorliegenden Eigenschaften gleichzeitig (Backhaus et al. 2008, 391). Sie gruppierte dabei die vorhandenen Daten aufgrund ihrer chemischen Ähnlichkeiten nach verschiedenen Verfahren durchaus unterschiedlich. Mit der hierarchischen Clusteranalyse nach der Ward-Methode und dem quadrierten euklidischen Abstand als Messniveau wurde das beste Ergebnis erzielt. 89 % der in der Analyse verbliebenen 62 Hornsteine wurden "richtig" zugewiesen und damit mindestens 85 % aller untersuchten Hornsteine, was ein gutes Ergebnis ist.

Als am besten zur Trennung der Hornsteine verschiedener Fundorte geeignet, erwies sich die Diskriminanzanalyse. Mit allen 19 Variablen und drei Funktionen gelang eine "richtige" Zuordnung von Hornstein und Fundort zu 94 %. Das gleiche Ergebnis wurde auch mit einem Datensatz mit nur sechs Variablen:  $K_2O$ , LOI, Ba, Cr, Ni, Eu und drei Funktionen erreicht. Wurden nur zwei statt drei Funktionen verwendet, was sich graphisch besser darstellen lässt, fielen einige Informationen weg. Dann lag die "richtige" Zuordnung von Hornstein und Fundort immer noch bei 89 %. Auch hier wurde dasselbe Ergebnis mit dem gleichen reduzierten Datensatz erreicht. Das spricht für die Güte der Diskriminanzschätzung und zeigt, dass das Modell und die Diskriminanzfunktionen gut geeignet sind, Zusammenhänge zwischen den Hornsteinen und den Fundorten aufzuzeigen (Brosius 2011, 658).

Diese wirklich guten Ergebnisse zeigen, dass die Diskriminanzanalyse die Methode der Wahl ist, um Hornsteine verschiedener Fundorte zu trennen, und sie zeigt auch, dass statistisch gesichert Jurahornsteine verschiedener Fundorte trennbar sind. Dabei ist es unter geeigneten Umständen sogar möglich, die Art und Zahl der verwendeten Variablen zu reduzieren.

Die Diskriminanzanalyse bietet sich auch noch aus einem weiteren Grund besonders an. Hornsteine unbekannter Herkunft können als nicht Gruppierte in die Analyse einbezogen werden und so bestimmten Fundorten zugeordnet werden. Es sollte sich dabei allerdings um Hornsteine handeln, von denen nach ihrem Äußeren vermutet werden kann, dass sie einem der untersuchten Fundorte zugewiesen werden könnten. Ein Test auf die praktische Anwendbarkeit mit Artefakten der jungsteinzeitlichen Siedlung "Grund", ca. 2,5 km von "Borgerhau" entfernt, war erfolgreich.

### 8 Zusammenfassung und Ausblick

Eine relativ sichere Unterscheidung von Cherts verschiedener Fundorte gelang bisher selten, die sichere Trennung schwäbischer Jurahornsteine bislang nicht.

Von den in dieser Arbeit untersuchten 75 Hornsteinen stammen 65 aus vier Fundorten im Schwäbischen Jura, ungefähr 1,5 und 30 km voneinander entfernt und aus dem Bayerischen Jura in ca. 160 km Entfernung. Alle Hornsteine lagen im Oberjura. Es handelt sich in allen Fällen um Rohmaterialquellen zur Herstellung vor allem von neolithischen Artefakten. Die Hornsteinknollen oder -platten wurden in der Jungsteinzeit aufgelesen oder aber auch schon bergmännisch abgebaut, wie im "Borgerhau" und in Arnhofen.

Die zum internationalen Vergleich herangezogenen fünf Triascherts kommen von verschiedenen Fundorten und Gegenden in Ungarn, sie sind in sich sehr heterogen. Es handelt sich dabei um Proben aus der Gesteinssammlung des Ungarischen Nationalmuseums in Budapest.

Fünf Artefakte aus Jurahornstein der neolithischen Siedlung "Grund" wurden für einen Herkunftstest verwendet.

Zur optischen Unterscheidung der Hornsteine wurden Form des Rohmaterials, Musterung und Farben der Hornsteine, Dicke und Härte des Cortex sowie seine Patinierung, die Schätzung der durchschnittlichen Qualität und der ungefähren Menge an Schwammnadeln verwendet. Es entstanden für einzelne Fundstellen typische Muster, die für ca. 78 % einer Zuordnung von Hornstein und Fundort erfolgreich waren. Das gilt jedoch nur für Hornsteine, die frisch angeschlagen oder zersägt waren. Viel schwieriger ist eine Zuordnung von Artefakten unbekannter Provenienz zu einer der obigen Fundstellen. Sicher ist das nur wegen der stets sichtbaren parallelen Bänderung beim Arnhofener Plattenhornstein. Bei allen übrigen gibt es mehr oder weniger große Schwierigkeiten. So fehlt meist der Cortex als wichtiger Hinweis. Ein Artefakt mit gebogener Bänderung kann aus dem Randbereich oder mehr aus dem Inneren der Knolle kommen. Marmorierte Steine kommen im "Borgerhau", in Wippingen und in Wittlingen vor.

Eine weitere Schwierigkeit bereitet die Patinierung der Oberflächen der Artefakte vor allem wegen des Einflusses der gelblich-, ocker- bis rostfarbenen  $Fe^{3+}$ -Ionen, die die Originalfarbe übertönen. Die Oberflächenfarben werden dadurch deutlich verändert, sie erscheinen dann alle eher beigefarben, grau-beigefarben, bräunlich-grau bis bräunlich-schwarz. Die Hornsteinfarbe einer angeschlagenen Knolle stimmte deshalb häufig schlecht mit der Sägeschnittfarbe überein.

Testweise wurde der  $\delta^{I8}O$ -Gehalt von 30 Proben von Hornsteinen und Cherts, 6 aus Arnhofen, 11 aus dem "Borgerhau", 4 aus Wippingen, 5 aus Wittlingen und 4 aus Ungarn, bestimmt. Aufgrund ihrer relativ niedrigen  $\delta^{I8}O$ -Werte mit einem Durchschnitt von 29,7 ‰ erscheint es möglich, die Hornsteine aus Wittlingen von den übrigen aus den schwäbischen und bayerischen Fundorten zu trennen; ob das für das am nächsten gelegene Wippingen auch gilt, konnte nicht sicher festgestellt werden.

Auch wenn die hier durchgeführten  $\delta^{I8}O$ -Untersuchungen aufgrund der geringen Anzahl von Hornsteinen je Fundort statistisch nicht relevant sind, gaben sie doch deutliche Hinweise, dass eine weitere Trennung von Hornsteinen der untersuchten Fundorte aufgrund der  $\delta^{I8}O$ -Werte wenig aussichtsreich erscheint. Im Gegensatz zur anfänglichen Hoffnung, die Hornsteine aller untersuchten Fundorte aufgrund der hohen Temperatursensibilität der  $\delta^{I8}O$ -Werte trennen zu können (ca. 1 ‰ Differenz der  $\delta^{I8}O$ -Werte entspricht ungefähr 5 °C), gelang dies nicht. Literaturstudien zur Hornstein- und Chertentstehung im Allgemeinen und veröffentlichte  $\delta^{I8}O$ -Werte der Cherts weit komplexere Ursachen haben als es noch heute von einigen Autoren gesehen wird. Die  $\delta^{I8}O$ -Werte der Cherts, ebenso wie die der Hornsteine, spiegeln nicht ausschließlich die Temperatur des (Meer-)Wassers wieder, in dem die erste  $SiO_2$ -Fällung als Opal-A oder Opal-CT stattfand, sondern sie geben die gesamte diagenetische Geschichte mit allen  ${}^{I8}O/{}^{I6}O$ -Fraktionierungen unter unterschiedlichen Temperaturen und weiteren Umweltbedingungen wieder.

Die schwäbischen und bayerischen Hornsteine nahmen alle ihren Anfang im Flachwasserbereich der Tethys, deren Wasser sich in den einzelnen Buchten wohl nicht nennenswert in pH-Wert und Salzgehalt unterschied, wobei diese Hornsteine im Oberjura ähnlichen Wassertemperaturen ausgesetzt waren. Daher sollte man bei ihnen relativ ähnliche  $\delta^{I8}O$ -Werte erwarten, was auch im "Borgerhau" und in Wippingen, ja sogar in Arnhofen der Fall war. Die deutlich niedrigeren  $\delta^{I8}O$ -Werte in Wittlingen können somit nur durch einen höheren Temperaturgradienten vor Ort während der "Hornsteinreifung" erklärt werden oder durch einen stärkeren Einfluss meteorischen Wassers infolge möglicher größerer Küstennähe.

Zur Bestimmung der chemischen Zusammensetzung der Jurahornsteine stand die wellenlängendispersive Röntgenfluoreszenz-Analyse (WDRFA) zur Verfügung. Untersucht wurden insgesamt 28 Elementoxide, Spurenelemente und LOI (Loss On Ignition). Davon lagen die Konzentrationen einiger Spurenelemente unterhalb oder an der unteren Nachweisgrenze der WDRFA und konnten deshalb nicht verwendet werden, ebenso wie die Konzentration von *Co*, das durch Kontamination in der Gesteinsmühle deutlich überhöht war. Da *SiO*<sub>2</sub> zur Kalibration der Konzentrationen aller übrigen Messwerte von sechs Hornsteinsätzen diente, kam es ebenfalls für eine Trennung nicht in Betracht. Zur chemischen Trennung der Hornsteinfundorte eigneten sich damit grundsätzlich LOI und die folgenden neun Elementoxide: *TiO*<sub>2</sub>, *Al*<sub>2</sub>*O*<sub>3</sub>, *Fe*<sub>2</sub>*O*<sub>3</sub>, *MnO*, *MgO*, *CaO*, *Na*<sub>2</sub>*O*, *K*<sub>2</sub>*O*, *P*<sub>2</sub>*O*<sub>5</sub> und neun Spurenelemente: *Ba*, *Cr*, *Ni*, *Rb*, *Sr*, *V*, *Eu*, *Sm*, *Yb*. Diese relativ große Anzahl chemischer Messwerte je Hornstein, die oberhalb der Messwertgrenze lagen, waren die Voraussetzung für die in dieser Arbeit erfolgte Trennung der jurazeitlichen Hornsteinfundorte. Ermöglicht wurden sie durch die Messung im Gesteinspulver bei großer Oberfläche und relativ homogener Verteilung.

Es stellte sich heraus, dass, bei einem durchgehend hohen Anteil an  $SiO_2$  von durchschnittlich 98 %, die Hornsteine stark in der Konzentration der übrigen chemischen Elemente variieren. Trotz der großen Variabilität der Elementkonzentrationen der Hornsteine innerhalb eines Fundortes waren durchaus auch Unterschiede zwischen Hornsteinen verschiedener Fundorte zu finden, das zeigten unter anderem binäre Diagramme, zum Beispiel  $K_2O$  vs.  $Fe_2O_3$  oder *MgO, CaO, Cr, Ni; LOI* vs. *Ni* oder *Eu, Sm*; *Ni* vs.  $Fe_2O_3$  oder *CaO*. Die binären Diagramme führten jedoch zu keiner sicheren Unterscheidung von Hornsteinen aller Fundorte.

Von den multivariaten statistischen Analysenmethoden erwies sich die Diskriminanzanalyse als trennungsstark und trennungssicher. Mit allen 19 Variablen und drei Funktionen gelang eine Zuordnung von Hornstein und Fundort zu fast 94 %. Das gleiche Ergebnis wurde auch mit einem Datensatz mit nur sechs Variablen:  $K_2O$ , LOI, Ba, Cr, Ni, Eu und drei Funktionen erreicht. Wurden nur zwei statt drei Funktionen verwendet, was sich graphisch besser darstellen lässt, fielen einige Informationen weg. Dann lag die "richtige" Zuordnung von Hornstein und Fundort bei Verwendung aller Variablen immer noch bei 89 %; auch hier wurde dasselbe Ergebnis mit dem gleichen reduzierten Datensatz erreicht.

Diese wirklich guten Ergebnisse zeigen, dass die Diskriminanzanalyse *die* Methode der Wahl ist, um Hornsteine verschiedener Fundorte zu trennen, und sie zeigt auch, dass Jurahornsteine verschiedener Fundorte statistisch gesichert trennbar sind. Die Diskriminanzanalyse bietet sich auch noch aus einem weiteren Grund besonders an: Hornsteine unklarer Herkunft können als Nichtgruppierte in die Analyse einbezogen werden und so bestimmten Fundorten zugeordnet werden. Mit Erfolg gelang das mit bearbeiteten Hornsteinen aus der jungsteinzeitlichen Siedlung "Grund".

Aber auch mit der multivariaten statistischen Clusteranalyse wurden gute Ergebnisse erreicht, das beste Ergebnis mit der hierarchischen Clusteranalyse nach der Ward-Methode und dem quadrierten euklidischen Abstand als Messniveau. 89 % der in der Analyse verbliebenen 62 Hornsteine wurden "richtig" zugewiesen, und damit ca. 85 % aller untersuchten Hornsteine, ein gutes Ergebnis.

Wider alle Erwartungen ist es gelungen, Jurahornsteine verschiedener süddeutscher Fundstellen mit einem durchschnittlichen  $SiO_2$ -Gehalt von 98 % chemisch mittels WDRFA und statistisch mittels Diskriminanz- und Clusteranalyse zu trennen. Die Wahrscheinlichkeit für eine richtige Zuordnung von Hornstein und Fundort liegt bei 85 % bis 94 %, was ein sehr gutes Ergebnis ist. Damit ist, entgegen der allgemeinen Erwartung, gesichert, dass Hornsteine verschiedener, auch nahe gelegener, Fundorte für diese typische chemische Marker tragen, die mühevoll gesucht werden müssen, aber die gefunden werden können. Das gleiche Ergebnis dürfte für Hornsteine und Cherts aller Art zu erwarten sein.

Die Unterscheidung von Hornsteinen verschiedener Fundorte mittels chemischer Marker ist auf jeden Fall sicherer als die rein optische Zuordnung. Die Wahrscheinlichkeit einer richtigen Zuordnung von Artefakt und Fundort dürfte für die optische Methode, vor allem aufgrund der Patinierung, im allgemeinen 60 % kaum überschreiten und hängt zusätzlich stark von individuellen Eigenschaften des einzelnen Forschers ab.

Da der Materialverbrauch der WDRFA von ca. 10-20 g je Hornsteinuntersuchung jedoch relativ hoch ist, eignet sich diese Methode nicht für die Untersuchung von Artefakten. Jüngere und teurere minimal-invasive Methoden wie die ICP-MS oder La-ICP-MS sollten daraufhin geprüft werden, ob damit möglichst viele chemische Elemente mit genügender Messgenauigkeit im Hornstein/Chert bestimmt werden können. Schließlich sollten dann noch Datenbanken für die Messwerte von mindestens 15-20 Hornsteinen/Cherts je Rohmaterialfundstelle angelegt werden, wie es auch schon Morgenstein (2006) und Postl et al. (2007) vorschlugen. Chemische Analyse und Diskriminanzanalyse könnten standardisiert werden und so zu relativ sicheren, nachvollziehbaren Ergebnissen führen.

Wenn Jurahornsteine bestimmter Herkunftsorte der Schwäbischen Alb sicher zuzuordnen wären, könnte ein neues, längst überfälliges Kapitel der Archäologie aufgeschlagen werden, nämlich Handelswege der Jungsteinzeit und Tauschverbindungen der Mittel- und Altsteinzeit von hier aus sicher zu rekonstruieren, was eine deutliche Erweiterung des archäologischen Wissens zur Folge haben wird.

#### 9 Abstract

The successful separation of cherts from different source locations belongs, as the literature shows, to the most difficult of endeavors. In a few cases, this has been successfully achieved, but such a separation has not yet been successful for Swabian Jurassic chert sources. However, a relatively secure identification of chert sources is necessary for the study of Neolithic trade routes.

For this dissertation, 65 Jurassic chert samples from four separate sources utilized in the Neolithic were selected and analyzed using optical and chemical methods. Each source was represented by 15 to 20 examples. Most of the samples were non-artifact pieces of raw material.

For the optical differentiation of chert, the form of the raw material, patterning and color of a freshly broken or sawn face, thickness, hardness and patination of the cortex, assessment of average material quality, and the approximate frequency of sponge spicules present were used. For some sites there was a typical patterning in the material that allowed for an approximately 78 percent correct categorization of the chert based on these attributes. This is only valid, however, for chert that was freshly broken or sawn. Artifacts cannot be broken or sawn, and often are covered with a beige to ocher colored patination that obscures the natural color and to some extent also the patterning of the material. Cortex is almost always lacking on artifacts. The classification of Jurassic chert and source locations is therefore much more difficult and subject to greater error.

As a test, the  $\delta^{I8}O$  content of 30 chert samples were determined. Based on their relatively low  $\delta^{I8}O$  values with an average of 29.7 ‰, it was only possible, however, to separate the chert from one source location, Wittlingen, from the other Swabian and Bavarian cherts. The  $\delta^{I8}O$  content of the tested Jurassic chert, however, allows for a reconsideration of questions regarding the formation of chert.

Through Wavelength Dispersive X-Ray Fluorescence spectrometry (WD-XRF) it was possible to analyze powdered samples extracted from the 65 chert samples for concentrations of oxides, elements, and LOI (loss on ignition). The cherts contained approximately 98 %  $SiO_2$ . LOI, nine oxides ( $TiO_2$ ,  $Al_2O_3$ ,  $Fe_2O_3$ , MnO, MgO, CaO,  $Na_2O$ ,  $K_2O$ ,  $P_2O_5$ ) and 9 trace elements (Ba, Cr, Ni, Rb, Sr, V, Eu, Sm, Yb) were found to be useful in discriminating between the chert source locations. This relatively large number of chemical measurements that exceed the measurement threshold formed the basis for successful discrimination of the Jurassic chert sources in the current work. This was made possible through measurements on powdered samples from large surfaces that were relatively homogenous.

Two multivariate statistical methods were used to characterize and distinguish the chert source locations: discriminant analysis and cluster analysis. Both were carried out using the SPSS 19 statistical program.

Discriminant analysis proved to be particularly effective in distinguishing between chert sources. With all 19 variables and three functions the analysis was able to successfully separate the chert sources 94 percent of the time. The same result was also achieved with just 6 variables:  $K_2O$ , LOI, Ba, Cr, Ni, Eu, and 3 functions. Discriminant analysis offers the additional benefit of being able to include samples of chert from an unknown source and categorize them into a likely source group. Using this method, it was possible to classify five artifacts from the Neolithic settlement "Grund".

Good results were also obtained with multivariate cluster analysis. The best results were obtained with the hierarchical cluster analysis using the Ward Method and Quadratic Euclidian 176 distance as the method for measuring distance. 89 percent of the 62 samples remaining in the analysis were correctly assigned by source, representing at least 85 percent of all analyzed samples. This is a good result.

Chert sources located geographically near to one another and containing up to 98 percent  $SiO_2$  were successfully distinguished by means of chemical characterization using WD-XRF combined with discriminant and cluster analysis. The same results should be possible for many types of cherts.

(Translated by S. K. Harris)

### 10 Literatur

- Abraham, K.; A. Hofmann; S. F. Foley; D. Cardinal; C. Harris; M. G. Barth; & L. André. 2011. Coupled silicon-oxygen isotope fractionation traces Archaen silification. Earth and Planetary Science Letters 301, 222-230.
- Abruzzese, M. J.; J. R. Waldbauer & C. P. Chamberlain. 2005. Oxygen and hydrogen isotope ratios in freshwater chert as indicators of ancient climate and hydrologic regime. Geochimica et Cosmochimica Acta 69, 1377-1390.
- Affolter, J. 1991. "Analyse pétrographique du silex: origine des matières premières". In: N. Pousaz: L'Abri-sous-Roche mésolithique des Gripons à Saint-Ursanne (JU, Suisse). Cahier d'archéologie jurassienne 2 (Porrentruy: Office du Patrimoine Historique) 81-95.
- Affolter, J. 2002. Provenance des silex préhistoriques du Jura et des régions limitrophes, Bd. 1/2 (Neuchâtel: Service et Musée Cantonal d'Archéologie).
- Affolter, J. 2011. "Petrographische Charakterisierung der Silex-Rohstoffe". In: K. Altdorfer & J. Affolter: Schaffhauser Silex-Vorkommen und Nutzung. Wirtschaftsarchäologische Untersuchungen an den Silices der jungneolithischen Stationen Büttenhardt-Zelg, Schaffhausen (Herblingen)-Grüthalde und Lohn-Setzi. Beiträge zur Schaffhauser Archäologie 5 (Schaffhausen: Unionsdruckerei AG) 31-53.
- Backhaus, K.; B. Erichson; W. Plinke & R. Weiber. 2008. Multivariate Analysenmethoden. Eine anwendungsorientierte Einführung<sup>12</sup> (Berlin, Heidelberg: Springer-Verlag).
- Baertschi, P. 1976. Absolute <sup>18</sup>O content of standard mean ocean water. Earth and Planetary Science Letters 31, 341-344.
- Bayerisches Landesamt für Umwelt (Hrsg.). 2008. Das Klima der Vergangenheit (<u>http://lfu.bayern.de/umweltwissen/doc/uw\_82\_klima\_vergangenheit.pdf</u> vom 10.03.2014) 1-7.
- Baxter, M. J. & C. E. Buck. 2000. "Data Handling and Statistical Analysis". In: E. Ciliberto & G. Spoto (Hrsg.): Modern Analytical Methods in Art and Archaeology. Chemical Analysis 155 (New York: Willey) 681-746.
- Becker, R. H. & R. N. Clayton. 1976. Oxygen isotope study of a Precambrian banded ironformation. Hamersley Range. Western Australia. Geochimica et Cosmochimica Acta 40, 1153-1165.
- Behl, R. J. & B. M. Smith. 1992. 3. Silification of deep-sea sediments and the oxygen isotope composition of diagenetic siliceous rocks from the Western Pacific, Pigafetta and East Mariana Basins, Leg 129. Proceedings of the Ocean Drilling Program, Scientific Results 129 (Texas A & M University) 81-117.
- Behl, R. J. 2011. Chert spheroids of the Monterey Formation, California (USA): earlydiagenetic structures of bedded siliceous deposits. Sedimentology 58, 325-351.
- Berg, H. (H. Zürn). 1975. Wittlingen (Lkr. Münsingen). Fundberichte aus Baden-Württemberg 2, 60.

- Bergs, S. 1981. Optimalität bei Clusteranalysen. Experimente zur Bewertung numerischer Klassifikationsverfahren (Dissertation an der Westfälischen Wilhelms-Universität Münster).
- Beurer, M. 1971. Kieselsäureanreicherungen in den oberjurassischen Sedimenten der Schwäbischen Alb. Bundesanstalt für Bodenforschung und Geologische Landesämter der Bundesrepublik Deutschland (Hrsg.). Beihefte zum Geologischen Jahrbuch 109 (Dissertation der Universität Stuttgart).
- Binsteiner, A. 1990. Das neolithische Feuersteinbergwerk von Arnhofen, Ldkr. Kelheim. Bayerische Vorgeschichtsblätter 55, 1-11.
- Binsteiner, A. & J. Riederer. 1990. Die Materialanalyse des Feuersteins von Arnhofen. Bayerische Vorgeschichtsblätter 55, 12-47.
- Binsteiner, A. & B. Engelhardt. 1990. Datierung und wirtschaftsgeschichtliche Modellvorstellungen über den Betrieb des Feuersteinbergwerkes von Arnhofen. Bayerische Vorgeschichtsblätter 55, 48-56.
- Binsteiner, A. 2001. Die Feuersteinstraße zwischen Bayern und Böhmen. Eine Studie zur Verbreitung der Arnhofener und Baiersdorfer Jurahornsteine. Bayerische Vorgeschichtsblätter 66, 7-12.
- Binsteiner, A. & K. Ernstson. 2001. Stahl der Steinzeit. Archäologie in Deutschland 2, 39.
- Binsteiner, A. 2003. Die neolithische Prospektion von Jurahornsteinen in Bayern. Bayerische Vorgeschichtsblätter 68, 173-177.
- Binsteiner, A. 2005. Die Lagerstätten und der Abbau Bayerischer Jurahornsteine sowie deren Distribution im Neolithikum Mittel- und Osteuropas. Jahrbuch des Römisch-Germanischen Zentralmuseums Mainz 52, 43-155.
- Binsteiner, A. 2006. Drehscheibe Linz Steinzeithandel an der Donau. Begleitheft zur Ausstellung im NORDICO-Museum der Stadt Linz 29.05.-15.10.2006. Linzer Archäologische Forschungen 37 (Stadtkommunikation Linz: PG Druckerei).
- Binsteiner, A. 2007. Der Fall Ötzi. Raubmord am Similaun. Begleitheft zur Dokumentation im NORDICO-Museum der Stadt Linz 15.02.-01.04.2007. Linzer Archäologische Forschungen Sonderheft 38 (Stadtkommunikation Linz: PG Druckerei).
- Biro, K. T. 2009. "Sourcing raw materials for chipped stone artifacts: The state-of-the-art in Hungary and the Carpathian Basin". In: B. Blades & B. Adams (Hrsg.): Lithic Materials and Paleolithic Societies (Oxford: Wiley-Blackwell Publishing) 47-53.
- Blumenberg, M. 2003. Biomarker aus Kaltwasser- und Tiefsee-Kieselschwämmen. Phylogenie, Chemotaxonomie und chemische Ökologie der Demospongiae und der Hexactinellida. (Dissertation an der Universtät Hamburg: <u>http://ediss.sub.uni-hamburg.de/volltexte/-2003/989 /pdf/dissertation.pdf</u> vom 10.03.2014).
- Bohrmann, G.; G. Kuhn; A. Abelmann; R. Gersonde & D. Fütterer. 1990. A young porcellanite occurence from the Southwest Indian Ridge. Marine Geology 92, 155-163.

- Bortz, J. 2005. Statistik für Human- und Sozialwissenschaftler<sup>6</sup> (Heidelberg: Springer Medizin Verlag).
- Botz, R. & G. Bohrmann. 1991. Low temperature opal-CT precipitation in Antarctic deep-sea sediments: evidence from oxygen isotopes. Earth and Planetary Science Letters 107, 612-617.
- Brandriss, M. E.; J. R. O'Neil; M. B. Edlund & E. F. Stoermer. 1998. Oxygen isotope fractination between diatomaceous silica and water. Geochimica et Cosmochimica Acta 62, 1119-1125.
- Bressy, C. & H. Floss. 2006. "Multiparametric Characterisation of Southwestern German Cherts. Application to the study of raw material circulation during Upper Paleolothic period". In: C. Bressy (Hrsg.): Notions de territoire et de mobilité. Actes des sessions présentées au Xe congress annuel de l'Association des Archéologues (EAA), Lyon 8.-11. Septembre 2004. Etudes et recherches archéologiques de l'Université de Liège 116 (Liège: Université de Liège) 131-136.
- Bressy, C.; G. Poupeau & P. Bintz. 2006. "Geochemical characterisation in flint sourcing. Application to the Chartreuse and Vercors massifs (Western Alps, France)". In: G. Körlin & G. Weisgerber (Hrsg.): Stone Age - Mining Age. VIII International Flint Symposium, Bochum, 13.-17. September 1999, Deutsches Bergbau-Museum. Veröffentlichungen aus dem Deutschen Bergbau-Museum Bochum 148 (Essen: Druckmeister) 489-497.
- Brosius, F. 2011. SPSS 19 (Heidelberg, München, Landsberg, Frechen, Hamburg: Verlagsgruppe Hüthig Jehle Rehm GmbH).
- Brueckner, H. K.; W. S. Snyder & M. Boudreau. 1987. Diagenetic controls on the structural evolution of siliceous sediments in the Golconda allochthon, Nevada, U.S.A. Journal of Structural Geology 9, 403-417.
- Bubenzer, O. & U. Radtke. 2007. "Natürliche Klimaänderungen im Laufe der Erdgeschichte". In: W. Endlicher & F.-W. Gerstengarbe: Der Klimawandel – Einblicke, Rückblicke und Ausblicke (Klimawandel) (<u>https://pik-potsdam.de/services/infothek/buecher\_broschueren/broschuere\_cms\_100.pdf</u> vom 10.03.2014) 17-26.
- Burke, A. L. & G. Gauthier. 2011. "Using Non-Destructive X-ray Fluorescence Analysis to Investigate the Prehistoric Use and Distribution of Hornfels in Southern Quebec". In: I. Turbanti-Memmi (Hrsg.): Proceedings of the 37<sup>th</sup> International Symposium on Archaeometry, 12<sup>th</sup> -16<sup>th</sup> May, 2008, Siena, Italy (Berlin, Heidelberg : Springer-Verlag) 199-204.
- Burkert, W.; B. Çep; J.-C. Kind; C. Pasda; M. Schrantz & U. Simon. 1992. Wittlingen, eine mittelpaläolithische Freilandfundstelle bei Bad Urach. Fundberichte aus Baden-Württemberg 17/1, 1-110.
- Burkert, W. 1996. "Die Herkunft des Jurahornstein-Rohmaterials im Gravettien der Geißenklösterle-Höhle bei Blaubeuren unter Berücksichtigung des Rohstoffvorkommens des nördlichen Oberschwaben". In: I. Campen, J. Hahn & M. Uerpmann (Hrsg.): Spuren der Jagd – Die Jagd nach Spuren. Festschrift für Hansjürgen Müller-Beck. Tübinger Monographien zur Urgeschichte 11 (Tübingen: Mo Vince Verlag) 279-284.

- Burkert, W. 2001. Lithische Rohmaterialversorgung im Jungpaläolithikum des südöstlichen Baden-Württemberg (Dissertation an der Universität Tübingen, maschinenschriftlich vervielfältigt).
- Burkert, W. & H. Floss. 2006. "Lithic Exploitation Areas in the Upper Palaeolithic of West and Southwest Germany – A Comparative Study". In: G. Körlin & G. Weisgerber (Hrsg.): Stone Age - Mining Age. VIII. International Flint Symposium, Bochum, 13.-17. September 1999, Deutsches Bergbau-Museum. Veröffentlichungen aus dem Deutschen Bergbau-Museum Bochum 148 (Essen: Druckmeister) 329-339.
- Calvert, S. E. 1974. "Deposition and diagenesis of silica in marine sediments". In: K. J. Hsü;
  H. C. Jenkins (Hrsg.): Pelagic Sediments: on Land and under the Sea. Proceedings of a symposium held at the Swiss Federal Institute of Technology, Zürich, 25-6 September 1973. International Association of Sedimentologists Special Publication1 (Oxford, London, Edinburgh, Melbourne: Blackwell Scientific Publications) 273-299.
- Calvert, S. E. 1983. "Sedimentary Geochemistry of Silicon". In: R. S. Aston (Hrsg.), Silicon Geochemistry and Biogeochemistry (London, New York: Academic Press) 143-186.
- Cecil, C. B. 2004. Eolian Dust and the Origin of Sedimentary Chert. U.S. Geological Survey Open-File Report 2004-1098, Version 1.0. U.S. Geological Survey, Reston, Virginia 20192, USA (http://pubs.er.usgs.gov/publication/ofr20041098 vom 23.09.2009) 1-10.
- Chase, C. G. & E. C. Perry Jr. 1977. The Oceans: Growth and Oxygen Isotope Evolution. Science 177, 992-994.
- Clauss, G.; F.-R. Finze & L. Parztsch. 2011. Grundlagen der Statistik<sup>6</sup>. Für Soziologen, Pädagogen, Psychologen und Mediziner (Frankfurt a. M.: Deutsch).
- Clayton, R. N. & T. K. Mayeda. 1963. The use of bromine pentafluoride in the extraction of oxygen from oxides and silicates for isotopic analysis. Geochimica et Cosmochimica Acta 27, 43-52.
- Clayton, R. N.; J. R. O'Neil & T. K. Mayeda. 1972. Oxygen Isotope Exchange between Quartz and Water. Journal of Geophysical Research 77, 3057-3067.
- Clayton, C. J. 1986. "The chemical environment of flint formation in Upper Cretaceous chalks". In: G. de G. Sieveking & M. B. Hart (Hrsg.): The scientific study of flint and chert. Proceedings of the fourth international flint symposium held at Brighton Polytechnic 10-15 April 1983 (New York: Cambridge University Press) 43-54.
- Craig, H. 1957. Isotopic standards for carbon and oxygen and correction factors for massspectrometric analysis of carbon dioxide. Geochimica et Cosmochimica Acta 12, 133-149.
- Cronin, Th. M. 2010. Paleoclimates. Understanding Climate Change Past and Present (New York: Columbia University Press).
- Davis, J. C. 2002. Statistics and Data Analysis in Geology<sup>3</sup> (New York: John Wiley & Sons).
- DeCelles, P. G. & R. C. Gutschick. 1983. Wood-grained Chert. Journal of Sedimentary Petrology 53, 1175-1191.

- Degens, E. T. & S. Epstein. 1962. Relationship between O<sup>18</sup>/O<sup>16</sup> ratios in coexisting carbonates, cherts, and diatomites. Bulletin of the American Association of Petroleum Geologists 46, 534-542.
- De La Rocha, Ch. L. 2006. Palaeoceanography. In hot water. Nature 443, 920-921.
- Dello-Russo, R. 2004. Geochemical Comparisons of Silicified Rhyolites from Two Prehistoric Quarries and 11 Prehistoric Projectile Points, Socorro County, New Mexico, U.S.A. Geoarchaeology: An International Journal 19, 237-264.
- Dickerson, R. E. & I. Geis. 1983. Chemie eine lebendige und anschauliche Einführung (Weinheim: Verlag Chemie GmbH).
- Dodd, J. P. & Z. D. Sharp. 2010. A Laser fluorination method for oxygen isotope analysis of biogenic silica and a new oxygen isotope calibration of modern diatoms in freshwater environments. Geochimica et Cosmochimica Acta 74, 1381-1390.
- Dorn, R. I. 1991. Rock Varnish. American Scientist 79, 542-553.
- Eerkens, J. W. & J. S. Rosenthal. 2004. Are obsidian subsources meaningfull units of analysis?: temporal and spatial patterning of subsources in the Coso Volcanic Field, southeastern California. Journal of Archaeological Science 31, 21-29.
- Eerkens, J. W.; A. M. Spurling & M. A. Gras. 2008. Measuring prehistoric mobility strategies based on obsidian geochemical and technological signatures in the Owens Valley, California. Journal of Archaeological Science 35, 668-680.
- Eggert, K. H. & St. Samida. 2009. Ur- und Frühgeschichtliche Archäologie (Tübingen: Narr Francke Attempto Verlag GmbH + Co. KG).
- Eichhubl, P. & A. Aydin. 2003. Ductile opening-mode fracture by pore growth and coalescence during combustion alternation of siliceous mudstone. Journal of Structural Geology 25, 121-134.
- Eisele, K. & M. M. Rind. 2001. Neues vom Hornsteinbergwerk von Arnhofen. Ein DFG-Projekt im Landkreis Kelheim. Das Archäologische Jahr in Bayern 2000, 21-25.
- Ernst, W. G. & S. E. Calvert. 1969. An experimental study of the recrystallization of porcelanite and its bearing on the origin of some bedded cherts. American Journal of Science, Schairer 267-A, 114-133.
- Evans, A. A.; Y. B. Wolframm; R. E. Donahue & W. A. Lovis. 2007. A pilot study of "black chert" sourcing and implications for assessing hunter-gatherer mobility strategies in Nothern England. Journal of Archaeological Science 34, 2161-2169.
- Faure, G. & T. M. Mensing. 2005. Isotopes. Principles and Applications<sup>3</sup> (New Jersey: John Wiley & Sons).
- Finnigan MAT 252, 1990. Interne Geräteunterlagen zu Finnigan MAT 252.

- Fischer, L. & C. Knipper. 2003. Zur Untersuchung steinzeitlicher Landschaften: Die Besiedlung und Nutzung der Blaubeurer und Ulmer Alb im Paläolithikum, Mesolithikum und Neolithikum. Mitteilungen der Gesellschaft für Urgeschichte/Gesellschaft für Urgeschichte und Förderverein des Urgeschichtlichen Museums Blaubeuren 12, 113-139.
- Fisher, L.; S. Harris; C. Knipper & R. Schreg. 2008a. Jungsteinzeitliche Hornsteingewinnung in Blaubeuren-Asch "Borgerhau", Alb-Donau-Kreis, im Kontext der neolithischen Siedlungslandschaft auf der Blaubeurer Alb. Archäologische Ausgrabungen in Baden-Württemberg 2007, 36-41.
- Fisher, L.; S. Harris; C. Knipper & R. Schreg. 2008b. Neolithic Chert Exploitation on the Swabian Alb (Germany): 2007 Excavations at Asch-"Borgerhau". The Quarry 2, 11-17.
- Fisher, L. E.; S. K. Harris; J. Affolter; C. Knipper & R. Schreg. 2013. Linking Quarry and Settlement on the Swabian Alb, Southern Germany. The Quarry 10, 8-20.
- Fisher, L. E.; S. K. Harris; C. Knipper & R. Schreg. (druckfertig). "Neolithic Chert Extraction and Processing on the Southeastern Swabian Alb (Asch-Borgerhau)". In: J. Lech & A. Saville (Hrsg.): Prehistoric Flint Mines in Europe. UISPP Commission on Flint Mining in Pre- and Protohistoric Times & Institute of Archaeology and Ethnology (Warsaw: Polish Academy of Siences).
- Fitch, R. 2009. WinSTAT für Excel. Benutzerhandbuch (R. Fitch Software).
- Fleming, B. A. & D. A. Crerar. 1982. Silicic acid ionization and calculation of silica solubility at elevated temperature and pH. Application to geothermal fluid processing and reinjection. Geothermics 11, 15-29.
- Floss, H. 1994. Rohmaterialversorgung im Paläolithikum des Mittelrheingebietes. Römisch-Germanisches Zentralmuseum Monographien 21 (Bonn: Dr. Rudolf Habelt).
- Floss, H. (Hrsg.). 2013. Steinartefakte. Vom Altpaläolothikum bis in die Neuzeit<sup>2</sup> (Tübingen: Kerns Verlag).
- Föhr, J. von. 1892. Hügelgräber auf der Schwäbischen Alb (Stuttgart: Kohlhammer Verlag).
- Gao, G. & L. S. Land. 1991. Nodular chert from the Arbuckle Group, Slick Hills, SW Oklahoma: a combined field, petrographic and isotopic study. Sedimentology 38, 857-870.
- Gao, G. 1993. The temperatures and oxygen-isotope composition of early Devonian oceans. Nature 361, 712-714.
- Gaucher, E. A.; S. Govindarajan & O. K. Ganesh. 2008. Palaeotemperature trend for Precambrian life inferred from resurrected proteins. Nature 451, 704-707.
- Gayck, S. 2000. Urgeschichtlicher Silexbergbau in Europa. Eine kritische Analyse zum gegenwärtigen Forschungsstand. Beiträge zur Ur- und Frühgeschichte Mitteleuropas 15 (Weissbach: Beier und Beran).
- Geyer, M. (Bearb.). 1997a. Geologische Karte von Baden-Württemberg 1: 25.000: 7525 Ulm-Nordwest (Freiburg: Geologisches Landesamt Baden-Württemberg).

- Geyer, M. (Bearb.). 1997b. Beiheft 7525 Ulm-Nordwest (Freiburg: Geologisches Landesamt Baden-Württemberg).
- Geyer, O. F. & M. P. Gwinner. 2011. Geologie von Baden-Württemberg<sup>5</sup> (Stuttgart: Schweizerbart'sche Verlagsbuchhandlung).
- Gijbels, R. & A. Adriaens. 2000. "Einleitung zu den massenspektrometrischen Methoden". In: M. K. Pavićević & G. Amthauer (Hrsg.): Physikalisch-chemische Untersuchungsmethoden in den Geowissenschaften. Bd. 1: Mikroskopische, analytische und massenspektrometrische Methoden (Stuttgart: Schweizerbart'sche Verlagbuchhandlung) 159-170.
- Goessler, P. 1911. Die Altertümer des Oberamts Blaubeuren (Esslingen a.N.: Paul Neff Verlag).
- Gottwald, W. 2000. Statistik für Anwender. Die Praxis der instrumentellen Analytik (Weinheim: Wiley-VCH Verlag GmbH).
- Govindarau, K. 1989. Compilation of working values and sample description for 272 geostandards. Special Issue of Geostandards Newsletter XIII.
- Gwinner, M. P. 1974. Geologische Karte von Baden-Württemberg 1:25.000: 7522 Urach (Stuttgart: Landesvermessungsamt Baden-Württemberg).
- Gwinner, M. P. 1998. Erläuterungen zum Blatt 7522 Bad Urach<sup>4</sup> (Freiburg: Geologisches Landesamt Baden-Württemberg).
- Gwinner, M. P. 1980a. Geologische Karte von Baden-Württemberg 1:25.000: 7524 Blaubeuren (Stuttgart: Landesvermessungsamt Baden-Württemberg).
- Gwinner, M. P. 1980b. Erläuterungen zu Blatt 7524 Blaubeuren (Stuttgart: Landesvermessungsamt Baden-Württemberg).
- Hahn-Weinheimer, P.; A. Hirner & K. Weber-Diefenbach. 1995. Röntgenfluoreszenzanalytische Methoden. Grundlagen und praktische Anwendung in den Geo-, Material- und Umweltwissenschaften (Braunschweig, Wiesbaden: Friedrich Vieweg & Sohn Verlagsgesellschaft GmbH).
- Harris, S.; L. Fisher; C. Knipper & R. Schreg. 2009. Fortsetzung der Untersuchungen zur neolithischen Besiedlung und Hornsteinnutzung auf der Blaubeurer Alb, Alb-Donau-Kreis. Archäologische Ausgrabungen in Baden-Württemberg 2008, 34-37.
- Hauptmann, A. 1999. "Feuerstein, Hornstein, Flint, Chert, Silex eine Begriffsbestimmung".
  In: G. Weisgerber, R. Slotta & J. Weiner (Bearb.): 5000 Jahre Feuersteinbergbau. Die Suche nach dem Stahl der Steinzeit<sup>3</sup>. Ausstellung im Deutschen Bergbau-Museum vom 24. Oktober 1980 bis 31. Januar 1981. Veröffentlichungen des Deutschen Bergbau-Museum Bochum 77 (Bochum), 7-11.
- Heide, B. 2001. Das ältere Neolithikum im westlichen Kraichgau. Internationale Archäologie 53 (Rhaden/Westf.: Marie Leidorf GmbH).
- Hein, J. R.; D. W. Scholl; J. A. Barron; M. G. Jones & J. Miller. 1978. Diagenesis of late Cenozoic diatomaceous deposits and formation of the bottom simulating reflector in the southern Bering Sea. Sedimentology 25, 155-181.

- Hein, J. R. & S. M. Karl. 1983. "Comparisons between Open-Ocean and Continental Margin Chert Sequences". In: A. Iijima; J. R. Hein & R. Siever (Hrsg.): Siliceous Deposits in the Pacific Region. Developments in Sedimentology 36 (Amsterdam, Oxford, New York: Elsevier Scientific Publishing Company) 25-43.
- Hesse, R. 1988. Diagenesis #13. Origin of chert: Diagenesis of biogenic siliceous sediments. Geoscience Canada 15, 171-192.
- Hesse, R. 1989. Silica Diagenesis: Origin of Inorganic and Replacement Cherts. Earth-Science Reviews 26, 253-284.
- Hoefs, J. 2009. Stable Isotope Geochemistry<sup>6</sup> (Berlin, Heidelberg: Springer-Verlag).
- Hollemann, A. F; E. Wiberg & N. Wiberg. 2007. Lehrbuch der Anorganischen Chemie<sup>102</sup> (Berlin, New York: Walter de Gruyter & Co).
- Hren, M. T; M. M. Tice & C. P. Chamberlain. 2009. Oxygen and hydrogen isotope evidence for a temperate climate 3.42 billion years ago. Nature 462, 205-208.
- Huber, B. T.; K. G. MacLeod & S. L. Wing. 2000. Warm Climates in Earth History (Cambridge: University Press).
- Hurd, D. C. & F. Theyer. 1975. "Changes in the Physical and Chemical Properties of Biogenic Silica". In: Th. R. Gibb (Hrsg.): Analytical methods in oceanography: a Symposium sponsored by the Divisi on of Analytical Chemistry at the 168<sup>th</sup> Meeting of the American Chemical Society, Atlantic City, N. J., Sept. 10-11, 1974. Advances in chemistry series 147 (Washington D. C.: American Chemical Society) 211-230.
- Hurd, D. C.; H. St. Pankratz; V. Asper; J. Fugate & H. Morrow. 1981. Changes in the physical and chemical properties of biogenic silica from the central equatorial pacific: Part III, Specific pore volume, mean pore size, and skeletal ultrastructure of acid-cleaned samples. American Journal of Science 281, 833-895.
- Hurd, D. C. 1983. "Physical and Chemical Properties of Siliceous Skeletons". In: R. S. Aston (Hrsg.): Silicon Geochemistry and Biogeochemistry (London, New York: Academic Press) 187-241.
- Iijima, A.; J. R. Hein & R. Siever. 1983. "An Introduction to Siliceous Deposits in the Pacific Region". In: A. Iijima; J. R. Hein & R. Siever (Hrsg.): Siliceous Deposits in the Pacific Region. Developments in Sedimentology 36 (Amsterdam, Oxford, New York: Elsevier Scientific Publishing Company) 1-6.
- Iler, R. K. 1979. The Chemistry of Silica. Solubility, Polymerization, Colloid and Surface Properties, and Biochemistry (New York, Chichester, Brisbane, Toronto: John Wiley & Sons).
- Isaacs, C. M. 1982. Influence of rock composition on kinetics of silica phase changes in the Monterey Formation, Santa Barbara area, California. Geology 10, 304-308.
- Izák, F. & I. Lagzi. 2005. A new universal law for the Liesegang pattern formation. The Journal of Chemical Physics 122, 1-7.

- Jenkins, R. 1988. X-Ray Fluorescence Spectrometry. Chemical Analysis. A Series of Monographs on Analytical Chemistry and its Applications 99 (New York, Chichester, Brisbane, Toronto, Singapore: John Wiley & Sons).
- Jochum, K. P.; R. Gijbels & A. Adriens. 2000. "Multielementmassenspektrometrie (MMS)". In: M. K. Pavićević & G. Amthauer (Hrsg.): Physikalisch-chemische Untersuchungsmethoden in den Geowissenschaften. Bd. 1: Mikroskopische, analytische und massenspektrometrische Methoden (Stuttgart: Schweizerbart'sche Verlagbuchhandlung) 188-203.
- Jochum, K. P.; X. Wang; T. W. Vennemann; B. Sinha & W. E. G. Müller. 2012. Siliceous deep-sea sponge Monoraphis chuni: A potential paleoclimate archive in ancient animals. Chemical Geology 300/301, 143-151.
- Jones, J. B. & E. R. Segnit. 1972. Genesis of Cristobalite and Tridymite at low Temperatures. Journal of the Geological Society of Australia 18, 419-422.
- Karhu, J. & S. Epstein. 1986. The implication of the oxygen isotope records in coexisting cherts and phosphates. Geochimica et Cosmochimica Acta 50, 1745-1756.
- Kastner, M.; J. B. Keene & J. M. Gieskes. 1977. Diagenesis of siliceous oozes. I. Chemical controls of the rate of opal-A to opal-CT transformation an experimental study. Geochimica et Cosmochimica Acta 41, 1041-1059.
- Kastner, M. 1981. "Authigenic Silicates in the Deep-sea Sediments: Formation and Diagenesis". In: C. Emiliani (Hrsg.): The Sea. Ideas and Observations on Progress in the Study of the Seas 7 (New York: John Wiley & Sons) 915-940.
- Kastner, M. & J. M. Gieskes. 1983. "Opal-A to Opal-CT Transformation: A Kinetic Study". In: A. Iijima; J. R. Hein & R. Siever (Hrsg.): Siliceous Deposits in the Pacific Region. Developments in Sedimentology 36 (Amsterdam, Oxford, New York: Elsevier Scientific Publishing Company) 211-227.
- Kasztovszky, Zs; K. T. Biró; A. Markó & V. Dobosi. 2008. Cold Neutron Prompt Gamma Activation Analysis a non-distructive method for characterization of high silica content chipped stone tools and raw materials. Archaeometry 50, 12-29.
- Keefer, E. 1993. Steinzeit. Württembergisches Landesmuseum Stuttgart (Hrsg.). Sammlungen des Württembergischen Landesmuseums Stuttgart Bd. 1 (Stuttgart: Theiss).
- Keene, J. B. 1975. "Cherts and porcellanites from the north Pacific, DSDP Leg 32". In: R. L. Larson, R. Moberley et al. (Hrsg.): Initial Reports of the Deep Sea Drilling Project 32 (Washington: U.S. Government Printing Office) 429-507.
- Kenny, R. & L. P. Knauth. 1992. Continental paleoclimates from  $\delta D$  and  $\delta^{18}O$  of secondary silica in paleokarst chert lags. Geology 20, 219-222.
- Keuerleber, F. (S. Schiek). 1975. Wittlingen (Lkr. Münsingen). Fundberichte aus Baden-Württemberg 2, 60.
- Kind, C.-J. 1987. Das Felsställe. Eine jungpaläolithisch-frühmesolithische Abri-Station bei Ehingen-Mühlen, Alb-Donau-Kreis. Die Grabungen 1975-1980. Forschungen und Berichte zur Vor- und Frühgeschichte in Baden-Württemberg 23 (Stuttgart: Konrad Theiss Verlag).

- Kind, C.-J. 1991. "Wittlingen Gemeinde Bad Urach, Kreis Reutlingen". In: Landesdenkmalamt Baden-Württemberg (Hrsg.): Urgeschichte in Oberschwaben und der mittleren Schwäbischen Alb. Zum Stand neuer Untersuchungen der Steinzeit-Archäologie. Archäologische Informationen aus Baden-Württemberg 17, 81-83.
- Kita, I.; S. Taguchi & O. Matsubaya. 1985. Oxygen isotope fractionation between amorphous silica and water at 34-93 °C. Nature 314, 83-84.
- Kita, I. & S. Taguchi. 1986. Oxygen isotopic behavior of precipitating silica from geothermal water. Geochemical Journal 20, 153-157.
- Klockenkämper, R. 1997. Total-Refection X-Ray Fluorescence Analysis. Chemical Analysis. A Series of Monographs on Analytical Chemistry and its Applications 140 (New York, Chichester, Brisbane, Toronto, Singapore, Weinheim: John Wiley & Sons).
- Knauth, L. P. & S. Epstein. 1975. Hydrogen and oxygen isotope ratios in silica from the Joides Deep Sea Drilling Project. Earth and Planetary Science Letters 25, 1-10.
- Knauth, L. P. & S. Epstein. 1976. Hydrogen and oxygen isotope ratios in nodular and bedded cherts. Geochimica et Cosmochimica Acta 40, 1095-1108.
- Knauth, L. P. & D. R. Lowe. 1978. Oxygen isotope geochemistry of cherts from Onverwacht (3.4 billion years), Transvaal, South Africa, with implications secular variations in the isotopic composition of cherts. Earth and Planetary Science Letters 41, 209-222.
- Knauth, L. P. 1979. A model for the origin of chert in limestone. Geology 7, 274-277.
- Knauth, P. 1993. Ancient sea water. Nature 362, 290-291.
- Knauth, L. P. 1998. Salinity history of the Earth's early ocean. Nature 395, 554-555.
- Knauth, L. P. 2005. Temperature and salinity history of the Precambrian ocean: implications for the course of microbial evolution. Palaeogeography, Palaeoclimatology, Palaeoecology 219, 53-69.
- Knipper, C.; S. Harris; L. Fisher; R. Schreg; J. Giesler & E. Nocerino. 2005. The Neolithic Settlement Landscape of the Southeastern Swabian Alb (Germany) (www.jungsteinsite.de vom 09.12.2009).
- Knipper, C.; L. Fisher; S. Harris & R. Schreg. 2007. Sondagegrabungen zur neolithischen Hornsteinnutzung in Blaubeuren-Sonderbuch, Alb-Donau-Kreis. Archäologische Ausgrabungen in Baden-Württemberg 2006, 33-37.
- Köhler, W.; G. Schachtel & P. Voleske. 2007. Biostatistik. Eine Einführung für Biologen und Agrarwissenschaftler<sup>4</sup> (Berlin, Heidelberg, New York: Springer Verlag).
- Kolodny, Y. & S. Epstein. 1976. Stable isotope geochemistry of deep sea cherts. Geochimica et Cosmochimica Acta 40, 1195-1209.
- Kolodny, Y.; M. Chaussidon & A. Katz. 2005. Geochemistry of a chert breccia. Geochimica et Cosmochimica Acta 69, 427-439.

- Kuleff, I. & R. Djingova. 1990. "Activation Analysis in Archaeology". In: Z. Alfassi (Hrsg.): Activation Analysis 2 (Boca Raton Florida: CRC-Press Inc.) 427-489.
- Labeyrie, L. 1974. New approach to surface seawater palaeotemperatures using <sup>18</sup>O/<sup>16</sup>O ratios in silica of diatom frustules. Nature 248, 40-42.
- Lambert, J. B. 1998. Traces of the Past. Unraveling the Secrets of Archaeology through Chemistry (Massachusetts: Perseus Books).
- Landmesser, M. 1994. "Zur Entstehung von Kieselhölzern". In: U. Dernbach: Versteinertes Holz: aus Holz wird Stein; die Mineralogie der Holzversteinerung. extraLapis 7 (München: Weise) 49-80.
- Lear, C. H.; H. Elderfield & P. A. Wilson. 2000. Cenozoic Deep-Sea Temperatures and Global Ice Volumes from Mg/Ca in Benthic Foraminiferal Calcite. Science 287, 269-272.
- Lichardus, A. 1999. "Zur Bedeutung der Feuersteingewinnung in der jüngeren Steinzeit Mitteleuropas". In: G. Weisgerber, R. Slotta & J. Weiner (Bearb.): 5000 Jahre Feuersteinbergbau. Die Suche nach dem Stahl der Steinzeit<sup>3</sup>. Ausstellung im Deutschen Bergbau-Museum vom 24. Oktober 1980 bis 31. Januar 1981. Veröffentlichungen des Deutschen Bergbau-Museum Bochum 77 (Bochum), 265-270.
- Lide, D. R. (Hrsg.). 2007/2008. CRC Handbook of Chemistry and Physics. A Ready-Reference Book of Chemical and Physical data<sup>88</sup> (London, New York: Taylor & Francis Group) Table of the Isotopes 11-59.
- Malyk-Selivanova, N.; G. M. Ashley; R. Gal; M. D. Glascock & H. Neff. 1998. Geological-Geochemical Approach to "Sourcing" of Prehistoric Chert Artifacts, Northwestern Alaska. Geoarchaeology: An International Journal 13, 673-708.
- Marin, J.; M. Chaussidon & F. Robert. 2010. Microscale oxygen isotope variations in 1.9 Ga Gunflint cherts: Assessments of diagenesis effects and implications for oceanic paleotemperature reconstructions. Geochimica et Cosmochimica Acta 74, 116-130.
- Marin-Carbonne, J.; M. Chaussidon; M.-Ch. Boiron & F. Robert. 2011. A combined in situ oxygen, silicon isotopic and fluid inclusion study of a chert sample from Onverwacht Group (3.35 Ga, South Africa): New constraints on fluid circulation. Chemical Geology 286, 59-71.
- Markl, G. 2008. Minerale und Gesteine. Mineralogie Petrologie Geochemie<sup>2</sup> (Heidelberg: Spektrum Akademischer Verlag).
- Matheney, R. K. & L. P. Knauth. 1989. Oxygen-isotope fractionation between marine biogenic silica and seawater. Geochimica et Cosmochimica Acta 53, 3207-3214.
- Matheney, R. K. & L. P. Knauth. 1993. New isotopic temperature estimates for early silica diagenesis in bedded cherts. Geology 21, 519-522.
- Matsuhisa, Y; J. R. Goldsmith & R. N. Clayton. 1979. Oxygen isotopic fractionation in the system quartz-albite-anorthite-water. Geochimica et Cosmochimica Acta 43, 1131-1140.
- Matthews, A. & R. D. Beckinsale. 1979. Oxygen isotope equilibration between quartz and water. American Mineralogist 64, 232-240.

- McBride, E. F.; A. Abdel-Wahab & A. R. M. El-Younsy. 1999. Origin of spheroidal chert nodules, Drunka Formation (Lower Eocene). Egypt. Sedimentology 46, 733-755.
- Middleton, G. V.; M. J. Church; M. Coniglio. 2003. Encyclopedia of sediments and sedimentary rocks. Kluwer Academic encyclopedia of earth sciences series (Dordrecht: Kluwer).
- Migaszewski, Z. M.; A. Gałuszka; T. Durakiewicz & E. Starnawska. 2006. Middle Oxfordian-Lower Kimmeridgian chert nodules in the Holy Cross Mountains, south-central Poland. Sedimentary Geology 187, 11-28.
- Mizutani, S. 1977. Progressive Ordering of Cristobalitic Silica in the Early Stage of Diagenesis. Contributions to Mineralogy and Petrology 61, 129-140.
- Mommsen, H. 1986. Archäometrie (Stuttgart: Teubner, Studienbücher).
- Mommsen, H. 2001. Provenance determination of pottery by trace element analysis: Problems, solutions and applications. Journal of Radioanalytical and Nuclear Chemistry 247, 657-662.
- Morgenstein, M. 2006. "Geochemical and petrographic approaches to chert tool provenance studies: evidence from two western USA Holocene archaeological sites". In: M. Maggetti & B. Messiga (Hrsg.): Geomaterials in Cultural Heritage. Special publication 257 (London: Geological Society) 307-321.
- Mortimer, Ch. E. 1987. Chemie. Das Basiswissen der Chemie<sup>5</sup> (Stuttgart: Georg Thieme Verlag).
- Moschen, R. 2004. Die Sauerstoffisotopenverhältnisse des biogenen Opals lakustriner Sedimente als mögliches Paläothermometer. Eine Kalibrierungsstudie im Holzmaar (Westeifel-Vulkanfeld). Dissertation der Universität zu Köln (<u>http://juwel.fz-juelich.de:8080dspace/-</u> <u>bitstream/2128/166/1/Umwelt\_51.pdf</u> vom 22.01.2014).
- Muehlenbachs, K. 2004. Oxygen isotopic composition of the Paleozoic and Precambrian Ocean Water. 2004 Denver Annual Meeting (November 7-10, 2004), Paper 205-3 (http://gsa.confex.com/gsa/2004am/finalprogram/abstract\_80661.htm\_vom 11.07.2009).
- Muller, J.; M. Kylander; A. Martinez-Cortizas; R. A. J. Wüst; D. Weiss; K. Blake; B. Coles & R. Garcia-Sanchez. 2008. The use of principle component analysis in characterising trace and major elemental distribution in a 55 kyr peat deposit in tropical Australia: Implications to paleoclimate. Geochimica et Cosmochimica Acta 72, 449-463.

Munsell Soil Color Charts. 2000 (New Windsor, NY: Gretagmacbeth).

- Murata, K. J. & R. R. Larson. 1975. Diagenesis of Miocene siliceous shales, Temblor Range, California. Journal of Research of the U. S. Geological Survey 3, 553-566.
- Murata, K. J. & M. B. Norman, II. 1976. An Index of Crystallinity for Quartz. American Journal of Science 276, 1120-1130.
- Murata, K. J.; I. Friedman & J. D. Gleason. 1977. Oxygen Isotope Relations between Diagenetic Silica Minerals in Monterey Shale, Temblor Range, California. American Journal of Science 277, 259-272.

- Murray, R. W.; M. R. Buchholtz ten Brink; D. C. Gerlach; G. P. Russ III & D. L. Jones. 1992a. Interoceanic variation in the rare earth, major, and trace element depositional chemistry of chert: Perspectives gained from DSDP and ODP record. Geochimica et Cosmochimica Acta 56, 1897-1913.
- Murray, R. W.; M. R. Buchholtz ten Brink; D. C. Gerlach; G. P. Russ III & D. L. Jones. 1992b. Rare earth, major, and trace element composition of Monterey and DSDP chert and associated host sediment: Assessing the influence of chemical fractionation during diagenesis. Geochimica et Cosmochimica Acta 56, 2657-2671.
- Murray, R. W. 1994. Chemical criteria to identify the depositional environment of chert: generel principles and applications. Sedimentary Geology 90, 213-232.
- Nuber, A. H. 1962. Der steinzeitliche Fundplatz "Borgerhau", Markung Asch (Kr. Ulm). Fundberichte aus Schwaben. N. F. 16, 21-39.
- Pavićević, M. K. 2000. "Messgenauigkeit und Messfehler". In: M. K. Pavićević & G. Amthauer (Hrsg.): Physikalisch-chemische Untersuchungsmethoden in den Geowissenschaften.
  Bd. 1: Mikroskopische, analytische und massenspektrometrische Methoden (Stuttgart: Schweizerbart'sche Verlagbuchhandlung) 6-11.
- Pernicka, E. 2000. "Neutronenaktivierungsanalyse (NAA)". In: K. M. Pavićević & G. Amthauer (Hrsg.): Physikalisch-chemische Untersuchungsmethoden in den Geowissenschaften.
  Bd. 1: Mikroskopische, analytische und massenspektrometrische Methoden (Stuttgart: Schweizerbart'sche Verlagbuchhandlung) 151-158.
- Perry, E. C. Jr. 1967. The Oxygen Isotope Chemistry of Ancient Cherts. Earth and Planetary Science Letters 3, 62-66.
- Perry, E. C. Jr. & F. C. Tan. 1972. Significance of Oxygen and Carbon Isotope Variations in Early Precambrian Cherts and Carbonate Rocks of Southern Africa. Geological Society of America Bulletin 83, 647-664.
- Perry, E. C. & L. Lefticariu. 2006. The oxygen isotopic composition of Precambrian cherts. Goldschmidt Conference Abstracts A483, Melbourne (<u>http://www.goldschmith-abstracts.info/2006/746.pdf</u> vom 11.03.2014)
- Pfretzschner, H.-U. 2009. Data handling Einführung in die angewandte Statistik für Geowissenschaftler. Vorlesungsskript [unpubliziert]. (intern zur Verfügung gestellt im April/Mai 2011)
- Pisciotto, K. A. 1981. Diagenetic trends in the siliceous facies of the Monterey Shale in the Santa Maria region, California. Sedimentology 28, 547-571.
- Pollard, A. M.; C. Batt; B. Stern & S. M. M. Young. 2007. Analytical Chemistry in Archaeology (Cambridge, New York, Melbourne, Madrid, Cape Town, Singapore, São Paulo: Cambridge University Press).
- Postl, W.; Ch. Hauzenberger & W. Gössler. 2007. Vergleichende geochemische und mineralogische Untersuchungen an Hornstein aus Rein bei Graz (Steiermark, Österreich) und Baiersdorf bei Erlangen (Bayern, Deutschland). Joannea Mineralogie & Petrologie 4, 99-114.

- von Rad, U. & H. Rösch. 1974. "Petrography and diagenesis of deep-sea cherts from central Atlantic". In: K. J. Hsü & H. C. Jenkyns (Hrsg.): Pelagic Sediments: on Land and under the Sea. Proceedings of a symposium held at the Swiss Federal Institute of Technology, Zürich, 25-6 September 1973. International Association of Sedimentologists Special Publication1 (Oxford, London, Edinburgh, Melbourne: Blackwell Scientific Publications) 327-347.
- von Rad, U. 1979. SiO<sub>2</sub>-Diagenese in Tiefseesedimenten. Geologische Rundschau 68, 1025-1036.
- Reichl, W. & J.-M. Lange. 2007. Cherts (Hornsteine) aus dem Döhlener Becken bei Dresden. Cherts (hornstones) from the Döhlen Basin near Dresden. Geologica Saxonia, Journal of Central European Geology 52/53, 117-128.
- Reisch, L. 1974. Der vorgeschichtliche Hornsteinabbau bei Lengfeld, Ldkr. Kelheim, und die Interpretation grobgerätiger Silexindustrien in Bayern. Bayerisches Landesamt für Denkmalpflege. Materialhefte zur Bayerischen Vorgeschichte 29 (Kallmünz/OPf.: Verlag Michael Lassleben).
- Riech, V. & U. von Rad. 1979. "Silica Diagenesis in the Atlantic Ocean: Diagenetic Potential and Transformations". In: M. Talwani; W. Hay, W. B. F. Ryan (Hrsg.): Deep Drilling Results in the Atlantic Ocean: Continental Margins and Paleoenvironment. Maurice Ewing Series 3 (Washington: American Geophysical Union) 315-340.
- Rind, M. M. 2006. "New excavations in the Neolithic chert mine of Arnhofen, Stadt Abensberg, Lkr. Kelheim, Lower Bavaria". In: G. Körlin & G. Weisgerber (Hrsg.): Stone Age Mining Age. VIII. International Flint Symposium, Bochum, 13.-17. September 1999, Deutsches Bergbau-Museum. Veröffentlichungen aus dem Deutschen Bergbau-Museum Bochum 148 (Essen: Druckmeister) 183-186.
- Robert, F. 1988. Carbon and oxygen isotope variations in Precambrian cherts. Geochimica et Cosmochimica Acta 52, 1473-1478.
- Robert, F.; A. Rejou-Michel & M. Javoy. 1992. Oxygen isotopic homogeneity of the Earth: new evidence. Earth and Planetary Science Letters 108, 1-9.
- Robert, F. & M. Chaussidon. 2006. A palaeotemperature curve for the Precambrian oceans based on silicon isotopes in cherts. Nature 443, 969-972.
- Roth, G. 2008. Geben und Nehmen. Eine wirtschaftshistorische Studie zum neolithischen Hornsteinbergbau von Abensberg-Arnhofen, Kr. Kehlheim (Niederbayern) (Bd. 1-4). Dissertation der Universität zu Köln (<u>http://kups.ub.uni-koeln.de/4176/</u> vom 11.03.2014).
- Rothe, P. 2002. Gesteine. Entstehung Zerstörung Umbildung (Darmstadt: Wissenschaftliche Buchgesellschaft).
- Saville, A. (Hrsg.) 2011. Flint and Stone in the Neolithic Period. Neolithic Studies Group Seminar Papers 11 (Oxford: Oxbow Books).
- Schlotz & Uhlig. 2000/2001. Einführung in die Röntgenfluoreszenzanalyse (RFA) (Karlsruhe).

- Schmid, F. 1986. "Flint stratigraphy and its relationship to archaeology". In: G. de G. Sievekin & M. B. Hart (Hrsg.): The scientific study of flint and chert. Proceedings of the fourth international flint symposium held at Brighton Polytechnic 10-15 April 1983 (New York: Cambridge University Press) 1-5.
- Schmid, R. (H. Zürn). 1975. Asch (Lkr. Ulm). Fundberichte aus Baden-Württemberg 2, 8.
- Schmidt, M.; R. Botz; P. Stoffers; T. Anders & G. Bohrmann. 1997. Oxygen isotopes in marine diatoms: A comparative study of analytical techniques and new results on the isotope composition of recent marine diatoms. Geochimica et Cosmochimica Acta 61, 2275-2280.
- Schönwiese, Ch.-D. 2006. Praktische Statistik für Meteorologen und Geowissenschaftler<sup>4</sup> (Berlin, Stuttgart: Borntraeger).
- Seewald, Ch. 1972a. "Vor- und Frühgeschichte". In: Staatliche Archivverwaltung Baden-Württemberg in Verbindung mit der Stadt Ulm und dem Landkreis Ulm (Hrsg.): Der Stadtund Landkreis Ulm. Allgemeine Kreisbeschreibung. Allgemeiner Teil (Ulm: Süddeutsche Verlagsgesellschaft) 187-204.
- Seewald, Ch. 1972b. "Fundbeschreibung Asch: Mesolithikum". In: Staatliche Archivverwaltung Baden-Württemberg in Verbindung mit der Stadt Ulm und dem Landkreis Ulm (Hrsg.): Der Stadt- und Landkreis Ulm. Archäologischer Fundkatalog (Ulm: Süddeutsche Verlagsgesellschaft) 21.
- Sharbaugh, A. H. III & A. H. Sharbaugh Jr. 1989. An Experimental Study of the Liesegang Phenomenon and Crystal Groth in Silica Gels. Journal of Chemical Education 66, 589-594.
- Sharp, Z. D. & D. L. Kirschner. 1994. Quartz-calcite isotope thermometry: A calibration based on natural isotopic variations. Geochimica et Cosmochimica Acta 58, 4491-4501.
- Sharp, Z. D.; T. Durakiewicz; Z. M. Migaszewski & V. N. Atudorei. 2002. Antiphase hydrogen and oxygen isotope periodicity in chert nodules. Geochimica et Cosmochimica Acta 66, 2865-2873.
- Sharp, Z. 2007. Principles of Stable Isotope Geochemistry (New Jersey: Pearson Prentice Hall).
- Siever, R. 1983. "Evolution of Chert at Active and Passive Continental Margins". In: A. Iijima; J. R. Hein & R. Siever (Hrsg.): Siliceous Deposits in the Pacific Region. Developments in Sedimentology 36 (Amsterdam, Oxford, New York: Elsevier Scientific Publishing Company) 7-24.
- Stanley, St. M. 2001. Historische Geologie<sup>2</sup> (Heidelberg, Berlin: Spektrum Akademischer Verlag GmbH).
- Stein, C. L. & R. J. Kirkpatrick. 1976. Experimental Porcelanite Recrystallization Kinetics: A Nucleation and Growth Model. Journal of Sedimentary Petrology 46, 430-435.
- Strien, H.-Ch. 2000. Untersuchungen zur Bandkeramik in Württemberg. Universitätsforschungen zur prähistorischen Archäologie 69. Aus dem Seminar für Vor- und Frühgeschichte der Universität Frankfurt/M. (Bonn: Dr. Rudolf Habelt GmbH).

- Tada, R. & A. Iijima. 1983. "Identification of Mixtures of Opaline Silica Phases and its Implication for Silica Diagenesis". In: A. Iijima; J. R. Hein & R. Siever (Hrsg.): Siliceous Deposits in the Pacific Region. Developments in Sedimentology 36 (Amsterdam, Oxford, New York: Elsevier Scientific Publishing Company) 229-245.
- Tice, M. M.; B. C. Bostick & D. R. Lowe. 2004. Thermal history of the 3.5-3.2 Ga Onverwacht and Fig Tree Groups, Barberton greenstone belt, South Afrika, inferred by Raman microspectroscopy of carbonaceous material. Geology 32, 37-40.
- Tucker, M. E. 2001. Sedimentary Petrology. An Introduction to the Origin of Sedimentary Rocks<sup>3</sup> (Oxford: Blackwell Science Ltd).
- Vakhrameev, V. A. 1991. Jurassic and Cretaceous floras and climates of the Earth (Cambridge: University Press).
- van Zuilen, M. A.; M. Chaussidon; C. Rollion-Bard & B. Marty. 2007. Carbonaceous cherts of the Barberton Greenstone Belt, South Africa: Isotopic, chemical and structural Characteristics of individual microstructures. Geochimica et Cosmochimica Acta 71, 655-669.
- Vengosh, A.; Y. Kolodny & M. Tepperberg. 1987. Multi-Phase Oxygen Isotopic Analysis as a Tracer of Diagenesis: The Example of the Mishash Formation, Cretaceous of Israel. Chemical Geology (Isotope Geoscience Section) 65, 235-253.
- Verma, H. R. 2007. Atomic and Nuclear Analytical Methods. XRF, Mössbauer, XPS, NAA and Ion-Beam Spectroscopic Techniques (Berlin, Heidelberg: Springer Verlag).
- Villinger, E. (Bearb.). 2005. Symbolschlüssel Geologie Baden-Württemberg Verzeichnis Geologischer Einheiten – Einzelgliederung Jura Stand: Mai 2005 (Freiburg: Geologisches Landesamt Baden-Württemberg).
- Weber, K. 1978a. Geologische Karte von Bayern 1: 25 000: 7137Abensberg (München: Bayerisches Geologisches Landesamt).
- Weber, K. 1978b. Erläuterungen zum Blatt 7137Abensberg (München: Bayerisches Geologisches Landesamt).
- Weber-Diefenbach, K. 2000. "Röntgenfluoreszenzanalyse (RFA)". In: M. K. Pavićević & G. Amthauer (Hrsg.): Physikalisch-chemische Untersuchungsmethoden in den Geowissenschaften. Bd. 1: Mikroskopische, analytische und massenspektrometrische Methoden (Stuttgart: Schweizerbart'sche Verlagbuchhandlung) 115-132.
- Wehrberger, K. 1989. "Ur- und Frühgeschichte". In: Landesarchivdirektion Baden-Württemberg in Verbindung mit dem Alb-Donau-Kreis (Hrsg.): Der Alb-Donau-Kreis 1. Kreisbeschreibungen des Landes Baden Württemberg (Sigmaringen: Jan Thorbecke Verlag) 82-97.
- Weisgerber, G. 1980. "D 10 Asch, "Borgerhau", Ldkr. Ulm". In: G. Weisgerber, R. Slotta & J. Weiner (Bearb.): 5000 Jahre Feuersteinbergbau. Die Suche nach dem Stahl der Steinzeit. Veröffentlichungen aus dem Deutschen Bergbau-Museum Bochum 22 (Bochum: Ausstellungskatalog) 450.

- Wille, M.; J. Sutton; M. J. Ellwood; M. Sambridge; W. Maher; St. Eggins & M. Kelly. 2010. Silicon isotopic fractionation in marine sponges: A new model for understanding silicon isotopic variations in sponges. Earth and Planetary Science Letters 292, 281-289.
- Willey, J. D. 1980. Effects of aging on silica solubility: a laboratory study. Geochimica et Cosmochimica Acta 44, 573-578.
- Willey, J. D. 1982. Partial molal volume calculations for the dissolution of aged amorphous silica in salt water and seawater at 0-2 °C. Geochimica et Cosmochimica Acta 46, 1307-1310.
- Williams, L. A.; G. A. Parks & D. A. Crerar. 1985. Silica diagenesis. I. Solubility controls. Journal of Sedimentary Petrology 55, 301-311.
- Williams, L. A. & D. A. Crerar. 1985. Silica diagenesis. II. General mechanisms. Journal of Sedimentary Petrology 55, 312-321.
- Wilson, R. C. L. 1966. Silica Diagenesis in Upper Jurassic Limestones of Southern England. Journal of Sedimentary Petrology 36, 1036-1049.
- Winter, B. L. & L. P. Knauth 1992. Stable isotope geochemistry of cherts and carbonates from 2.0 Ga Gunflint iron formation implications for the depositional setting, and the effects of diagenesis and metamorphism. Precambrian Research 59, 283-313.
- Wise, S. W. Jr. & F. M. Weaver. 1974. "Chertification of oceanic sediments". In: K. J. Hsü & H. C. Jenkyns (Hrsg.): Pelagic Sediments: on Land and under the Sea. Proceedings of a symposium held at the Swiss Federal Institute of Technology, Zürich, 25-6 September 1973. International Association of Sedimentologists Special Publication1 (Oxford, London, Edinburgh, Melbourne: Blackwell Scientific Publications) 301-326.
- Zachos, J.; M. Pagani; L. Sloan; E. Thomas & K. Billups. 2001. Trends, Rhythms, and Aberrations on Global Climate 65 Ma to Present. Science 292, 686-693.
- Zhang, R.; H. P. Schwarcz; D. C. Ford; F. S. Schroeder & P. A. Beddows. 2008. An absolute paleotemperature record from 10 to 6 Ka inferred from fluid inclusion D/H ratios of a stalagmite from Vancouver Island, British Columbia, Canada. Geochimica et Cosmochimica Acta 72, 1014-1026.
- Zheng, Y-F. 1992. Calculation of oxygen isotope fractionation in anhydrous silicate minerals. Geochimica et Cosmochimica Acta 57, 1079-1091.
- Zimmermann, A. 1995. Austauschsysteme von Silexartefakten in der Bandkeramik Mitteleuropas. Universitätsforschungen zur prähistorischen Achäologie 26. Aus dem Seminar für Vor- und Frühgeschichte der Universität Frankfurt /M. (Bonn: Dr. Rudolf Habelt GmbH).

## Anhang

A	Opt	ische Eigenschaften der untersuchten Hornsteine	199
	A1	Abkürzungen verwendeter Begriffe (verändert nach L. Fisher 2007)	199
	A2	Fundorte und optische Eigenschaften der Hornsteine im Überblick	201
B	Bina	äre Diagramme	209
	B1	Borg./Witt	209
	B2	Wipp./Witt	
	B3	Borg./Wipp	
	B4	Arnh./Borg + Wipp	
	B5	Co vs. TiO <sub>2</sub> (alle Fundorte)	
	B6	$\delta^{18}$ O in Opal-CT- und Quarz-Cherts aus der Literatur	
	B7	$\delta^{18}$ O- vs. $\delta$ D-Werte verschiedener geologischer Zeiträume	
С	Glo	bale Temperaturänderungen der letzten 542 Millionen Jahr	re 219
D	Tab	ellen	220
	D1	WDRFA-Werte $(x_i)$ mit Standardabweichung $(3\sigma)$	220
	D1.1	SiO <sub>2</sub> (%), TiO <sub>2</sub> (%), Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (%), Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> (%), MnO (%)	220
	D1.2	MgO (%), CaO (%), Na <sub>2</sub> O (%), K <sub>2</sub> O (%), P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> (%), LOI (%)	
	D1.3	Ba (ppm), Co (ppm), Cr (ppm), Ni (ppm), Rb (ppm), Sr (ppm)	
	D1.4	V (ppm), Y (ppm), Zn (ppm), Zr (ppm), Ce (ppm), Eu (ppm)	
	D1.5	La (ppm), Nb (ppm), Nd (ppm), Sm (ppm), Yb (ppm), Summe (%)	
	D2	lg(x+1)-Werte der WDRFA-Daten für die multivariate Statistik	235
	D2.1	TiO <sub>2</sub> , Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , MnO, MgO, CaO, Na <sub>2</sub> O, K <sub>2</sub> O, P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> , LOI	
	D2.2	Ba, Cr, Ni, Rb, Sr, V, Eu, Sm, Yb	
	D3	Eigene $\delta^{18}$ O-Werte und von Cherts aus der Literatur	
	D4	$\delta^{18}$ O-und $\delta$ D-Werte von Cherts aus der Literatur	
E	Stat	istik	
	E1	Signifikanz der Normalverteilung nach verschiedenen Methoden	
	E1.1	TiO <sub>2</sub> , Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub> , MnO, MgO, CaO, Na <sub>2</sub> O, K <sub>2</sub> O, P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> , LOI	
	E1.2	Ba, Cr, Ni, Rb, Sr, V, Eu, Sm, Yb	
	E2	Post-hoc-Mehrfachvergleichstabelle der ANOVA	
	E3	Korrelationen nach Pearson auf beiliegender CD	
	E4	Faktorenanalyse	270
	E4.1	Anti-Image-Matrizen	

E4.2	Eigenwerte und Gesamtvarianz								
E4.3	KMO-Tests	275							
E5	Diskriminanzanalyse	275							
E5.1	Klassifizierungsergebnisse	275							
E5.2	Fallweise Statistik	277							
E:	5.2.1 Alle Variablen, drei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken (mit Grund)	277							
E:	5.2.2 Alle Variablen, zwei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken auf beiliegender CD	280							
E:	5.2.3 Sechs Variablen (TiO <sub>2</sub> , K <sub>2</sub> O, LOI, Ba, Ni, Eu), zwei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken auf beiliegender CD	280							
E:	5.2.4 Schrittweise Diskriminanzanalyse (K <sub>2</sub> O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu), zwei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken auf beiliegender CD	280							
E5.3	Kanonische Diskriminanzfunktionskoeffizienten (nicht standardisiert)	281							
E5.4	Standardisierte Diskriminanzfunktionskoeffizienten	282							
E5.5	Gemeinsame Korrelationen: Strukturmatrix	284							
E5.6	Funktionen bei den Gruppenzentroiden	286							
E5.7	Eigenwerte und Wilk's Lambda	287							
E5.8	Schrittweise Diskriminanzanalyse	289							
E6	Clusteranayse	290							
E6.1	ANOVA der Clusterzentrenanalyse	290							
E6.2	Verarbeitete Fälle in der Clusteranalyse	290							
E6.3	Auf der Basis der quadrierten euklidischen Distanz erstellte Näherungsmatrix auf beiliegender CD	290							
E6.4	Agglomerationsschritte der Clusteranalyse	291							
E6.5	Ergebnis der Clusteranalyse	292							

## A Optische Eigenschaften der untersuchten Hornsteine

### A1 Abkürzungen verwendeter Begriffe (verändert nach L. Fisher 2007)

Abkür- zung	Deutsch	Englisch
2008	Fundart	Find
LF	Lesefund	surface find
GF	Grabungsfund	archaeological find
NT	Profilrichtung	Direction of profile
N F	Nord	north
E	Ust Si d	east
S W	Sud	south
vv	west	west
RM	Rohmaterialart	Raw material type
JC	weißer oder grauer Jurahornstein	white or gray chert
BC	brauner, ocker- oder beigefarbener Ju-	brown, yellow-brown or beige Jura
тс	ranornstein Bayarischer Plattenhornstein	Chert Bayarian tabular chart
TRC	Triashornstein	Trias chert
IN	unbestimmtes Rohmaterial	other material not identifiable
		other material, not identifiable
GF	Rohmaterialform	Type of raw material block
ND	Knolle	nodule
FN	Fladen	flat nodule
TB	Plattenhornstein	tabular chert
IN	nicht bestimmbar	indeterminate
BT	Artefakt-Grundform	Blank type
CO	Kern /- fragment mit >3 Abschlagsne-	core with more than 3 flake scars
FI	Abschlag	flake
BL	Klinge	blade
SH	Trümmer (keine Ventralfläche)	shatter (no ventral face)
NSH	natürlicher Trümmer (kein Artefakt)	natural shatter, non-artifact
TSH	getestete Knolle mit $\leq$ 3 Abschlagsne-	tasted nodule with $\leq 3$ flake scars
	gativen	
COR	Cortexart	Corttype
FR	rauer Cortex	"fresh" chert cortex
TH	glatter Cortex	cortex smoothed
AB	Cortex fehlend	cortex absent
СОТ	Cortexdicke	Cortex thickness
CFOS	Cortexfossilien	Fossils in Cortex

Abkür- zung	Deutsch	Englisch
COC W G B Y	<b>Cortexfarbe</b> weißlich bis sehr hellgrau beige-grau beige bis braun gelblich bis ocker-orange	<b>Cortex color</b> white to very light gray yellow-gray very pale brown to brown yellow to reddish yellow
CL WH GR YG YB	Hornsteinfarbe weißlich bis sehr hellgrau hell- bis dunkelgrau beige-grau ocker bis braun	Chert color white to light gray medium to dark gray yellow-gray yellow to brown
SCL	Sägeschnittfarbe	Saw cut color
CC CB PB SM IN od md	<b>Farbverteilung</b> konzentrisch gebändert parallel gebändert schlierig/marmoriert nicht bestimmbare Musterung Richtung Rinde dunkler werdend Richtung Zentrum dunkler werdend	<b>Color change</b> concentric banding parallel banding smeary/marbled indeterminate direction cortex more dark direction centrum more dark
IC INH FOS SPN	<b>Einschlüsse</b> Inhomogenitäten Fossilien Schwammnadeln	<b>Inclusions</b> inhomogen fossils sponges spicules
PA	Patinierung	Patination
GL	Glanz	Gloss
<b>QU</b> 1 2 3	Qualität sehr feinkörnig, glänzend feinkörnig, glatte Bruchfläche mittelkörnig, matt bis leicht körnig	Quality very fine grained/shiny, lustrous fine-grained, smooth break surface medium grained, matte to slightly grainy
4 5	grobkörnig, Bruchfläche rau heterogen, > 20 % fällt in 2 oder mehr Gruppen	coarse-grained, fracture surface rough inhomogen, > 20 % fall into 2 or more groups
6 9	unbestimmbar	unable to determine

Hornstein- probe	Fundar	Schnit	Pro- fil/	Größter Durch- Messer	Gewicht	Rohma- terialart	Rohma- terial- form	Artefakt- form BT	Cortex- art	Cortex dicke	Cortex- farbe	Cortex- fossilien	Horn- stein- farbe
	-	t	che	1 111 11111	m m g	IXIVI	GI	DI	CON	in mm	COC	CI OS	CL
Arnh. 1	LF			75	72	ТС	TB	TSH	FR	<1	Y		GR
Arnh. 2	LF			67	69	TC	TB	TSH	FR	<1	Y		GR
Arnh. 3	LF			60	39	TC	TB	TSH	FR	<2	Y		GR
Arnh. 4	LF			66	51	ТС	TB	TSH	FR	<1	Y		GR
Arnh. 5	LF			62	83	TC	TB	CO	FR	<2	Y		GR
Arnh. 6	LF			116	115	TC	TB	CO	FR / TH	<1	Y		YG
Arnh. 7	LF			54	77	TC	TB	CO	FR	<2	В		GR
Arnh. 8	LF			60	38	TC	TB	TSH	FR	<1	W		GR
Arnh. 9	LF			52	45	TC	TB	TSH	FR	<1	W		GR
Arnh. 10	LF			56	37	TC	IN	TSH	TH	<1	W		GR
Arnh. 11	LF			80	48	TC	TB	NSH	FR / TH	<1	Y		GR
Arnh. 12	LF			48	46	TC	TB	NSH	FR / TH	<1	Y		GR
Arnh. 13	LF			85	139	TC	TB	NSH	FR / TH	<1	W		YG
Arnh. 14	LF			74	82	TC	TB	NSH	FR / TH	<1	W		YG
Arnh. 15	LF			65	60	TC	TB	CO	TH	<1	W		GR
Borg. 1	GF	3	3	95	131	JC	ND	SH/CO	FR	<1-4	Y		GR
Borg. 2	GF	5	3	97	338	JC	ND	SH	FR	<1	Y		WH
Borg. 3	GF	5	3	69	260	JC	ND	FL	FR	<1	Y		WH
Borg. 4	GF	5	4	107	536	JC	ND	NSH	FR	<1-16	Y		GR
Borg. 5	GF	4	9	82	203	JC	ND	NSH	FR	>4-9	Y		GR
Borg. 6	GF	5	4	109	322	JC	ND	TSH	FR	<1	Y		WH

# A2 Fundorte und optische Eigenschaften der Hornsteine im Überblick

202	Hornstein-	Fun	Sch	Pro- fil/	Größter Durch- Mossor	Gewicht	Rohma- terialart	Rohma- terial-	Artefakt- form	Cortex- art	Cortex dicke	Cortex- farbe	Cortex- fossilien	Horn- stein- farba
	probe	dar	nitt	Flä-	l in mm	m in g	RM	GF	ВТ	COR	СОТ	COC	CFOS	CL
		t		che				01		0011	in mm	000	01 00	02
	Borg. 7	GF	3	Е	149	716	JC	ND	NSH	FR	>3-7	Y		GR
	Borg. 8	GF	3	Е	106	362	JC	ND	SH	FR/TH	<1-12	Y		GR
	Borg. 9	GF	1	S	146	927	JC	FN	TSH	FR	<1-14	Y		GR
	Borg. 10	GF	4	N	120	575	JC	ND	NSH	FR/TH	>3-13	Y		GR
	Borg. 11	GF	4	N	118	303	JC	ND	NSH	FR	>4-10	Y		WH
	Borg. 12	GF	4	S	133	777	JC	FN/ND	TSH	FR	<1-6	Y		GR
	Borg. 13	GF	4	Е	126	705	JC	ND	NSH	FR	>1-13	Y	CFOS	GR
	Borg. 14	GF	4	E	116	649	JC	ND	NSH	FR	>1-13	Y		WH
	Borg. 15	GF	5	N	206	1789	JC	FN	NSH	FR	<1-2	Y	CFOS	GR
	Borg. 16	GF	5	Е	133	805	JC	ND	NSH	FR	<1	Y		WH
	Borg. 17	GF	5	S	179	2160	BC	ND	NSH	FR	<1	В	CFOS	YG
	Borg. 18	GF	5	5	132	938	JC	ND	NSH	FR	<1	Y	CFOS	GR
	Borg. 19	GF	3	7	95	246	JC	ND	NSH	FR	<1-5	Y		WH
	Borg. 20	GF	5	8	111	483	JC	FN	NSH	FR	<1-15	Y	CFOS	GR
	Wipp. 1	GF	2	3	126	885	JC	ND	NSH	FR	<1-3	Y		WH
	Wipp. 2	GF	2	4	59	70	JC	ND	SH	FR	<1	В		WH
	Wipp. 3	GF	2	4	101	310	JC	ND	NSH	FR/TH	<1	В		WH
	Wipp. 4	GF	2	3	114	407	JC	ND	TSH	FR	<1-3	Y		WH
	Wipp. 5	GF	2	4	110	551	JC	ND	NSH	FR	>2-7	В		WH
	Wipp. 6	GF	2	4	115	309	JC	ND	NSH	FR	<1	В		WH
	Wipp. 7	LF			116	467	BC	ND	NSH	FR	<1-2	В		YG
	Wipp. 8	LF			108	108	JC	ND	SH	FR	<1	В		WH
	Wipp. 9	LF			85	262	BC	ND	TSH	FR	<1	В		YB
	F	S	Pro- fil/	Größter Durch	Gewicht	Rohma-	Rohma-	Artefakt-	Cortex-	Cortex	Cortex-	Cortex-	Horn-	
------------	------	------	--------------	------------------	---------	-------------	--------	-----------	---------	--------	---------	------------	-------	
Hornstein-	und	chr	111/	Messer		ter falar t	form	101 111	art	UICKE	Tarbe	1055111011	farbe	
probe	lart	nitt	Flä-	l in mm	m in g	RM	GF	BT	COR	СОТ	COC	CFOS	CL	
			che							in mm				
Wipp. 10	LF			98	338	JC	ND	NSH	FR	<2	В		WH	
Wipp. 11	LF			143	689	BC	ND	NSH	FR	<1-7	В		YG	
Wipp. 12	LF			99	308	JC	ND	CO	FR	<1	В		WH	
Wipp. 13	LF			104	254	JC	ND	SH	FR	<1	В		WH	
Wipp. 14	LF			118	305	JC	ND	SH	FR	<1	В		WH	
Wipp. 15	GF	2	4	128	373	JC	ND	NSH	FR	<1	В		WH	
Witt. 1	LF			71	130	JC	ND	NSH	FR	<1-7	В	CFOS	GR	
Witt. 2	LF			68	204	JC	ND	SH	FR	<1	G		YG	
Witt. 3	LF			120	120	JC	ND	TSH	FR	>1-28	G		YG	
Witt. 4	LF			111	459	BC	ND	NSH	FR	<1	G		YB	
Witt. 5	LF			86	233	JC	ND	SH	FR	<1-10	G		YG	
Witt. 6	LF			86	191	JC	ND	CO	FR	<1	G	CFOS	YG	
Witt. 7	LF			97	253	JC	ND	TSH	FR	<1-4	G		YG	
Witt. 8	LF			97	245	JC	ND	TSH	FR	<1	G		WH	
Witt. 9	LF			104	374	JC	ND	TSH	FR	<1-5	G		WH	
Witt. 10	LF			74	151	JC	ND	TSH	FR	<1-6	G		GR	
Witt. 11	LF			86	282	BC	ND	СО	FR	<1-4	G		YG	
Witt. 12	LF			93	305	JC	ND	TSH	FR	<1-3	G		WH	
Witt. 13	LF			86	412	BC/JC	ND	TSH	FR	<1-3	G		YB	
Witt. 14	LF			73	180	JC	ND	NSH	FR	<1-2	В		WH	
Witt. 15	LF			78	164	JC	ND	NSH	FR	<1-5	G		WH	

204	Hornstein- probe	Fundart	Schnitt	Pro- fil/ Flä-	Größter Durch- Messer l in mm	Gewicht m in g	Rohma- terialart RM	Rohma- terial- form GF	Artefakt- form BT	Cortex- art COR	Cortex dicke COT	Cortex- farbe COC	Cortex- fossilien CFOS	Horn- stein- farbe CL
ŀ	Grund 1	LF		Che	73	125	JC	ND	СО	FR	<1	Y		WH
ľ	Grund 2	LF			81	168	JC	ND	TSH	FR	<1	Y		WH
	Grund 3	LF			60	137	JC	ND	SH	FR	<1	G		WH
ĺ	Grund 4	LF			68	158	JC	ND	СО	IN	IN	IN		WH
	Grund 5	LF			75	124	JC	ND	SH	FR	<1-8	Y		WH
	Hung. 1	IN			62	121	TRC	ND	NSH	FR	<1-2	Y		YG
	Hung. 2	IN			53	33	TRC	IN	NSH	IN	<11	W		GR
	Hung. 3	IN			a) 76, b) 63	a) 57, b) 44	TRC	IN	SH	FR	<1-15	G		GR
	Hung. 4	IN			22-30	5, 4, 4, 2, 1	TRC	IN	NSH, FL, BL	FR	<1-2	W		WH
	Hung. 5	IN			56	33	TRC	IN	NSH	FR	<1	Y		YG

Horn- steinpro- be	Sägeschnittfarbe, die ursprüng- liche Hornsteinfarbe	Farb- wech- sel	Einschlüsse	Inhomogenitäten	Schwammnadeln	Pati- nie- rung	Glanz	Qua- lität
	SCL		FOS u. a.	INH	SPN (Lupe)	PA	GL	QU
Arnh. l	GR blåulicher	PB, md			wenige	PA		l
Arnh. 2	GR heller, bläulicher	PB, od			wenige	PA		3
Arnh. 3	GR heller, bläulicher	PB			wenige	PA		1
Arnh. 4	GR heller, bläulicher	PB, od			wenige	PA		1
Arnh. 5	GR dunkler, weniger bläulich	PB			wenige	PA		1
Arnh. 6	GR heller, bläulicher	PB, md			wenige	PA		1
Arnh. 7	GR heller, grauer	PB			wenige	PA		3
Arnh. 8	GR bläulicher	PB			wenige	PA		1
Arnh. 9	GR bläulicher	PB			wenige	PA		1
Arnh. 10	GR grauer	IN, md			wenige	PA		1
Arnh. 11	GR leicht bläulich	PB			wenige	PA		1
Arnh. 12	GR grauer	PB			wenige	PA		1
Arnh. 13	GR heller, grauer	PB, md		mehr mittig	wenige	PA		1
Arnh. 14	GR bläulicher	PB, md			wenige	PA		1
Arnh. 15	GR bläulicher	PB		unter dem Cortex	etwas mehr	PA		1
Borg. 1	GR heller, weniger beige	CB, md		mehr mittig	mittel	(PA)		2
Borg. 2	GR weniger beige	CB, md		mehr mittig	mittel	PA		2
Borg. 3	WH weniger beige	CB, md		mehr mittig	mittel	PA		2
Borg. 4	GR weniger beige	CB, od		mehr mittig	wenig	PA		2
Borg. 5	GR	CB, md		mehr mittig	mittel	PA		2
Borg. 6	WH heller, grauer	CB, md		mehr mittig	mittel	PA		2
Borg. 7	GR	CB	FOS	mehr mittig	wenig	(PA)	3 Stellen	2
Borg. 8	GR weniger beige	CB, md		mehr mittig	mittel	PA		3

206	Horn- steinpro-	Sägeschnittfarbe, die ursprüng- liche Hornsteinfarbe	Farb- wech- sel	Einschlüsse	Inhomogenitäten	Schwammnadeln	Pati- nie- rung	Glanz	Qua- lität	
	DC	SCL	CC	FOS u. a.	INH	SPN (Lupe)	PA	GL	QU	
	Borg. 9	YG farbiger	SM		mehr mittig	mittel	PA		1	d
	Borg. 10	GR weniger beige	CB, md		mehr mittig	mittel	(PA)		3	
	Borg. 11	GR dunkler	CB, od	FOS	mehr mittig	mittel			2	
	Borg. 12	GR weniger beige	IN, od		verstreut	wenig	PA	4 Stellen	2	
	Borg. 13	GR weniger beige	CB, md		verstreut	wenig	PA		2	
	Borg. 14	GR grauer	CB	FOS	mehr mittig	mittel			2	
	Borg. 15	GR z. T. dunkler	SM	FOS	mehr mittig	mittel	(PA)		3	
	Borg. 16	GR grauer	CB, md		mehr mittig	sehr viele	PA		3	2
	Borg. 17	YG etwas grauer	CB	FOS	verstreut	mittel	PA		4	
	Borg. 18	WH heller	SM		mehr einseitig mittig	mittel	PA		2	
	Borg. 19	GR weniger beige	CB, od		mehr mittig	mittel	PA		1	
	Borg. 20	GR dunkler	SM		verstreut	mittel	PA		3	
	Wipp. 1	GR dunkler, leicht violett	SM, md		verstreut	mittel	PA	2 Stellen	3	
	Wipp. 2	WH heller	CB, md		verstreut	mittel	PA		2	
	Wipp. 3	WH grauer, leicht violetter Fleck	CB		mehr mittig	mittel	PA	8 Stellen	2	
	Wipp. 4	WH heller, Mitte leicht violett	CB		mehr mittig	mittel	PA	4 Stellen	2	
	Wipp. 5	GR stärker violett im Inneren	CB		mehr mittig	mittel	PA		2	, ,
	Wipp. 6	WH heller	CB, md		mehr mittig	mittel	PA	1 Stelle	2	
	Wipp. 7	YG stark farbig	SM	FOS, Druse	verstreut	mittel	PA		4	
	Wipp. 8	WH weniger beige	CB, md		mehr mittig	mittel	PA		2	
	Wipp. 9	YB teilweise heller	СВ		verstreut	sehr viele	PA		3	
	Wipp. 10	YG beige-grau	SM		mehr mittig	viele	PA	2 Stellen	2	
	Wipp. 11	YG grauer, mittig leicht violett	CB, md	FOS	verstreut	viele	PA		4	
	Wipp. 12	WH weißlicher	CB, md		mehr mittig	mittel	PA		2	

Horn-	Sägeschnittfarbe, die ursprüng- liche Hornsteinfarbe	Farb- wech-	Einschlüsse	Inhomogenitäten	Schwammnadeln	Pati- nie-	Glanz	Qua- lität
be		sel				rung		
~~~	SCL	CC	FOS u. a.	INH	SPN (Lupe)	PA	GL	QU
Wipp. 13	GR grauer, leicht violett	CB, md		mehr mittig	mittel	PA	1 Stelle	2
Wipp. 14	WH mehr hellgrau, stärker violett	IN		verstreut	mittel	PA	2 Stellen	1
Wipp. 15	WH mehr hellgrau	CB, md		verstreut	mittel	PA	9 Stellen	2
Witt. 1	GR	IN, od		mehr mittig	sehr viele	(PA)		3
Witt. 2	GR weniger beige	SM, md		mehr mittig	sehr viele	PA		3
Witt. 3	YG weniger beige	SM		verstreut	sehr viele	PA		3
Witt. 4	YB	CB, od	FOS	verstreut	sehr viele	PA		4
Witt. 5	YG heller, grauer	SM		stärker am Rand	sehr viele	PA		2
Witt. 6	YG	SM		verstreut	sehr viele	PA	1 Stelle	2
Witt. 7	YG grauer	SM	FOS	mehr mittig	sehr viele	PA		2
Witt. 8	GR grauer	SM		verstreut	sehr viele	PA		5
Witt. 9	YG farbiger	SM	FOS	mehr mittig	sehr viele im Hellen	PA	3 Stellen	3
Witt. 10	YG farbiger	SM	FOS	verstreut	sehr viele	PA		3
Witt. 11	YG grauer und brauner	SM	FOS	verstreut	sehr viele	PA		3
Witt. 12	YG dunkler	IN, od		verstreut	sehr viele	PA	1 Stelle	5
Witt. 13	YG etwas grauer	SM	FOS	mehr mittig	sehr viele	PA		2
Witt. 14	YG wenig dunkler	SM		verstreut	sehr viele	PA		3
Witt. 15	YG beige-grau	SM	FOS	verstreut	viele	PA		3
Grund 1	GR wenig grauer	IN/md		verstreut		PA		3
Grund 2	WH wenig grauer	CB/md		verstreut		PA		3
Grund 3	YG grauer	CB/md		mehr mittig		PA		1
Grund 4	WH wenig grauer	IN				PA		3
Grund 5	GR grauer	CB, od		mehr mittig		PA		5

208	Horn- steinpro-	Sägeschnittfarbe, die ursprüng- liche Hornsteinfarbe	Farb- wech- sel	Einschlüsse	Inhomogenitäten	Schwammnadeln	Pati- nie- rung	Glanz	Qua- lität
	De	SCL	CC	FOS u. a.	INH	SPN (Lupe)	PA	GL	QU
Γ	Hung. 1	YB	CB	FOS	verstreut	keine	PA		1
Γ	Hung. 2	GR heller, bläulicher	IN			keine	(PA)		9
Γ	Hung. 3	GR heller	CB			keine	PA		2
Γ	Hung. 4	WH heller	IN			keine	(PA)		1
	Hung. 5	GR bläulich grau	IN		verstreut	(wenige)	PA		1

### **B** Binäre Diagramme

#### B1 Borg./Witt.



B1.1 Trennung von Borgerhau und Wittlingen durch  $K_2O$  und CaO. Witt. 8 und Witt. 14 haben  $K_2O$ -Ausreißerwerte; Borg. 17 und Borg. 10 CaO-Ausreißerwerte; Borg. 10  $K_2O$ -Extremwert.



B1.2 Trennung von Borgerhau und Wittlingen durch  $K_2O$  und Ni. Witt. 8 und Witt. 14 haben  $K_2O$ -Ausreißerwerte; Borg. 10 einen  $K_2O$ -Extremwert; Witt. 1 und Witt. 8 Ni-Ausreißerwerte.



B1.3 Trennung von Borgerhau und Wittlingen durch K<sub>2</sub>O und MgO. Witt. 8 und Witt. 14 haben K<sub>2</sub>O-Ausreißerwerte; Borg. 10 K<sub>2</sub>O-Extremwert; Borg. 10, Witt. 13 und Witt. 15 MgO-Ausreißerwerte.



B1.4 Trennung von Borgerhau und Wittlingen durch  $K_2O$  und Cr. Witt. 8 und Witt. 14 haben  $K_2O$ -Ausreißerwerte; Borg. 10 einen  $K_2O$ -Extremwert.

#### B2 Wipp./Witt.



*B2.1 Trennung von Wippingen und Wittlingen durch*  $K_2O$  *und* CaO*. Witt. 8 und Witt. 14 haben*  $K_2O$ *- Ausreißerwerte; Wipp. 1 CaO-Ausreißerwert.* 



*B2.2 Trennung von Wippingen und Wittlingen durch K*<sub>2</sub>*O und Ni. Witt. 8 und Witt. 14 haben K*<sub>2</sub>*O-Ausreißerwerte; Wipp. 1; Witt. 1; Witt. 3 und Witt. 8 Ni-Ausreißerwerte.* 



*B2.3 Trennung von Wippingen und Wittlingen durch K*<sub>2</sub>*O und MgO. Witt. 8 und Witt. 14 haben K*<sub>2</sub>*O-Ausreißerwerte; Witt. 13 und Witt. 15 MgO-Ausreißerwerte.* 



B2.4 Trennung von Wippingen und Wittlingen durch  $K_2O$  und Cr. Witt. 8 und Witt. 14 haben  $K_2O$ -Ausreißerwerte.

#### B3 Borg./Wipp.



B3.1 Trennung von Borgerhau und Wippingen durch  $Fe_2O_3$  und Ni. Wipp. 9 hat einen  $Fe_2O_3 - Extremwert$ ; Wipp. 1 einen Ni-Ausreißerwert.



*B3.2 Trennung von Borgerhau und Wippingen durch CaO und Ni. Borg. 10; Borg. 17 und Wipp. 1 haben CaO-Ausreißerwerte; Wipp. 1 auch einen Ni-Ausreißerwert.* 



#### **B4** Arnh./Borg + Wipp.

*B4.1 Trennung von Arnhofen von Borgerhau* + *Wippingen durch LOI und Sm. Borg. 18 hat einen LOI-Ausreißerwert; Borg. 19 einen Sm-Ausreißerwert und Borg. 20 einen Sm-Extremwert.* 



**B5** Co vs. TiO2 (alle Fundorte)

*B5 Binäres Diagramm Co vs. TiO<sub>2</sub>. Es zeigt eine höchstens schwache Korrelation zwischen den beiden Variablen an, die auch nicht auf einer Kontamination beruhen muss.* 



B6  $\delta^{18}$ O in Opal-CT- und Quarz-Cherts aus der Literatur

B6  $\delta^{18}$ O-Werte von Opal-CT-Cherts und Quarzcherts aus der Literatur. Die  $\delta^{18}$ O-Werte von Opal-CT-Cherts sind im Allgemeinen höher als die der Quarzcherts desselben geologischen Zeitraumes.

### **B7** δ<sup>18</sup>O- vs. δD-Werte verschiedener geologischer Zeiträume



B7.1  $\delta^{18}$ O- vs.  $\delta$ D-Werte von Cherts des Proterozoikums aus der Literatur. Die Temperaturlinien verlaufen parallel zur meteorischen Wasserline. Die meisten Cherts liegen deutlich links der A-Linie. Alle Cherts streuen über weite Temperaturbereiche.



B7.2  $\delta^{18}$ O- vs.  $\delta$ D-Werte von Cherts des Paläozoikums aus der Literatur. Die Temperaturlinien verlaufen parallel zur meteorischen Wasserline. Die meisten Cherts liegen deutlich links der A-Linie. Nur die Cherts aus dem Kambrium befinden sich im begrenzten Temperaturbereich von 29-38 °C, alle übrigen streuen über breite Temperaturbereiche.



B7.3  $\delta^{18}$ O- vs.  $\delta$ D-Werte von Cherts des Meso- und Kanäozoikum aus der Literatur. Die Temperaturlinien verlaufen parallel zur meteorischen Wasserline. Die meisten Cherts liegen deutlich links der A-Linie. Nur die jüngsten Cherts aus dem Eozän befinden sich im begrenzten Temperaturbereich von 6-11 °C, alle übrigen streuen über breite Temperaturbereiche.

δ<sup>18</sup>0

 $\delta^{18}$ O vs.  $\delta$ D im Meso-und Kanäozoikum

25

30

 $\times$ 

35

40

A-Linie

0

-20

-40

-60

-80

-100

-120

-140

54°

ðÐ

10

15

20

X

34°

**4**.3°



### C Globale Temperaturänderungen der letzten 542 Millionen Jahre

C Globale Temperaturänderungen gegenüber dem heutigen Mittelwert (Mittellinie) der letzten 542 Millionen Jahre auf der Basis unterschiedlicher Datenquellen (Bubenzer & Radtke 2007, 21 Abb. 4, verändert nach Bradley 1999, Altersangaben nach International Commission on Stratigraphy 2007).

# <sup>22</sup> D Tabellen

## D1 WDRFA-Werte $(x_i)$ mit Standardabweichung $(3\sigma)$

D1.1	SiO <sub>2</sub> (%),	$TiO_2(\%),$	$Al_2O_3$ (%),	$Fe_2O_3$	(%), M	nO (%)
------	-----------------------	--------------	----------------	-----------	--------	--------

	Ś	SiO <sub>2</sub> (%	6)		TiO <sub>2</sub> (	%)		$AI_2O_3$ (	(%)		Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	(%)		MnO (	%)
Sample	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)
BER Arnh1	95,949	0,11	0,11	0,014	0,0011	7,9	0,133	0,0042	3,2	0,133	0,0016	1,2	0,001	0,00005	4,8
BER Arnh2	96,194	0,12	0,12	0,018	0,0008	4,7	0,175	0,0051	2,9	0,195	0,0016	0,8	0,002	0,00007	3,7
BER Arnh3	98,168	0,12	0,12	0,018	0,0008	4,4	0,194	0,0052	2,7	0,246	0,0016	0,7	0,002	0,00007	3,4
BER Arnh4	98,137	0,12	0,12	0,013	0,0012	9,2	0,127	0,0040	3,1	0,314	0,0016	0,5	0,002	0,00006	3,2
BER Arnh5	96,600	0,11	0,11	0,016	0,0009	5,7	0,064	0,0025	3,9	0,343	0,0016	0,5	0,002	0,00006	3,1
BER Arnh6	97,401	0,12	0,12	0,016	0,0009	5,4	0,156	0,0045	2,9	0,283	0,0016	0,6	0,002	0,00007	3,3
BER Arnh7	97,238	0,12	0,12	0,018	0,0008	4,6	0,057	0,0023	4,0	0,243	0,0016	0,7	0,003	0,00009	3,1
BER Arnh8	97,840	0,12	0,12	0,020	0,0007	3,7	0,102	0,0035	3,4	0,239	0,0016	0,7	0,003	0,00009	3,0
BER Arnh9	96,964	0,12	0,12	0,019	0,0008	4,2	0,071	0,0028	3,9	0,270	0,0016	0,6	0,003	0,00010	3,3
BER Arnh10	97,769	0,12	0,12	0,018	0,0008	4,6	0,073	0,0029	4,0	0,223	0,0016	0,7	0,003	0,00009	3,0
BER Arnh11	99,687	0,10	0,10	0,014	0,0011	7,9	0,129	0,0037	2,9	0,291	0,0017	0,6	0,003	0,00010	3,3
BER Arnh12	99,058	0,10	0,10	0,016	0,0009	5,7	0,234	0,0050	2,1	0,323	0,0017	0,5	0,004	0,00012	3,0
BER Arnh13	99,231	0,10	0,10	0,018	0,0008	4,7	0,146	0,0038	2,6	0,232	0,0017	0,7	0,003	0,00010	3,3
BER Arnh14	99,627	0,10	0,10	0,018	0,0009	4,8	0,174	0,0042	2,4	0,255	0,0017	0,7	0,003	0,00010	3,3
BER Arnh15	99,112	0,10	0,10	0,017	0,0009	5,1	0,148	0,0039	2,6	0,233	0,0017	0,7	0,003	0,00009	3,0
BER Borg1	96,240	0,12	0,12	0,019	0,0008	4,2	0,066	0,0027	4,1	0,164	0,0016	1,0	0,001	0,00005	4,9
BER Borg2	94,906	0,11	0,12	0,018	0,0008	4,6	0,075	0,0030	4,0	0,199	0,0015	0,8	0,001	0,00005	5,2
BER Borg3	97,256	0,12	0,12	0,014	0,0011	7,9	0,095	0,0035	3,7	0,141	0,0016	1,1	0,001	0,00005	5,4
BER Borg4	97,175	0,12	0,12	0,014	0,0011	7,9	0,071	0,0029	4,1	0,144	0,0016	1,1	0,001	0,00006	5,5
BER Borg5	97,080	0,12	0,12	0,013	0,0012	9,2	0,094	0,0034	3,6	0,171	0,0016	0,9	0,002	0,00006	3,2
BER Borg6	97,040	0,12	0,12	0,015	0,0010	6,7	0,050	0,0022	4,4	0,165	0,0016	1,0	0,001	0,00006	5,5
BER Borg7	94,722	0,11	0,12	0,019	0,0008	4,3	0,083	0,0031	3,7	0,147	0,0015	1,0	0,001	0,00005	4,8
BER Borg8	94,603	0,11	0,12	0,020	0,0008	3,8	0,063	0,0025	4,0	0,189	0,0015	0,8	0,002	0,00006	2,8

0	Ę	SiO <sub>2</sub> (%	<b>6</b> )		TiO <sub>2</sub> (	%)		$AI_2O_3$ (	(%)		$Fe_2O_3$	(%)		MnO (	%)
Sample	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	±3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)
BER Borg9	96,626	0,12	0,12	0,014	0,0011	7,9	0,060	0,0025	4,2	0,180	0,0016	0,9	0,002	0,00006	3,0
BER Borg10	93,986	0,11	0,12	0,025	0,0007	2,7	0,107	0,0036	3,4	0,217	0,0015	0,7	0,001	0,00005	5,3
BER Borg11	96,899	0,12	0,12	0,013	0,0012	9,2	0,456	0,0083	1,8	0,168	0,0016	1,0	0,001	0,00005	5,1
BER Borg12	97,185	0,12	0,12	0,013	0,0013	10,0				0,175	0,0016	0,9	0,001	0,00005	4,7
BER Borg13	97,458	0,12	0,12	0,011	0,0020	18,2	0,044	0,0020	4,5	0,155	0,0016	1,0	0,001	0,00005	5,3
BER Borg14	97,033	0,12	0,12	0,013	0,0012	9,2	0,053	0,0023	4,3	0,160	0,0016	1,0	0,001	0,00004	4,3
BER Borg15	96,802	0,12	0,12	0,014	0,0011	7,9	0,088	0,0033	3,8	0,187	0,0016	0,9	0,001	0,00005	5,1
BER Borg16	96,879	0,12	0,12	0,014	0,0012	8,6	0,051	0,0021	4,1	0,177	0,0016	0,9	0,001	0,00005	5,1
BER Borg17	96,851	0,12	0,12	0,012	0,0015	12,5				0,228	0,0016	0,7	0,001	0,00005	5,4
BER Borg18	97,338	0,12	0,12	0,014	0,0010	7,1	0,057	0,0023	4,0	0,219	0,0016	0,7	0,004	0,00011	2,8
BER Borg19	98,417	0,12	0,12	0,014	0,0011	7,9	0,068	0,0026	3,8	0,249	0,0016	0,6	0,004	0,00011	2,8
BER Borg20	96,423	0,11	0,11	0,016	0,0009	5,6	0,042	0,0019	4,5	0,211	0,0016	0,8	0,003	0,00010	3,3
BER Borg5.2	97,893	0,12	0,12	0,018	0,0008	4,6	0,142	0,0044	3,1	0,143	0,0017	1,2	0,001	0,00006	5,7
BER Wipp1	96,103	0,12	0,12	0,016	0,0009	5,8	0,022	0,0012	5,5	0,172	0,0016	0,9	0,001	0,00005	5,4
BER Wipp2	97,091	0,12	0,12	0,015	0,0010	6,3	0,067	0,0027	4,0	0,181	0,0016	0,9	0,001	0,00005	5,3
BER Wipp3	96,339	0,12	0,12	0,014	0,0011	7,9	0,021	0,0012	5,7	0,192	0,0016	0,8	0,002	0,00007	3,3
BER Wipp4	98,481	0,12	0,12	0,014	0,0010	7,1	0,047	0,0020	4,3	0,327	0,0017	0,5	0,003	0,00007	2,4
BER Wipp5	98,592	0,12	0,12	0,014	0,0011	7,9				0,301	0,0016	0,5	0,002	0,00006	2,8
BER Wipp6	98,342	0,12	0,12	0,013	0,0012	9,2	0,036	0,0016	4,4	0,260	0,0016	0,6	0,002	0,00007	3,3
BER Wipp7	98,296	0,12	0,12	0,016	0,0009	5,8	0,091	0,0032	3,5	0,355	0,0017	0,5	0,003	0,00010	3,3
BER Wipp8	97,486	0,12	0,12	0,022	0,0007	3,2	0,106	0,0036	3,4	0,279	0,0016	0,6	0,003	0,00010	3,3
BER Wipp9	97,637	0,12	0,12	0,018	0,0008	4,5	0,108	0,0036	3,3	0,565	0,0019	0,3	0,004	0,00012	3,0
BER Wipp10	98,683	0,12	0,12	0,023	0,0007	3,1	0,086	0,0030	3,5	0,245	0,0016	0,7	0,004	0,00011	2,8
BER Wipp11	100,958	0,10	0,10	0,015	0,0010	6,7	0,036	0,0014	3,9	0,290	0,0018	0,6	0,003	0,00011	3,7
BER Wipp12	101,140	0,10	0,10	0,012	0,0017	14,2	0,053	0,0019	3,6	0,297	0,0018	0,6	0,003	0,00010	3,3
BER Wipp13	100,651	0,10	0,10	0,014	0,0011	7,9	0,091	0,0029	3,2	0,289	0,0018	0,6	0,003	0,00010	3,3
BER Wipp14	100,422	0,10	0,10	0,015	0,0010	6,7	0,130	0,0036	2,8	0,237	0,0018	0,8	0,003	0,00010	3,3
BER Wipp15	100,629	0,10	0,10	0,016	0,0009	5,8	0,076	0,0025	3,3	0,252	0,0018	0,7	0,003	0,00010	3,3
BER Witt1	92,860	0,11	0,12	0,019	0,0008	4,2	0,125	0,0041	3,3	0,137	0,0014	1,0	0,001	0,00005	5,0

	Ś	SiO <sub>2</sub> (%	6)		TiO <sub>2</sub> (	%)		$AI_2O_3$ (	(%)		$Fe_2O_3$	(%)		MnO (	%)
Sample	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)
BER Witt2	95,249	0,11	0,12	0,019	0,0008	4,1	0,205	0,0054	2,6	0,165	0,0015	0,9	0,002	0,00006	3,0
BER Witt3	96,196	0,12	0,12	0,019	0,0008	4,2	0,136	0,0043	3,2	0,215	0,0016	0,7	0,002	0,00006	3,0
BER Witt4	98,300	0,11	0,11	0,021	0,0007	3,2	0,190	0,0047	2,5	0,390	0,0015	0,4	0,003	0,00007	2,3
BER Witt5	98,223	0,12	0,12	0,022	0,0007	3,3	0,219	0,0054	2,5	0,304	0,0016	0,5	0,002	0,00007	3,6
BER Witt6	97,766	0,12	0,12	0,020	0,0008	3,8	0,205	0,0054	2,6	0,401	0,0017	0,4	0,002	0,00006	3,0
BER Witt7	98,145	0,12	0,12	0,025	0,0007	2,7	0,156	0,0046	2,9	0,351	0,0017	0,5	0,004	0,00011	2,8
BER Witt8	98,875	0,12	0,12	0,018	0,0008	4,5	0,076	0,0028	3,7	0,283	0,0017	0,6	0,004	0,00012	3,0
BER Witt9	98,048	0,12	0,12	0,024	0,0007	2,8	0,206	0,0054	2,6	0,332	0,0017	0,5	0,004	0,00011	2,8
BER Witt10	97,967	0,12	0,12	0,020	0,0008	3,8	0,179	0,0049	2,7	0,248	0,0016	0,6	0,004	0,00011	2,8
BER Witt11	100,285	0,10	0,10	0,023	0,0007	3,1	0,251	0,0053	2,1	0,254	0,0018	0,7	0,005	0,00013	2,6
BER Witt12	98,912	0,10	0,10	0,028	0,0007	2,4	0,182	0,0044	2,4	0,306	0,0017	0,6	0,006	0,00015	2,5
BER Witt13	100,234	0,10	0,10	0,020	0,0008	3,9	0,194	0,0049	2,5	0,254	0,0017	0,7	0,004	0,00011	2,8
BER Witt14	99,783	0,10	0,10	0,018	0,0009	4,7	0,089	0,0028	3,1	0,236	0,0017	0,7	0,003	0,00011	3,7
BER Witt15	100,003	0,10	0,10	0,017	0,0009	5,2	0,237	0,0050	2,1	0,214	0,0018	0,8	0,003	0,00011	3,7
BER Grund1	98,404	0,10	0,10	0,014	0,0011	7,9	0,090	0,0028	3,1	0,190	0,0016	0,8	0,006	0,00020	3,3
BER Grund2	98,035	0,10	0,10	0,013	0,0014	10,8	0,032	0,0013	4,1	0,190	0,0016	0,8	0,005	0,00019	3,8
BER Grund3	98,091	0,10	0,10	0,016	0,0009	5,8	0,155	0,0040	2,6	0,213	0,0016	0,8	0,004	0,00016	4,0
BER Grund4	98,238	0,10	0,10	0,013	0,0012	9,2	0,015	0,0006	4,3	0,238	0,0016	0,7	0,004	0,00017	4,3
BER Grund5	97,802	0,10	0,10	0,014	0,0011	7,9	0,068	0,0023	3,4	0,202	0,0016	0,8	0,004	0,00017	4,3
BER Hung1	98,332	0,12	0,12	0,017	0,0009	5,1	0,040	0,0019	4,8	0,180	0,0016	0,9	0,001	0,00006	5,6
BER Hung2	94,819	0,11	0,12	0,020	0,0008	3,8	0,190	0,0053	2,8	0,170	0,0016	0,9	0,002	0,00006	3,0
BER Hung3	97,261	0,12	0,12	0,012	0,0016	13,3				0,237	0,0016	0,7	0,002	0,00007	3,4
BER Hung4	97,840	0,12	0,12	0,020	0,0008	3,9	0,258	0,0060	2,3	0,197	0,0016	0,8	0,002	0,00007	3,3
BER Hung5	97,872	0,12	0,12	0,016	0,0010	5,9	0,210	0,0055	2,6	0,185	0,0016	0,9	0,001	0,00006	5,9

0		MgO (	%)		CaO (	%)		<u>Na<sub>2</sub>O (</u>	%)		K <sub>2</sub> O (%	6)		$P_2O_5$ (	%)	LOI (%)
Sample	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	±3 σ (%)	x <sub>i</sub>
BER Arnh1	0,071	0,0015	2,1	0,034	0,0003	0,8	0,070	0,0078	11,1	0,035	0,0004	1,0	0,010	0,0029	29,0	0,91
BER Arnh2	0,085	0,0015	1,8	0,162	0,0006	0,3	0,075	0,0069	9,2	0,047	0,0004	0,8	0,017	0,0016	9,4	0,80
BER Arnh3	0,081	0,0015	1,9	0,079	0,0004	0,5	0,086	0,0059	6,9	0,047	0,0004	0,8	0,034	0,0013	3,8	0,86
BER Arnh4	0,075	0,0015	2,0	0,040	0,0003	0,7	0,075	0,0072	9,6	0,034	0,0003	1,0	0,012	0,0021	17,5	0,88
BER Arnh5	0,078	0,0015	1,9	0,099	0,0005	0,5	0,057	0,0160	28,1	0,022	0,0003	1,4	0,013	0,0018	13,8	0,65
BER Arnh6	0,071	0,0015	2,1	0,081	0,0004	0,5	0,082	0,0064	7,8	0,039	0,0004	0,9	0,041	0,0013	3,2	0,75
BER Arnh7	0,078	0,0015	1,9	0,276	0,0007	0,3	0,073	0,0075	10,3	0,018	0,0003	1,6	0,012	0,0021	17,5	0,64
BER Arnh8	0,070	0,0015	2,1	0,019	0,0002	1,1	0,076	0,0073	9,6	0,022	0,0003	1,4	0,012	0,0020	16,7	0,55
BER Arnh9	0,068	0,0015	2,2	0,029	0,0003	0,9	0,069	0,0082	11,9	0,020	0,0003	1,5	0,020	0,0026	13,0	0,57
BER Arnh10	0,069	0,0015	2,2	0,048	0,0003	0,7	0,065	0,0098	15,1	0,024	0,0003	1,3	0,013	0,0019	14,6	0,64
BER Arnh11	0,084	0,0013	1,5	0,147	0,0005	0,4	0,158	0,0036	2,3	0,040	0,0004	0,9	0,063	0,0012	1,9	0,85
BER Arnh12	0,114	0,0014	1,2	0,150	0,0006	0,4	0,123	0,0039	3,2	0,036	0,0004	1,0	0,019	0,0013	6,8	0,63
BER Arnh13	0,079	0,0013	1,6	0,067	0,0004	0,6	0,078	0,0058	7,4	0,037	0,0004	1,0	0,016	0,0014	8,8	0,76
BER Arnh14	0,083	0,0013	1,6	0,078	0,0004	0,5	0,086	0,0051	5,9	0,037	0,0004	0,9	0,018	0,0013	7,2	0,79
BER Arnh15	0,082	0,0013	1,6	0,054	0,0003	0,6	0,281	0,0034	1,2	0,045	0,0004	0,8	0,010	0,0024	24,0	0,80
BER Borg1	0,079	0,0015	1,9	0,048	0,0003	0,7	0,082	0,0059	7,2	0,022	0,0003	1,4	0,013	0,0019	14,6	0,51
BER Borg2	0,082	0,0015	1,8	0,091	0,0004	0,5	0,087	0,0055	6,3	0,018	0,0003	1,7	0,018	0,0015	8,3	0,47
BER Borg3	0,078	0,0015	1,9	0,032	0,0003	0,8	0,090	0,0054	6,0	0,018	0,0003	1,7	0,012	0,0021	17,5	0,57
BER Borg4	0,079	0,0015	1,9	0,047	0,0003	0,7	0,077	0,0064	8,3	0,019	0,0003	1,6	0,013	0,0019	14,6	0,43
BER Borg5	0,072	0,0015	2,1	0,035	0,0003	0,8	0,067	0,0084	12,5	0,021	0,0003	1,5	0,011	0,0024	21,8	0,43
BER Borg6	0,072	0,0015	2,1	0,051	0,0003	0,7	0,063	0,0097	15,4	0,015	0,0003	1,9	0,011	0,0024	21,8	0,41
BER Borg7	0,072	0,0014	1,9	0,094	0,0004	0,5	0,070	0,0075	10,7	0,018	0,0003	1,7	0,017	0,0016	9,4	0,40
BER Borg8	0,068	0,0014	2,1	0,068	0,0004	0,6	0,068	0,0081	11,9	0,018	0,0003	1,7	0,014	0,0017	12,1	0,47
BER Borg9	0,073	0,0015	2,1	0,024	0,0002	1,0	0,064	0,0093	14,5	0,017	0,0003	1,8	0,012	0,0021	17,5	0,55
BER Borg10	0,085	0,0015	1,8	0,176	0,0006	0,3	0,099	0,0047	4,7	0,038	0,0004	0,9	0,018	0,0015	8,3	0,70
BER Borg11	0,071	0,0015	2,1	0,031	0,0003	0,8	0,071	0,0074	10,4	0,024	0,0003	1,3	0,015	0,0017	11,3	0,68
BER Borg12	0,069	0,0015	2,2	0,084	0,0004	0,5	0,054	0,0190	35,2	0,008	0,0003	3,1	0,011	0,0025	22,7	0,41
BER Borg13	0,072	0,0015	2,1	0,033	0,0003	0,8	0,069	0,0079	11,4	0,017	0,0003	1,8	0,009	0,0039	43,3	0,44

# D1.2 MgO (%), CaO (%), Na<sub>2</sub>O (%), K<sub>2</sub>O (%), P<sub>2</sub>O<sub>5</sub> (%), LOI (%)

		MgO (	%)		CaO (	%)		Na <sub>2</sub> O (	%)		K <sub>2</sub> O (%	%)		P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> (	%)	LOI (%)
Sample	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	±3 σ (%)	Xi
BER Borg14	0,073	0,0015	2,1	0,076	0,0004	0,5	0,071	0,0074	10,4	0,017	0,0003	1,8	0,009	0,0034	37,8	0,48
BER Borg15	0,071	0,0015	2,1	0,026	0,0002	0,9	0,069	0,0078	11,3	0,022	0,0003	1,4	0,010	0,0028	28,0	0,56
BER Borg16	0,070	0,0015	2,1	0,092	0,0004	0,5	0,061	0,0110	18,0	0,013	0,0003	2,2	0,011	0,0023	20,9	0,48
BER Borg17	0,072	0,0015	2,1	0,175	0,0006	0,3	0,053	0,0200	37,7	0,008	0,0003	3,1	0,009	0,0040	44,4	0,51
BER Borg18	0,068	0,0015	2,2	0,076	0,0004	0,5	0,058	0,0130	22,4	0,018	0,0003	1,6	0,010	0,0029	29,0	0,78
BER Borg19	0,068	0,0015	2,2	0,053	0,0003	0,6	0,067	0,0082	12,2	0,018	0,0003	1,6	0,010	0,0028	28,0	0,48
BER Borg20	0,066	0,0015	2,3	0,060	0,0004	0,6	0,060	0,0120	20,0	0,014	0,0003	2,0	0,016	0,0016	10,0	0,48
BER Borg5.2	0,073	0,0015	2,1	0,031	0,0003	0,8	0,068	0,0082	12,0	0,023	0,0003	1,4	0,009	0,0033	36,7	0,73
BER Wipp1	0,078	0,0015	1,9	0,103	0,0005	0,4	0,064	0,0095	14,8	0,015	0,0003	1,9	0,010	0,0028	28,0	0,33
BER Wipp2	0,070	0,0015	2,1	0,018	0,0002	1,1	0,067	0,0083	12,4	0,018	0,0003	1,7	0,010	0,0029	29,0	0,47
BER Wipp3	0,071	0,0014	2,0	0,013	0,0002	1,2	0,066	0,0085	12,9	0,017	0,0003	1,7	0,010	0,0028	28,0	0,43
BER Wipp4	0,067	0,0015	2,2	0,023	0,0002	0,9	0,066	0,0089	13,5	0,022	0,0003	1,4	0,010	0,0028	28,0	0,63
BER Wipp5	0,065	0,0015	2,3	0,012	0,0001	1,2	0,064	0,0098	15,3	0,013	0,0003	2,1	0,011	0,0024	21,8	0,51
BER Wipp6	0,065	0,0015	2,3	0,017	0,0002	1,1	0,065	0,0093	14,3	0,017	0,0003	1,7	0,010	0,0030	30,0	0,71
BER Wipp7	0,071	0,0015	2,1	0,043	0,0003	0,7	0,074	0,0073	9,9	0,015	0,0003	1,9	0,013	0,0019	14,6	0,37
BER Wipp8	0,069	0,0015	2,2	0,025	0,0002	0,9	0,069	0,0085	12,3	0,026	0,0003	1,2	0,011	0,0023	20,9	0,43
BER Wipp9	0,065	0,0015	2,3	0,012	0,0002	1,3	0,064	0,0100	15,6	0,022	0,0003	1,4	0,016	0,0016	10,0	0,67
BER Wipp10	0,067	0,0015	2,2	0,042	0,0003	0,7	0,065	0,0095	14,6	0,019	0,0003	1,6	0,012	0,0022	18,3	0,43
BER Wipp11	0,077	0,0013	1,7	0,045	0,0003	0,7	0,065	0,0082	12,6	0,018	0,0003	1,7	0,009	0,0028	31,1	0,50
BER Wipp12	0,077	0,0013	1,7	0,072	0,0004	0,5	0,066	0,0078	11,8	0,020	0,0003	1,6	0,010	0,0026	26,0	0,40
BER Wipp13	0,078	0,0013	1,7	0,057	0,0004	0,6	0,072	0,0066	9,2	0,029	0,0003	1,1	0,010	0,0025	25,0	0,50
BER Wipp14	0,075	0,0013	1,7	0,048	0,0003	0,7	0,069	0,0072	10,4	0,026	0,0003	1,3	0,008	0,0040	50,0	0,60
BER Wipp15	0,076	0,0013	1,7	0,032	0,0003	0,8	0,085	0,0051	6,0	0,017	0,0003	1,8	0,010	0,0026	26,0	0,60
BER Witt1	0,078	0,0015	1,9	0,038	0,0003	0,8	0,293	0,0038	1,3	0,043	0,0004	0,8	0,015	0,0017	11,3	0,57
BER Witt2	0,073	0,0015	2,1	0,036	0,0003	0,8	0,073	0,0071	9,7	0,046	0,0004	0,8	0,011	0,0023	20,9	0,50
BER Witt3	0,073	0,0015	2,1	0,025	0,0002	0,9	0,085	0,0057	6,7	0,043	0,0004	0,8	0,011	0,0022	20,0	0,76
BER Witt4	0,073	0,0014	1,9	0,051	0,0003	0,6	0,073	0,0065	8,9	0,047	0,0004	0,7	0,012	0,0019	15,8	0,67
BER Witt5	0,072	0,0015	2,1	0,027	0,0002	0,9	0,087	0,0058	6,7	0,060	0,0004	0,7	0,011	0,0023	20,9	0,82
BER Witt6	0,071	0,0015	2,1	0,031	0,0003	0,8	0,077	0,0068	8,8	0,054	0,0004	0,7	0,013	0,0019	14,6	1,02

		MgO (	%)		CaO (	%)		Na <sub>2</sub> O (	%)		K <sub>2</sub> O (%	%)		P <sub>2</sub> O <sub>5</sub> (	%)	LOI (%)
Sample	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	±3 σ (%)	Xi
BER Witt7	0,074	0,0015	2,0	0,017	0,0002	1,1	0,079	0,0064	8,1	0,043	0,0004	0,8	0,013	0,0019	14,6	0,52
BER Witt8	0,069	0,0015	2,2	0,010	0,0001	1,2	0,061	0,0120	19,7	0,018	0,0003	1,6	0,011	0,0023	20,9	0,67
BER Witt9	0,070	0,0015	2,1	0,023	0,0002	1,0	0,081	0,0065	8,0	0,057	0,0004	0,7	0,012	0,0022	18,3	0,65
BER Witt10	0,068	0,0015	2,2	0,033	0,0003	0,8	0,071	0,0081	11,4	0,048	0,0004	0,8	0,011	0,0022	20,0	0,63
BER Witt11	0,081	0,0013	1,6	0,042	0,0003	0,7	0,078	0,0057	7,3	0,064	0,0004	0,6	0,013	0,0017	13,1	0,70
BER Witt12	0,072	0,0013	1,8	0,031	0,0003	0,8	0,072	0,0067	9,3	0,048	0,0004	0,8	0,010	0,0026	26,0	0,80
BER Witt13	0,085	0,0013	1,5	0,030	0,0003	0,9	0,083	0,0053	6,4	0,054	0,0004	0,7	0,010	0,0024	24,0	0,50
BER Witt14	0,075	0,0013	1,7	0,059	0,0004	0,6	0,105	0,0042	4,0	0,024	0,0003	1,3	0,010	0,0026	26,0	0,50
BER Witt15	0,091	0,0013	1,4	0,054	0,0003	0,6	0,132	0,0038	2,9	0,053	0,0004	0,7	0,013	0,0017	13,1	0,70
BER Grund1	0,132	0,0017	1,3	0,149	0,0007	0,4	0,103	0,0053	5,1	0,031	0,0004	1,4	0,010	0,0034	34,0	0,67
BER Grund2	0,113	0,0017	1,5	0,216	0,0008	0,4	0,065	0,0100	15,4	0,020	0,0004	1,9	0,010	0,0033	33,0	0,63
BER Grund3	0,075	0,0016	2,1	0,040	0,0004	0,9	0,126	0,0047	3,7	0,048	0,0005	1,0	0,012	0,0022	18,3	0,61
BER Grund4	0,076	0,0016	2,1	0,101	0,0006	0,6	0,053			0,013	0,0004	2,7	0,009	0,0038	42,2	0,45
BER Grund5	0,082	0,0016	2,0	0,121	0,0006	0,5	0,069	0,0087	12,6	0,024	0,0004	1,7	0,019	0,0017	8,9	0,59
BER Hung1	0,099	0,0015	1,5	0,056	0,0004	0,6	0,070	0,0077	11,0	0,034	0,0003	1,0	0,014	0,0018	12,9	0,27
BER Hung2	0,644	0,0025	0,4	0,860	0,0012	0,1	0,071	0,0076	10,7	0,030	0,0003	1,1	0,020	0,0014	7,0	1,48
BER Hung3	0,332	0,0020	0,6	0,393	0,0009	0,2	0,062	0,0110	17,7	0,014	0,0003	2,0	0,011	0,0025	22,7	0,92
BER Hung4	0,165	0,0017	1,0	0,235	0,0007	0,3	0,083	0,0060	7,2	0,045	0,0004	0,8	0,017	0,0016	9,4	0,74
BER Hung5	0,078	0,0015	1,9	0,050	0,0003	0,7	0,069	0,0079	11,4	0,028	0,0003	1,2	0,022	0,0014	6,4	0,36

	E	Ba (p	pm)	(	Co (p	om)	(	Cr (pp	om)	l	Ni (pp	m)		Rb (	opm)		Sr (p	pm)
Sample	<b>x</b> i	± 3σ	± 3σ (%)	x <sub>i</sub>	± 3σ	± 3σ (%)	x <sub>i</sub>	± 3σ	± 3σ (%)	x <sub>i</sub>	± 3σ	± 3σ (%)	xi	± 3σ	± 3σ (%)	Xi	± 3σ	± 3σ (%)
BER Arnh1	53,7	8,5	15,8	219,8	0,61	0,3	47,3	0,52	1,1	6,5	0,73	11,2	3,6	1,1	30,6	3,0	0,46	15,3
BER Arnh2	62,4	7,1	11,4	216,1	0,60	0,3	90,7	0,69	0,8	19,0	0,71	3,7	4,1	1,0	24,4	4,2	0,49	11,7
BER Arnh3	71,8	6,5	9,1	185,3	0,59	0,3	39,8	0,47	1,2	33,9	0,87	2,6	3,0			7,5	0,55	7,3
BER Arnh4	60,4	7,7	12,7	245,4	0,65	0,3	42,9	0,49	1,1	37,9	0,95	2,5	3,5	1,2	34,3	4,3	0,50	11,6
BER Arnh5	73,9	7,1	9,6	320,7	0,72	0,2	54,4	0,56	1,0	28,7	0,64	2,2	2,9			6,6	0,54	8,2
BER Arnh6	59,7	7,3	12,2	240,2	0,65	0,3	79,9	0,69	0,9	41,3	0,60	1,5	3,9	1,1	28,2	4,7	0,51	10,9
BER Arnh7	97,6	5,6	5,7	257,0	0,77	0,3	99,1	0,89	0,9	23,2	0,64	2,8	3,6	1,3	36,1	14,2	0,63	4,4
BER Arnh8	54,3	9,3	17,1	487,0	1,00	0,2	61,7	0,71	1,2	30,4	0,95	3,1				9,0	0,60	6,7
BER Arnh9	55,3	6,8	12,3	337,2	0,86	0,3	138,0	1,00	0,7	16,3	0,26	1,6				8,6	0,60	7,0
BER Arnh10	55,8	8,9	15,9	461,7	0,98	0,2	78,0	0,80	1,0	32,0	0,87	2,7				6,1	0,57	9,3
BER Arnh11	72,4	7,3	10,1	370,5	0,91	0,2	15,1	0,29	1,9				4,9	1,0	20,4	9,5	0,62	6,5
BER Arnh12	75,5	7,3	9,7	430,8	0,98	0,2	80,6	0,85	1,1	49,1	2,90	5,9	3,6	1,3	36,1	7,3	0,60	8,2
BER Arnh13	64,3	9,0	14,0	388,0	0,94	0,2	37,8	0,56	1,5				2,9			8,0	0,60	7,5
BER Arnh14	52,8	10,0	18,9	426,9	0,96	0,2	26,8	0,44	1,6	48,1	6,60	13,7	3,7	1,2	32,4	8,2	0,58	7,1
BER Arnh15	65,0	7,9	12,2	411,0	0,96	0,2	24,4	0,41	1,7				3,2	1,5	46,9	7,8	0,60	7,7
BER Borg1	43,7	9,0	20,6	144,1	0,52	0,4	60,9	0,58	1,0	2,7	0,58	21,5	3,6	1,1	30,6	2,5	0,43	17,2
BER Borg2	32,0	12,0	37,5	114,4	0,49	0,4	124,7	0,80	0,6	2,8	0,32	11,4	3,1	1,3	41,9	4,5	0,51	11,3
BER Borg3	40,6	8,5	20,9	94,3	0,46	0,5	62,3	0,60	1,0	18,3	0,69	3,8	3,0	1,4	46,7	2,3	0,43	18,7
BER Borg4	33,1	12,0	36,3	107,1	0,48	0,4	87,5	0,69	0,8	17,8	0,67	3,8	3,5	1,2	34,3	2,4	0,43	17,9
BER Borg5	36,9	11,0	29,8	147,1	0,52	0,4	124,0	0,79	0,6	29,5	0,68	2,3	4,0	1,0	25,0	2,5	0,44	17,6
BER Borg6	26,8			107,4	0,48	0,4	91,4	0,70	0,8	19,2	0,59	3,1				2,6	0,44	16,9
BER Borg7	48,8	7,6	15,6	112,6	0,48	0,4	113,6	0,77	0,7				3,7	1,1	29,7	5,5	0,52	9,5
BER Borg8	29,3			153,3	0,53	0,3	100,6	0,73	0,7				3,9	1,0	25,6	5,4	0,51	9,4
BER Borg9	33,4	15,0	44,9	155,6	0,53	0,3	81,2	0,66	0,8	10,8	0,66	6,1	3,0	1,4	46,7	4,3	0,49	11,4
BER Borg10	16,3			229,7	0,47	0,2	7,2	0,62	8,6				3,8	1,1	28,9	5,6	0,52	9,3
BER Borg11	25,3			124,6	0,50	0,4	84,6	0,68	0,8	20,7	0,65	3,1	3,7	1,1	29,7	2,6	0,44	16,9
BER Borg12	40,0	7,4	18,5	111,0	0,48	0,4	108,0	0,75	0,7	18,1	0,54	3	2,9			3,0	0,46	15,3
BER Borg13	44,3	8,7	19,6	151,2	0,54	0,4	83,5	0,68	0,8	18,8	0,77	4,1	3,3	1,3	39,4	2,8	0,45	16,1

# D1.3 Ba (ppm), Co (ppm), Cr (ppm), Ni (ppm), Rb (ppm), Sr (ppm)

	E	3a (pj	om)	(	Co (p	pm)	(	Cr (pp	om)	1	Ni (pp	m)		Rb (p	opm)		Sr (p	pm)
Sample	Xi	$\frac{\pm}{3\sigma}$	± 3σ (%)	<b>x</b> i	$\frac{\pm}{3\sigma}$	± 3σ (%)	Xi	$\frac{\pm}{3\sigma}$	± 3σ (%)	<b>X</b> i	$\frac{\pm}{3\sigma}$	± 3σ (%)	xi	$\frac{\pm}{3\sigma}$	± 3σ (%)	Xi	$\frac{\pm}{3\sigma}$	± 3σ (%)
BER Borg14	31,7			153,4	0,54	0,4	61,8	0,59	1,0	13,3	0,72	5,4	3,0			3,5	0,48	13,7
BER Borg15	38,3	12,0	31,3	178,4	0,56	0,3	123,0	0,79	0,6	24,9	0,68	2,7	3,8	1,1	28,9	2,7	0,45	16,7
BER Borg16	27,0			127,9	0,50	0,4	138,9	0,83	0,6	21,1	0,61	2,9	3,7	1,1	29,7	4,0	0,49	12,3
BER Borg17	23,7			111,8	0,49	0,4	140,3	0,83	0,6	29,3	0,57	1,9	3,3	1,3	39,4	2,6	0,44	16,9
BER Borg18	30,4	12,0	39,5	151,7	0,66	0,4	135,3	1,00	0,7	31,2	0,40	1,3				2,9	0,49	16,9
BER Borg19	30,1	11,0	36,5	198,2	0,71	0,4	90,2	0,86	1,0	29,1	0,46	1,6				4,3	0,54	12,6
BER Borg20	35,8	12,0	33,5	213,2	0,73	0,3	68,3	0,75	1,1	3,7	0,07	1,9	3,9	1,2	30,8	10,6	0,64	6,0
BER Borg5.2	37,0	7,9	21,4	85,2	0,48	0,6	17,9	0,31	1,7	10,6	0,46	4,3				4,7	0,54	11,5
BER Wipp1	32,9	11,0	33,4	120,1	0,49	0,4	122,4	0,79	0,6	5,0	0,44	8,8	3,8	1,1	28,9	3,4	0,49	14,4
BER Wipp2	33,5	12,0	35,8	125,5	0,50	0,4	138,8	0,82	0,6	32,2	0,63	2	4,0	1,0	25,0	2,0	0,41	20,5
BER Wipp3	27,4			131,7	0,51	0,4	159,1	0,87	0,5	33,9	0,52	1,5	3,1	1,4	45,2	2,4	0,43	17,9
BER Wipp4	29,7			153,3	0,54	0,4	150,5	0,90	0,6	69,0	0,64	0,9				1,4	0,36	25,7
BER Wipp5	28,1			183,8	0,58	0,3	92,6	0,74	0,8	44,9	0,73	1,6	3,3	1,3	39,4	2,4	0,44	18,3
BER Wipp6	38,5	10,0	26,0	174,0	0,57	0,3	65,5	0,62	0,9	37,8	0,64	1,7				2,2	0,43	19,5
BER Wipp7				300,8	0,91	0,3	59,1	0,70	1,2	37,7	0,58	1,5				6,5	0,58	8,9
BER Wipp8	33,8	13,0	38,5	271,2	0,78	0,3	144,9	1,00	0,7	42,9	0,51	1,2				10,7	0,61	5,7
BER Wipp9				249,4	0,76	0,3	123,0	0,97	0,8	57,4	0,62	1,1	3,3	1,4	42,4	4,7	0,55	11,7
BER Wipp10	31,4	14,0	44,6	276,7	0,79	0,3	153,6	1,10	0,7	56,0	0,67	1,2	3,4	1,4	41,2	10,5	0,61	5,8
BER Wipp11	27,1			211,6	0,76	0,4	74,7	0,82	1,1	55,8	2,00	3,6	3,0			3,1	0,51	16,5
BER Wipp12	28,5			143,0	0,68	0,5	93,1	0,91	1,0	59,8	1,60	2,7				2,3	0,48	20,9
BER Wipp13	28,6			163,5	0,70	0,4	87,5	0,89	1,0	57,0	1,40	2,5	3,5	1,3	37,1	3,6	0,54	15,0
BER Wipp14	31,1	15,0	48,2	144,8	0,68	0,5	73,8	0,81	1,1	49,9	1,60	3,2				4,1	0,55	13,4
BER Wipp15	31,8	12,0	37,7	137,3	0,67	0,5	131,3	1,00	0,8	63,3	1,20	1,9				6,2	0,59	9,5
BER Witt1	50,0	9,3	18,6	251,1	0,64	0,3	58,6	0,57	1,0				3,6	1,1	30,6	2,4	0,43	17,9
BER Witt2	38,9	11,0	28,3	186,9	0,57	0,3	142,5	0,83	0,6	17,9	0,47	2,6	4,2	1,0	23,8	3,7	0,48	13,0
BER Witt3	35,6	13,0	36,5	202,9	0,58	0,3	202,2	0,94	0,5	46,1	0,61	1,3	4,7	0,9	19,6	1,9	0,41	21,6
BER Witt4	43,0	7,1	16,5	144,0	0,51	0,4	53,0	0,51	1,0	45,0	0,63		5,0	1,0	20,0	3,0	0,43	14,3
BER Witt5	42,3	9,1	21,5	196,9	0,60	0,3	68,8	0,64	0,9	46,4	0,70	1,5	4,1	1,0	24,4	4,6	0,51	11,1

	E	Ba (p	pm)	(	Co (p	om)	(	Cr (pp	om)	1	Ni (pp	om)		Rb (	opm)		Sr (p	pm)
Sample	<b>x</b> i	$\frac{\pm}{3\sigma}$	± 3σ (%)	xi	± 3σ	± 3σ (%)	x <sub>i</sub>	± 3σ	± 3σ (%)	<b>x</b> i	± 3σ	± 3σ (%)	xi	± 3σ	± 3σ (%)	Xi	± 3σ	± 3σ (%)
BER Witt6	41,6	9,7	23,3	196,7	0,60	0,3	127,4	0,84	0,7	50,7	0,64	1,3	3,5	1,2	34,3	4,4	0,51	11,6
BER Witt7				358,8	0,88	0,2	115,5	0,96	0,8	6,0	0,07	1,2				9,5	0,61	6,4
BER Witt8				188,4	0,70	0,4	275,4	1,30	0,5	106,9	0,77	0,7				3,1	0,50	16,1
BER Witt9	32,8	11,0	33,5	188,7	0,69	0,4	244,2	1,20	0,5	86,0	0,64	0,7	3,9	1,2	30,8	8,3	0,62	7,5
BER Witt10	40,6	11,0	27,1	289,9	0,80	0,3	168,2	1,10	0,7	64,5	0,68	1,1	3,6	1,3	36,1	7,4	0,59	8,0
BER Witt11	40,7	9,4	23,1	221,3	0,77	0,3	58,3	0,72	1,2	51,8	1,80	3,5	4,3	1,1	25,6	6,3	0,59	9,4
BER Witt12	47,6	13,0	27,3	587,4	1,10	0,2	259,7	1,30	0,5	85,5	1,20	1,4	3,6	1,3	36,1	12,1	0,63	5,2
BER Witt13	40,5	10,0	24,7	265,0	0,81	0,3	150,4	1,10	0,7	64,8	1,30	2	2,4			5,7	0,58	10,2
BER Witt14	32,0			247,8	0,79	0,3	146,9	1,10	0,7	67,5	0,99	1,5	4,4	1,1	25,0	4,4	0,55	12,5
BER Witt15	35,1	13,0	37,0	249,3	0,80	0,3	60,9	0,74	1,2	52,9	1,70	3,2	4,9	1,0	20,4	7,4	0,60	8,1
BER Grund1	55,6	7,6	13,7	202,6	0,82	0,4	106,2	1,30	1,2	27,0	1,90	7,0	3,0			1,6	0,43	26,9
BER Grund2	28,9			162,6	0,77	0,5	107,3	1,30	1,2	20,6	1,20	5,8				2,5	0,50	20,0
BER Grund3	30,3			151,7	0,76	0,5	53,7	0,96	1,8	17,2	1,70	9,9				1,2	0,38	31,7
BER Grund4				132,7	0,74	0,6	122,3	1,40	1,1	26,5	0,92	3,5	3,2	1,5	46,9	1,3	0,41	31,5
BER Grund5	37,6	12,0	31,9	159,4	0,77	0,5	102,8	1,30	1,3	19,4	0,81	4,2				4,6	0,61	13,3
BER Hung1	31,2	12,0	38,5	116,3	0,52	0,4	21,3	0,34	1,6	12,9	0,62	4,8	3,4	1,3	38,2	1,9	0,41	21,6
BER Hung2	73,3	6,8	9,3	250,4	0,66	0,3	41,9	0,52	1,2	12,7	0,66	5,2	3,0	1,4	46,7	12,8	0,58	4,5
BER Hung3	37,2	13,0	34,9	292,1	0,70	0,2	98,9	0,78	0,8	41,2	0,76	1,8	2,4			4,1	0,50	12,2
BER Hung4	104,0	5,9	5,7	298,5	0,71	0,2	86,0	0,73	0,8	29,4	0,81	2,8	2,9			8,7	0,56	6,4
BER Hung5	43,9	9,2	21,0	307,2	0,73	0,2	66,9	0,66	1,0	24,6	0,67	2,7	2,3			10,8	0,58	5,4

		V (pp	om)		Y (ppn	ר)	Z	n (pp	m)		Zr (p	pm)		Ce (p	pm)		Eu (p	om)
Sample	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	x <sub>i</sub>	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\frac{\pm}{3\sigma}$	± 3σ (%)	Xi	± 3σ	± 3σ (%)	x <sub>i</sub>	± 3σ	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)
BER Arnh1	3,2															0,6	0,11	18,3
BER Arnh2	6,5	1,3	20,0													0,4	0,04	10,0
BER Arnh3	5,2	1,2	23,1							5,1	2,0	39,2				0,9	0,01	1,1
BER Arnh4	4,3															1,0	0,04	4,1
BER Arnh5	2,5									4,1						1,1	0,04	3,5
BER Arnh6	2,4									4,0						0,7	0,03	4,4
BER Arnh7	4,1	1,3	31,7													1,2	0,08	6,3
BER Arnh8																1,8	0,12	6,7
BER Arnh9	3,3	1,3	39,4													1,4	0,08	5,4
BER Arnh10																1,8	0,14	7,8
BER Arnh11	4,0									4,7	1,9	40,4				1,8	0,06	3,6
BER Arnh12	4,0	1,7	42,5							4,6	2,0	43,5				1,8	0,06	3,3
BER Arnh13	5,6	1,3	23,2							6,6	1,2	18,2				1,5	0,07	4,9
BER Arnh14	3,8	1,6	42,1							4,7	2,0	42,6				1,7	0,07	4,3
BER Arnh15	5,2	1,4	26,9							3,8						1,6	0,08	4,7
BER Borg1	1,7									3,8						0,4	0,05	11,8
BER Borg2	2,4			5,2	0,73	14										0,4	0,03	8,3
BER Borg3	3,6															0,3	0,06	19,7
BER Borg4	3,7															0,5	0,07	13,6
BER Borg5										4,9	2,0	40,8				0,5	0,07	14,2
BER Borg6																0,3	0,05	15,0
BER Borg7										3,5						0,4	0,06	15,3
BER Borg8	2,0									4,3						0,4	0,04	9,0
BER Borg9	6,6	1,7	25,8													0,6	0,08	12,5
BER Borg10	5,5	0,9	15,5				92,4	0,36	0,4	3,9						0,4	0,03	6,8
BER Borg11	3,7									4,6						0,5	0,07	14,4
BER Borg12	6,2	2,0	32,3													0,4	0,05	11,3
BER Borg13																0,3	0,05	17,3

# D1.4 V (ppm), Y (ppm), Zn (ppm), Zr (ppm), Ce (ppm), Eu (ppm)

		V (pp	om)		Y (ppn	ר)	Z	In (pp	m)		Zr (p	opm)		Ce (p	pm)		Eu (p	om)
Sample	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	<b>x</b> i	$\frac{\pm}{3\sigma}$	± 3σ (%)	xi	± 3σ	± 3σ (%)	Xi	± 3σ	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)
BER Borg14										5,4	2,1	38,9				0,5	0,06	11,6
BER Borg15	4,9	2,1	42,9													0,5	0,04	8,6
BER Borg16	5,2	2,3	44,2													0,5	0,05	10,6
BER Borg17	6,1	2,2	36,1													0,4	0,03	8,0
BER Borg18	5,3	1,9	35,8													0,6	0,04	7,3
BER Borg19	5,2	2,2	42,3													0,8	0,05	6,1
BER Borg20										5,0	1,9	38,0				1,0	0,10	9,5
BERBorg5.2																0,4	0,12	30,0
BER Wipp1	5,0	1,6	32,0													0,3	0,03	11,0
BER Wipp2	4,4	1,9	43,2													0,3	0,03	10,7
BER Wipp3	4,7															0,4	0,04	8,8
BER Wipp4	4,9	2,0	40,8													0,7	0,03	3,9
BER Wipp5																0,8	0,03	4,1
BER Wipp6	4,9									4,4						0,6	0,03	5,7
BER Wipp7	8,4	1,3	15,5													1,1	0,04	3,5
BER Wipp8	2,0	0,8	41,0													1,0	0,05	5,0
BER Wipp9	17,5	1,1	6,3													1,0	0,02	1,8
BER WIPp10	3,5	0,9	25,4							4.2						1,0	0,07	7,0
BER WIPp11	0,0 6.0	1,0	31,0							4,3	1 5	10.0				0,9	0,04	4,2
BER Wipp12	0,9	۷,۷	51,9							7,9	1,5	19,0				0,7	0,03	3,0
BER Wipp13	4,7 5.0	1 0	20.5							5,9	2,0	20 0				0,7	0,03	5,7
BER Wipp14	1 2	1,0	<u> </u>							5,9 6 1	1,7	20,0				0,4	0,02	<u> </u>
	7,2	1,0	72,3							0,1	1,5	24,0				0,7	0,00	-,,
BFR Witt1	33	13	39.4													05	0.09	18.6
BFR Witt2	46	1,0	26.1													0.5	0.05	10,0
BER Witt3	4.9	1.2	24.5													0.5	0.04	7.6
BER Witt4	10.0	0.9	9.3							5.0						0.4	0.01	3.0
BER Witt5	3,5	1,0	28,0							4,3						0,8	0,03	4,1

		V (p	om)		Y (ppn	ו)	Z	In (pp	m)		Zr (p	opm)		Ce (ppm)	pm)		Eu (p	om)
Sample	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\frac{\pm}{3\sigma}$	± 3σ (%)	xi	± 3σ	± 3σ (%)	x <sub>i</sub>	± 3σ	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)
BER Witt6	6,4	1,1	17,2													0,7	0,02	2,9
BER Witt7	6,0	0,9	14,2				112,7	0,46	0,4				38,3	7,4	19,3	1,4	0,05	3,8
BER Witt8	4,8	1,3	27,1													0,9	0,04	4,9
BER Witt9	3,3	0,8	23,0													0,7	0,03	4,0
BER Witt10	3,3	1,1	33,3													1,3	0,10	7,5
BER Witt11	7,5	1,0	12,9							6,3	1,5	23,8				0,8	0,04	4,6
BER Witt12	1,5	0,4	24,7							3,1						2,0	0,07	3,5
BER Witt13	6,7	1,1	16,4							6,1	1,8	29,5				1,0	0,05	4,6
BER Witt14										4,1						0,9	0,04	4,7
BER Witt15	5,5	1,5	27,3							4,1	1,9	46,3				1,0	0,05	5,0
BER Grund1	5,1															1,4	0,03	2,4
BER Grund2																1,3	0,03	2,6
BER Grund3	5,9	1,9	32,2													1,3	0,03	2,3
BER Grund4	4,9															0,9	0,02	2,1
BER Grund5				6,8	0,91	13,4										1,4	0,03	2,4
BER Hung1	9,0	1,2	13,3							5,0						0,5	0,06	11,8
BER Hung2	3,7	1,1	29,7							4,3	1,5	34,9				0,8	0,11	13,8
BER Hung3																0,7	0,04	6,0
BER Hung4	3,8	1,1	28,9							4,2	1,8	42,9				0,8	0,09	11,4
BER Hung5	3,6									3,0		0,0				0,8	0,13	16,3

		La (pp	om)	Nb (ppm)		Nd (p	pm)	ļ	Sm (pp	om)		Yb (pp	m)	SUMME (%)
Sample	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi
BER Arnh1						1,3		7,3	1,3	17,8	0,7	0,007	1,0	97,39
BER Arnh2	2,4					1,4		4,7	1,4	29,8	0,6	0,006	1,0	97,81
BER Arnh3								10,7	1,3	12,1	0,9	0,010	1,1	99,85
BER Arnh4								12,5	1,3	10,4	0,7	0,008	1,1	99,87
BER Arnh5								14,2	1,3	9,2	0,9	0,008	0,9	98,64
BER Arnh6	3,5							8,4	1,4	16,7	0,5	0,006	1,2	99,22
BER Arnh7								14,8	1,5	10,1				98,71
BER Arnh8	5,5	2,2	40,0					23,2	1,4	6,0	0,5	0,005	1,0	99,02
BER Arnh9								17,1	1,5	8,8	0,5	0,006	1,2	98,15
BER Arnh10								22,5	1,4	6,2	0,7	0,007	1,0	99,01
BER Arnh11	5,5	2,3	41,8					23,4	1,5	6,4	0,9	0,011	1,2	101,57
BER Arnh12								23,3	1,5	6,4	0,8	0,008	1,0	100,75
BER Arnh13	5,9	2,4	40,7					19,1	1,5	7,9	0,6	0,008	1,3	100,76
BER Arnh14								21,4	1,5	7,0	0,9	0,010	1,1	101,24
BER Arnh15	2,5							20,2	1,5	7,4	0,6	0,008	1,3	100,84
BER Borg1					5,2	1,4	26,9	4,9	1,4	28,6	0,4	0,004	1,0	97,27
BER Borg2	12,1	2,2	18,2		10,5	1,5	14,3	4,1	1,5	36,6	1,5	0,021	1,4	96,00
BER Borg3	2,4							3,1			0,2	0,003	1,5	98,33
BER Borg4	2,2				0,5			5,4	1,4	25,9	0,5	0,007	1,4	98,10
BER Borg5	2,6				0,8			6,1	1,3	21,3	0,3	0,003	1,0	98,03
BER Borg6	3,8							3,3			0,5	0,009	1,8	97,92
BER Borg7	4,7				11,6	1,5	12,9	4,2	1,5	35,7	0,3	0,004	1,3	95,67
BER Borg8	3,5				6,1	1,4	23,0	4,6	1,5	32,6	0,4	0,005	1,3	95,61
BER Borg9					1,3			7,1	1,3	18,3	0,6	0,007	1,2	97,65
BER Borg10					14,0	1,5	10,7	4,6	1,5	32,6	0,3	0,005	1,7	95,49
BER Borg11								5,9	1,3	22,0	0,5	0,007	1,4	98,46
BER Borg12								5,1	1,4	27,5	0,4	0,006	1,5	98,04
BER Borg13								3,5			0,4	0,006	1,5	98,34

# B D1.5 La (ppm), Nb (ppm), Nd (ppm), Sm (ppm), Yb (ppm), Summe (%)

		La (pp	om)	Nb (ppm)		Nd (p	om)	ļ	Sm (pp	m)	Yb (ppm)			SUMME (%)
Sample	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi
BER Borg14								6,0	1,3	21,7	0,6	0,008	1,3	98,02
BER Borg15	5,9	2,4	40,7		2,2			5,6	1,4	25,0	1,0	0,010	1,0	97,89
BER Borg16	3,6							5,6	1,3	23,2	0,5	0,008	1,6	97,88
BER Borg17								5,1	1,4	27,5	0,1	0,001	1,0	97,95
BER Borg18	5,9	2,4	40,7					7,6	1,6	21,1	0,3	0,006	2,0	98,68
BER Borg19								9,9	1,6	16,2	0,3	0,005	1,7	99,48
BER Borg20	9,4	2,3	24,5					12,4	1,5	12,1	0,6	0,001	0,2	97,43
BER Borg5.2								4,6	1,6	34,8				99,15
BER Wipp1					0,6			3,8	1,6	42,1	0,3	0,004	1,3	96,94
BER Wipp2					3,6	1,3	36,1	3,9	1,6	41,0	0,3	0,004	1,3	98,04
BER Wipp3								4,0	1,6	40,0	0,2	0,003	1,5	97,21
BER Wipp4								8,9	1,3	14,6	0,3	0,004	1,3	99,83
BER Wipp5								9,4	1,3	13,8	0,4	0,005	1,3	99,63
BER Wipp6	2,1							7,4	1,4	18,9	0,5	0,008	1,6	99,86
BER Wipp7								14,0	1,5	10,7	0,3	0,005	1,7	99,40
BER Wipp8					5,9	1,9	32,2	11,8	1,5	12,7				98,58
BER Wipp9								11,9	1,5	12,6				99,23
BER Wipp10								12,9	1,5	11,6				99,73
BER Wipp11								11,8	1,6	13,6	0,1	0,002	2,0	102,06
BER Wipp12								8,8	1,6	18,2	0,4	0,010	2,5	102,18
BER Wipp13	3,9							8,3	1,7	20,5	0,5	0,013	2,6	101,83
BER Wipp14	3,4							5,1	2,0	39,2	0,1	0,004	4,0	101,67
BER Wipp15	3,9				2,6			8,3	1,7	20,5	0,1	0,001	1,0	101,83
BER Witt1	1,9				0,2			6,0	1,4	23,3	0,7	0,007	1,0	94,22
BER Witt2					3,6	1,3	36,1	6,3	1,3	20,6	0,5	0,006	1,2	96,42
BER Witt3	5,0	2,3	46,0					6,1	1,3	21,3	0,6	0,006	1,0	97,61
BER Witt4								4,4	1,6	36,4	0,0	0,001		99,81
BER Witt5								9,5	1,3	13,7	0,6	0,008	1,3	100,06
BER Witt6					4,5	1,5	33,3	8,5	1,3	15,3	0,5	0,006	1,2	101,18

		La (p	om)	Nb (ppm)		Nd (p	pm)		Sm (pp	om)		Yb (pp	m)	SUMME (%)
Sample	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi	$\pm 3\sigma$	± 3σ (%)	Xi
BER Witt7								18,0	1,4	7,8	0,5	0,006	1,2	99,49
BER Witt8								10,8	1,5	13,9		0,001		100,80
BER Witt9					5,0	1,9	38,0	8,3	1,6	19,3				99,57
BER Witt10								16,5	1,4	8,5	0,1	0,002	2,0	99,34
BER Witt11	3,5				1,3			10,4	1,6	15,4	0,2	0,005	2,5	101,84
BER Witt12								25,4	1,5	5,9	0,5	0,004	0,8	100,57
BER Witt13								12,9	1,5	11,6	0,4	0,007	1,8	101,52
BER Witt14								11,0	1,6	14,5	0,2	0,004	2,0	100,95
BER Witt15								12,5	1,6	12,8		0,001		101,56
BER Grund1	4,8							17,7	2,0	11,3				99,84
BER Grund2					13,5	2,9	21,5	16,9	2,0	11,8				99,36
BER Grund3					7,6	2,7	35,5	16,6	2,0	12,0				99,42
BER Grund4					6,9	2,7	39,1	11,1	2,1	18,9				99,24
BER Grund5	9,6	2,8	29,2		13,4	2,9	21,6	17,9	2,0	11,2	1,8	0,040	2,2	99,03
BER Hung1					0,5			5,9	1,5	25,4	0,3	0,005	1,7	99,13
BER Hung2								10,0	1,3	13,0	0,7	0,008	1,1	98,35
BER Hung3	5,1	2,4	47,1					8,2	1,3	15,9	0,5	0,006	1,2	99,29
BER Hung4	1,5				1,7			10,0	1,3	13,0	0,7	0,007	1,0	99,66
BER Hung5	6,1	2,5	41,0		1,5			10,1	1,3	12,9	0,6	0,006	1,0	98,94

## D2 lg(x+1)-Werte der WDRFA-Daten für die multivariate Statistik

lg(x+1)	TiO2	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	LOI
Arnh01	6,0797E-05	0,00057723	0,00057723	4,343E-06	0,00030824	0,00014764	0,0003039	0,00015198	4,3427E-05	0,00393421
Arnh02	7,8166E-05	0,00075935	0,00084605	8,686E-06	0,00036899	0,00070299	0,0003256	0,00020407	7,3824E-05	0,00346053
Arnh03	7,8166E-05	0,00084172	0,00106705	8,686E-06	0,00035164	0,00034296	0,00037333	0,00020407	0,00014764	0,00371896
Arnh04	5,6455E-05	0,0005512	0,00136155	8,686E-06	0,0003256	0,00017368	0,0003256	0,00014764	5,2112E-05	0,00380507
Arnh05	6,9482E-05	0,00027786	0,00148708	8,686E-06	0,00033862	0,00042974	0,00024748	9,5534E-05	5,6455E-05	0,00281378
Arnh06	6,9482E-05	0,00067697	0,00122732	8,686E-06	0,00030824	0,00035164	0,00035598	0,00016934	0,00017802	0,00324506
Arnh07	7,8166E-05	0,00024748	0,00105406	1,3029E-05	0,00033862	0,001197	0,00031692	7,8166E-05	5,2112E-05	0,00277063
Arnh08	0,00008685	0,00044276	0,00103673	1,3029E-05	0,0003039	8,2508E-05	0,00032994	9,5534E-05	5,2112E-05	0,00239503
Arnh09	8,2508E-05	0,00030824	0,00117102	1,3029E-05	0,00029522	0,00012593	0,00029956	0,00008685	0,00008685	0,0024555
Arnh10	7,8166E-05	0,00031692	0,0009674	1,3029E-05	0,00029956	0,00020841	0,0002822	0,00010422	5,6455E-05	0,00277063
Arnh11	6,0797E-05	0,00055988	0,00126196	1,3029E-05	0,00036465	0,00063794	0,00068564	0,00017368	0,00027352	0,0036759
Arnh12	6,9482E-05	0,00101506	0,00140051	1,7371E-05	0,00049481	0,00065095	0,00053385	0,00015632	8,2508E-05	0,00272747
Arnh13	7,8166E-05	0,00063361	0,0010064	1,3029E-05	0,00034296	0,00029088	0,00033862	0,00016066	6,9482E-05	0,00328816
Arnh14	7,8166E-05	0,00075502	0,00110604	1,3029E-05	0,00036032	0,00033862	0,00037333	0,00016066	7,8166E-05	0,00341745
Arnh15	7,3824E-05	0,00064228	0,00101073	1,3029E-05	0,00035598	0,00023446	0,00121866	0,00019539	4,3427E-05	0,00346053
Borg01	8,2508E-05	0,00028654	0,00071166	4,343E-06	0,00034296	0,00020841	0,00035598	9,5534E-05	5,6455E-05	0,00220927
Borg02	7,8166E-05	0,0003256	0,00086339	4,343E-06	0,00035598	0,00039503	0,00037767	7,8166E-05	7,8166E-05	0,0020364
Borg03	6,0797E-05	0,00041238	0,00061192	4,343E-06	0,00033862	0,00013895	0,00039069	7,8166E-05	5,2112E-05	0,00246845
Borg04	6,0797E-05	0,00030824	0,00062493	4,343E-06	0,00034296	0,00020407	0,00033428	8,2508E-05	5,6455E-05	0,00186346
Borg05	5,6455E-05	0,00040805	0,00074201	8,686E-06	0,00031258	0,00015198	0,00029088	9,1192E-05	0,00004777	0,00186346
Borg06	6,5139E-05	0,00021709	0,000716	4,343E-06	0,00031258	0,00022143	0,00027352	6,5139E-05	0,00004777	0,00177697
Borg07	8,2508E-05	0,00036032	0,00063794	4,343E-06	0,00031258	0,00040805	0,0003039	7,8166E-05	7,3824E-05	0,00173371
Borg08	0,00008685	0,00027352	0,00082004	8,686E-06	0,00029522	0,00029522	0,00029522	7,8166E-05	6,0797E-05	0,0020364

# D2.1 TiO<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, MnO, MgO, CaO, Na<sub>2</sub>O, K<sub>2</sub>O, P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, LOI

lg(x+1)	TiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	LOI
Borg09	6,0797E-05	0,0002605	0,00078103	8,686E-06	0,00031692	0,00010422	0,00027786	7,3824E-05	5,2112E-05	0,00238208
Borg10	0,00010856	0,00046445	0,0009414	4,343E-06	0,00036899	0,00076369	0,00042974	0,000165	7,8166E-05	0,00302947
Borg11	5,6455E-05	0,00197588	0,000729	4,343E-06	0,00030824	0,00013461	0,00030824	0,00010422	6,5139E-05	0,00294321
Borg12	5,6455E-05	0,00E+00	0,00075935	4,343E-06	0,00029956	0,00036465	0,00023446	3,4742E-05	0,00004777	0,00177697
Borg13	0,00004777	0,00019105	0,00067264	4,343E-06	0,00031258	0,00014329	0,00029956	7,3824E-05	3,9085E-05	0,0019067
Borg14	5,6455E-05	0,00023012	0,00069432	4,343E-06	0,00031692	0,00032994	0,00030824	7,3824E-05	3,9085E-05	0,00207963
Borg15	6,0797E-05	0,00038201	0,00081137	4,343E-06	0,00030824	0,0001129	0,00029956	9,5534E-05	4,3427E-05	0,00242527
Borg16	6,0797E-05	0,00022143	0,00076802	4,343E-06	0,0003039	0,00039937	0,00026484	5,6455E-05	0,00004777	0,00207963
Borg17	5,2112E-05	0,00E+00	0,00098906	4,343E-06	0,00031258	0,00075935	0,00023012	3,4742E-05	3,9085E-05	0,00220927
Borg18	6,0797E-05	0,00024748	0,00095007	1,7371E-05	0,00029522	0,00032994	0,00025182	7,8166E-05	4,3427E-05	0,00337435
Borg19	6,0797E-05	0,00029522	0,00108005	1,7371E-05	0,00029522	0,00023012	0,00029088	7,8166E-05	4,3427E-05	0,00207963
Borg20	6,9482E-05	0,00018237	0,0009154	1,3029E-05	0,00028654	0,0002605	0,0002605	6,0797E-05	6,9482E-05	0,00207963
Wipp01	6,9482E-05	9,5534E-05	0,00074635	4,343E-06	0,00033862	0,00044709	0,00027786	6,5139E-05	4,3427E-05	0,00143081
Wipp02	6,5139E-05	0,00029088	0,00078536	4,343E-06	0,0003039	7,8166E-05	0,00029088	7,8166E-05	4,3427E-05	0,0020364
Wipp03	6,0797E-05	9,1192E-05	0,00083305	8,686E-06	0,00030824	5,6455E-05	0,00028654	7,3824E-05	4,3427E-05	0,00186346
Wipp04	6,0797E-05	0,00020407	0,00141783	1,3029E-05	0,00029088	9,9876E-05	0,00028654	9,5534E-05	4,3427E-05	0,00272747
Wipp05	6,0797E-05	0,00E+00	0,00130526	8,686E-06	0,0002822	5,2112E-05	0,00027786	5,6455E-05	0,00004777	0,00220927
Wipp06	5,6455E-05	0,00015632	0,0011277	8,686E-06	0,0002822	7,3824E-05	0,0002822	7,3824E-05	4,3427E-05	0,0030726
Wipp07	6,9482E-05	0,00039503	0,00153902	1,3029E-05	0,00030824	0,00018671	0,00032126	6,5139E-05	5,6455E-05	0,00161691
Wipp08	9,5534E-05	0,00046011	0,00120999	1,3029E-05	0,00029956	0,00010856	0,00029956	0,0001129	0,00004777	0,00185049
Wipp09	7,8166E-05	0,00046879	0,00244686	1,7371E-05	0,0002822	5,2112E-05	0,00027786	9,5534E-05	6,9482E-05	0,00288713
Wipp10	9,9876E-05	0,00037333	0,00106272	1,7371E-05	0,00029088	0,00018237	0,0002822	8,2508E-05	5,2112E-05	0,00185049
Wipp11	6,5139E-05	0,00015632	0,00125763	1,3029E-05	0,00033428	0,00019539	0,0002822	7,8166E-05	3,9085E-05	0,00194994
Wipp12	5,2112E-05	0,00023012	0,00128794	1,3029E-05	0,00033428	0,00031258	0,00028654	0,00008685	4,3427E-05	0,00182022
Wipp13	6,0797E-05	0,00039503	0,0012533	1,3029E-05	0,00033862	0,00024748	0,00031258	0,00012593	4,3427E-05	0,00212285
Wipp14	6,5139E-05	0,00056422	0,00102806	1,3029E-05	0,0003256	0,00020841	0,00029956	0,0001129	3,4742E-05	0,00259798

lg(x+1)	TiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na₂O	K₂O	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	LOI
Wipp15	6,9482E-05	0,00032994	0,00109305	1,3029E-05	0,00032994	0,00013895	0,00036899	7,3824E-05	4,3427E-05	0,00242527
Witt01	8,2508E-05	0,00054253	0,00059458	4,343E-06	0,00033862	0,000165	0,00127062	0,00018671	6,5139E-05	0,00246845
Witt02	8,2508E-05	0,00088939	0,000716	8,686E-06	0,00031692	0,00015632	0,00031692	0,00019973	0,00004777	0,00216606
Witt03	8,2508E-05	0,00059024	0,00093273	8,686E-06	0,00031692	0,00010856	0,00036899	0,00018671	0,00004777	0,00328816
Witt04	9,1192E-05	0,00082438	0,00169045	1,3029E-05	0,00031692	0,00022143	0,00031692	0,00020407	5,2112E-05	0,00290007
Witt05	9,5534E-05	0,00095007	0,00131825	8,686E-06	0,00031258	0,00011724	0,00037767	0,0002605	0,00004777	0,00354669
Witt06	0,00008685	0,00088939	0,00173804	8,686E-06	0,00030824	0,00013461	0,00033428	0,00023446	5,6455E-05	0,00440736
Witt07	0,00010856	0,00067697	0,00152171	1,7371E-05	0,00032126	7,3824E-05	0,00034296	0,00018671	5,6455E-05	0,00225248
Witt08	7,8166E-05	0,00032994	0,00122732	1,7371E-05	0,00029956	4,3427E-05	0,00026484	7,8166E-05	0,00004777	0,00290007
Witt09	0,00010422	0,00089373	0,00143947	1,7371E-05	0,0003039	9,9876E-05	0,00035164	0,00024748	5,2112E-05	0,00282672
Witt10	0,00008685	0,00077669	0,00107572	1,7371E-05	0,00029522	0,00014329	0,00030824	0,00020841	0,00004777	0,00271453
Witt11	9,9876E-05	0,00108871	0,00110171	2,1714E-05	0,00035164	0,00018237	0,00033862	0,00027786	5,6455E-05	0,00294321
Witt12	0,00012159	0,0007897	0,00132691	2,6057E-05	0,00031258	0,00013461	0,00031258	0,00020841	4,3427E-05	0,00337435
Witt13	0,00008685	0,00084172	0,00110171	1,7371E-05	0,00036899	0,00013027	0,00036032	0,00023446	4,3427E-05	0,00216606
Witt14	7,8166E-05	0,00038635	0,00102373	1,3029E-05	0,0003256	0,00025616	0,00045577	0,00010422	4,3427E-05	0,0020364
Witt15	7,3824E-05	0,00102806	0,0009284	1,3029E-05	0,00039503	0,00023446	0,00057289	0,00023012	5,6455E-05	0,00290007
Grund01	6,0797E-05	0,00039069	0,00082438	2,6057E-05	0,00057289	0,00064662	0,00044709	0,00013461	4,3427E-05	0,00290007
Grund02	5,6455E-05	0,00013895	0,00082438	2,1714E-05	0,00049048	0,00093706	0,0002822	0,00008685	4,3427E-05	0,00272747
Grund03	6,9482E-05	0,00067264	0,00092406	1,7371E-05	0,0003256	0,00017368	0,00054687	0,00020841	5,2112E-05	0,00264115
Grund04	5,6455E-05	6,5139E-05	0,00103239	1,7371E-05	0,00032994	0,00043842	0,00023012	5,6455E-05	3,9085E-05	0,00194994
Grund05	6,0797E-05	0,00029522	0,00087639	1,7371E-05	0,00035598	0,00052518	0,00029956	0,00010422	8,2508E-05	0,00255481

# $\begin{array}{ll} \overset{\text{N}}{\underset{\infty}{3}} & D2.2 & Ba, Cr, Ni, Rb, Sr, V, Eu, Sm, Yb \end{array}$

lg(x+1)	Ва	Cr	Ni	Rb	Sr	v	Eu	Sm	Yb
Arnh01	2,3321E-05	2,0542E-05	2,823E-06	1,563E-06	1,303E-06	0,00000139	2,61E-07	0,00000317	3,04E-07
Arnh02	2,7099E-05	3,9389E-05	8,252E-06	1,781E-06	1,824E-06	2,823E-06	1,74E-07	2,041E-06	2,61E-07
Arnh03	3,1181E-05	1,7285E-05	1,4722E-05	1,303E-06	3,257E-06	2,258E-06	3,91E-07	4,647E-06	3,91E-07
Arnh04	2,6231E-05	1,8631E-05	1,6459E-05	0,00000152	1,867E-06	1,867E-06	4,34E-07	5,429E-06	3,04E-07
Arnh05	3,2093E-05	2,3625E-05	1,2464E-05	1,259E-06	2,866E-06	1,086E-06	4,78E-07	6,167E-06	3,91E-07
Arnh06	2,5927E-05	3,4699E-05	1,7936E-05	1,694E-06	2,041E-06	1,042E-06	3,04E-07	3,648E-06	2,17E-07
Arnh07	4,2385E-05	4,3036E-05	1,0076E-05	1,563E-06	6,167E-06	1,781E-06	5,21E-07	6,428E-06	0,00E+00
Arnh08	2,3582E-05	2,6795E-05	1,3202E-05	0,00E+00	3,909E-06	0,00E+00	7,82E-07	1,0076E-05	2,17E-07
Arnh09	2,4016E-05	5,9929E-05	7,079E-06	0,00E+00	3,735E-06	1,433E-06	6,08E-07	7,426E-06	2,17E-07
Arnh10	2,4233E-05	3,3874E-05	1,3897E-05	0,00E+00	2,649E-06	0,00E+00	7,82E-07	9,772E-06	3,04E-07
Arnh11	3,1442E-05	6,558E-06	0,00E+00	2,128E-06	4,126E-06	1,737E-06	7,82E-07	1,0162E-05	3,91E-07
Arnh12	3,2788E-05	3,5003E-05	2,1323E-05	1,563E-06	0,00000317	1,737E-06	7,82E-07	1,0119E-05	3,47E-07
Arnh13	2,7924E-05	1,6416E-05	0,00E+00	1,259E-06	3,474E-06	2,432E-06	6,51E-07	8,295E-06	2,61E-07
Arnh14	0,00002293	1,1639E-05	2,0889E-05	1,607E-06	3,561E-06	0,00000165	7,38E-07	9,294E-06	3,91E-07
Arnh15	2,8228E-05	1,0597E-05	0,00E+00	0,00000139	3,387E-06	2,258E-06	6,95E-07	8,773E-06	2,61E-07
Borg01	1,8978E-05	2,6448E-05	1,173E-06	1,563E-06	1,086E-06	7,38E-07	1,74E-07	2,128E-06	1,74E-07
Borg02	1,3897E-05	5,4153E-05	1,216E-06	1,346E-06	1,954E-06	1,042E-06	1,74E-07	1,781E-06	6,51E-07
Borg03	1,7632E-05	2,7056E-05	7,948E-06	1,303E-06	9,99E-07	1,563E-06	1,30E-07	1,346E-06	8,70E-08
Borg04	1,4375E-05	3,7999E-05	0,00000773	0,00000152	1,042E-06	1,607E-06	2,17E-07	2,345E-06	2,17E-07
Borg05	1,6025E-05	5,3849E-05	1,2811E-05	1,737E-06	1,086E-06	0,00E+00	2,17E-07	2,649E-06	1,30E-07
Borg06	1,1639E-05	3,9693E-05	8,338E-06	0,00E+00	1,129E-06	0,00E+00	1,30E-07	1,433E-06	2,17E-07
Borg07	2,1193E-05	4,9333E-05	0,00E+00	1,607E-06	2,389E-06	0,00E+00	1,74E-07	1,824E-06	1,30E-07
Borg08	1,2725E-05	4,3688E-05	0,00E+00	1,694E-06	2,345E-06	8,69E-07	1,74E-07	1,998E-06	1,74E-07
Borg09	1,4505E-05	3,5263E-05	0,00000469	1,303E-06	1,867E-06	2,866E-06	2,61E-07	3,083E-06	2,61E-07
Borg10	7,079E-06	3,127E-06	0,00E+00	0,00000165	2,432E-06	2,389E-06	1,74E-07	1,998E-06	1,30E-07
lg(x+1)	Ва	Cr	Ni	Rb	Sr	ν	Eu	Sm	Yb
---------	------------	------------	------------	------------	------------	------------	----------	------------	----------
Borg11	1,0988E-05	0,00003674	0,00000899	1,607E-06	1,129E-06	1,607E-06	2,17E-07	2,562E-06	2,17E-07
Borg12	1,7371E-05	4,6901E-05	7,861E-06	1,259E-06	1,303E-06	2,693E-06	1,74E-07	2,215E-06	1,74E-07
Borg13	1,9239E-05	3,6262E-05	8,165E-06	1,433E-06	1,216E-06	0,00E+00	1,30E-07	0,00000152	1,74E-07
Borg14	1,3767E-05	2,6839E-05	5,776E-06	1,303E-06	0,00000152	0,00E+00	2,17E-07	2,606E-06	2,61E-07
Borg15	1,6633E-05	5,3415E-05	1,0814E-05	0,00000165	1,173E-06	2,128E-06	2,17E-07	2,432E-06	4,34E-07
Borg16	1,1726E-05	6,0319E-05	9,164E-06	1,607E-06	1,737E-06	2,258E-06	2,17E-07	2,432E-06	2,17E-07
Borg17	1,0293E-05	6,0927E-05	1,2725E-05	1,433E-06	1,129E-06	2,649E-06	1,74E-07	2,215E-06	4,30E-08
Borg18	1,3202E-05	5,8756E-05	0,00001355	0,00E+00	1,259E-06	2,302E-06	2,61E-07	3,301E-06	1,30E-07
Borg19	1,3072E-05	3,9172E-05	1,2638E-05	0,00E+00	1,867E-06	2,258E-06	3,47E-07	4,299E-06	1,30E-07
Borg20	1,5547E-05	2,9661E-05	1,607E-06	1,694E-06	4,603E-06	0,00E+00	4,34E-07	5,385E-06	2,61E-07
Wipp01	1,4288E-05	5,3154E-05	2,171E-06	0,00000165	1,477E-06	2,171E-06	1,30E-07	0,00000165	1,30E-07
Wipp02	1,4549E-05	6,0276E-05	1,3984E-05	1,737E-06	8,69E-07	1,911E-06	1,30E-07	1,694E-06	1,30E-07
Wipp03	0,0000119	6,9091E-05	1,4722E-05	1,346E-06	1,042E-06	2,041E-06	1,74E-07	1,737E-06	8,70E-08
Wipp04	1,2898E-05	6,5356E-05	2,9965E-05	0,00E+00	6,08E-07	2,128E-06	3,04E-07	3,865E-06	1,30E-07
Wipp05	1,2204E-05	4,0214E-05	1,9499E-05	1,433E-06	1,042E-06	0,00E+00	3,47E-07	4,082E-06	1,74E-07
Wipp06	0,00001672	2,8445E-05	1,6416E-05	0,00E+00	9,55E-07	2,128E-06	2,61E-07	3,214E-06	2,17E-07
Wipp07	0,00E+00	2,5666E-05	1,6373E-05	0,00E+00	2,823E-06	3,648E-06	4,78E-07	0,00000608	1,30E-07
Wipp08	1,4679E-05	6,2925E-05	1,8631E-05	0,00E+00	4,647E-06	8,69E-07	4,34E-07	5,125E-06	0,00E+00
Wipp09	0,00E+00	5,3415E-05	2,4928E-05	1,433E-06	2,041E-06	0,0000076	4,34E-07	5,168E-06	0,00E+00
Wipp10	1,3637E-05	6,6703E-05	0,00002432	1,477E-06	0,00000456	0,00000152	4,34E-07	5,602E-06	0,00E+00
Wipp11	1,1769E-05	3,2441E-05	2,4233E-05	1,303E-06	1,346E-06	2,519E-06	3,91E-07	5,125E-06	4,30E-08
Wipp12	1,2377E-05	4,0431E-05	0,00002597	0,00E+00	9,99E-07	2,997E-06	3,04E-07	3,822E-06	1,74E-07
Wipp13	1,2421E-05	3,7999E-05	2,4754E-05	0,00000152	1,563E-06	2,041E-06	3,04E-07	3,605E-06	2,17E-07
Wipp14	1,3506E-05	0,00003205	2,1671E-05	0,00E+00	1,781E-06	2,562E-06	1,74E-07	2,215E-06	4,30E-08
Wipp15	0,00001381	5,7019E-05	0,00002749	0,00E+00	2,693E-06	1,824E-06	3,04E-07	3,605E-06	4,30E-08

lg(x+1)	Ва	Cr	Ni	Rb	Sr	v	Eu	Sm	Yb
Witt01	2,1714E-05	2,5449E-05	0,00E+00	1,563E-06	1,042E-06	1,433E-06	2,17E-07	2,606E-06	3,04E-07
Witt02	1,6894E-05	6,1883E-05	7,774E-06	1,824E-06	1,607E-06	1,998E-06	2,17E-07	2,736E-06	2,17E-07
Witt03	1,5461E-05	8,7805E-05	2,0021E-05	2,041E-06	8,25E-07	2,128E-06	2,17E-07	2,649E-06	2,61E-07
Witt04	1,8674E-05	2,3017E-05	1,9543E-05	2,171E-06	1,303E-06	4,343E-06	1,74E-07	1,911E-06	0,00E+00
Witt05	0,00001837	2,9878E-05	2,0151E-05	1,781E-06	1,998E-06	0,00000152	3,47E-07	4,126E-06	2,61E-07
Witt06	1,8066E-05	5,5326E-05	2,2018E-05	0,00000152	1,911E-06	2,779E-06	3,04E-07	3,691E-06	2,17E-07
Witt07	0,00E+00	5,0158E-05	2,606E-06	0,00E+00	4,126E-06	2,606E-06	6,08E-07	7,817E-06	2,17E-07
Witt08	0,00E+00	0,00011959	4,6424E-05	0,00E+00	1,346E-06	2,085E-06	3,91E-07	0,00000469	0,00E+00
Witt09	1,4245E-05	0,00010604	3,7348E-05	1,694E-06	3,605E-06	1,433E-06	3,04E-07	3,605E-06	0,00E+00
Witt10	1,7632E-05	7,3042E-05	2,8011E-05	1,563E-06	3,214E-06	1,433E-06	5,65E-07	7,166E-06	4,30E-08
Witt11	1,7675E-05	2,5319E-05	2,2496E-05	1,867E-06	2,736E-06	3,257E-06	3,47E-07	4,517E-06	8,70E-08
Witt12	2,0672E-05	0,00011277	3,7131E-05	1,563E-06	5,255E-06	6,51E-07	8,69E-07	1,1031E-05	2,17E-07
Witt13	1,7589E-05	6,5313E-05	2,8141E-05	1,042E-06	2,475E-06	0,00000291	4,34E-07	5,602E-06	1,74E-07
Witt14	1,3897E-05	6,3793E-05	2,9314E-05	1,911E-06	1,911E-06	0,00E+00	3,91E-07	4,777E-06	8,70E-08
Witt15	1,5243E-05	2,6448E-05	2,2974E-05	2,128E-06	3,214E-06	2,389E-06	4,34E-07	5,429E-06	0,00E+00
Grund01	2,4146E-05	0,00004612	1,1726E-05	1,303E-06	6,95E-07	2,215E-06	6,08E-07	7,687E-06	0,00E+00
Grund02	1,2551E-05	4,6597E-05	8,946E-06	0,00E+00	1,086E-06	0,00E+00	5,65E-07	0,00000734	0,00E+00
Grund03	1,3159E-05	2,3321E-05	0,00000747	0,00E+00	5,21E-07	2,562E-06	5,65E-07	7,209E-06	0,00E+00
Grund04	0,00E+00	5,3111E-05	1,1509E-05	0,00000139	5,65E-07	2,128E-06	3,91E-07	4,821E-06	0,00E+00
Grund05	1,6329E-05	4,4643E-05	8,425E-06	0,00E+00	1,998E-06	0,00E+00	6,08E-07	7,774E-06	7,82E-07

# D3 Eigene $\delta^{18}$ O-Werte und von Cherts aus der Literatur

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
Mu 21	24,1		Miozän	23,5-5,3	14			Chico Martinez Creek, Monterey Shale, Cf	Murata et al. 1982
Mu 27A	23,6		Miozän	23,5-5,3	14			Chico Martinez Creek, Monterey Shale, Cf	Murata et al. 1983
Mu 19	27,6		Miozän	23,5-5,3	14			Taft Area, Monterey Shale, California	Murata et al. 1987
Mu 146	27,1		Miozän	23,5-5,3	14			Taft Area, Monterey Shale, California	Murata et al. 1988
К 353	35,2	-86	Eozän	55,8-33,9	45	Т		JOIDES DSPD	Knauth/Epstein 1974/76
К 354	35,2	-79	Eozän	55,8-33,9	45	Т		JOIDES DSPD	Knauth/Epstein 1974/76
KE 368	32,6		Eozän	55,8-33,9	45	Т		JOIDES DSPD	Knauth/Epstein 1974
KE 368B	32,5		Eozän	55,8-33,9	45	Т		JOIDES DSPD	Knauth/Epstein 1974
KE 343	38,9		Eozän	55,8-33,9	45	Т		Horizont Guyot	Knauth/Epstein 1974
167-33-1(113- 115)	34,6	-92	Eozän	55,5-33,9	45	т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-34cc	34,8	-86	Eozän	55,5-33,9	45	Т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-36cc	34,4		Eozän	55,5-33,9	45	Т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
P-53	33,2		Eozän	55,8-33,9	45			So. Israel chert	Karhu/Epstein 1986
P-89	33,1		Eozän	55,8-33,9	45			So. Israel chert	Karhu/Epstein 1986
P-90	33,1		Eozän	55,8-33,9	45			So. Israel chert	Karhu/Epstein 1986
P-84	21,2		Eozän	55,8-33,9	45			Turritella chert, Wyoming	Karhu/Epstein 1986
167-38cc	34,8		Paläozän	65,5-55,8	61	Т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-40cc	34,7		Paläozän	65,5-55,8	61	Т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
K 70	27,5	-83	Kreide	145,5-65,5	105			Aguja Fm. Texas	Knauth/Epstein 1976
K 262	32,7	-68	Kreide	145,5-65,5	105			Frederickburg LS Texas	Knauth/Epstein 1976
K 263	32,6	-65	Kreide	145,5-65,5	105			Frederickburg LS Texas	Knauth/Epstein 1976

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
К 266	31,6	-73	Kreide	145,5-65,5	105			Frederickburg LS Texas	Knauth/Epstein 1976
К 283	33,5	-79	Kreide	145,5-65,5	105			Dover-Flint, England	Knauth/Epstein 1976
К 356	35,8	-79	Kreide	145,5-65,5	105	Т		JOIDES DSPD	Knauth/Epstein 1974/76
165A-16ccA	34,4		Kreide	145,5-65,5	105	Т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
166-27-2(136- 138)B	30,1	-100	Kreide	145,5-65,5	105	т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-42-1(130- 133)	35,7		Kreide	145,5-65,5	105	т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-44-1(109- 112)	35,8	-84	Kreide	145,5-65,5	105	т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-50-cc	35,3		Kreide	145,5-65,5	105	Т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-60- 2(80- 83)	35,1		Kreide	145,5-65,5	105	т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-61-2(0-3)	34,1		Kreide	145,5-65,5	105	Т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-65-1(70- 73)	33,3	-84	Kreide	145,5-65,5	105	т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-68-2(100- 102)	34,6		Kreide	145,5-65,5	105	т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-70-3(64- 68)	34		Kreide	145,5-65,5	105	т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-71-2(42- 44)	33,3		Kreide	145,5-65,5	105	т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
P-92	32,9		Kreide	145,5-65,5	105			So. Israel chert	Karhu/Epstein 1986
KF 94 Frag- ment	34,6	-98	Kreide	145,5-65,5	105		F	Chert Brekzie, Mishash Fm., Israel	Kolodny et al. 2005
KS 13 Frag- ment	31,5	-98	Kreide	145,5-65,5	105		F	Chert Brekzie, Mishash Fm., Israel	Kolodny et al. 2005

Chert	δ <sup>18</sup> 0	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
MY 54 Frag- ment	31,5	-92	Kreide	145,5-65,5	105		F	Chert Brekzie, Mishash Fm., Israel	Kolodny et al. 2005
SE 166 Frag- ment	29,7	-115	Kreide	145,5-65,5	105		F	Chert Brekzie, Mishash Fm., Israel	Kolodny et al. 2005
3953 Frag- ment	30,5	-76	Kreide	145,5-65,5	105		F	Chert Brekzie, Mishash Fm., Israel	Kolodny et al. 2005
8289 Frag- ment	29,8	-113	Kreide	145,5-65,5	105		F	Chert Brekzie, Mishash Fm., Israel	Kolodny et al. 2005
AV 83A	30,5		Kreide	145,4-65,5	105			Mishash Fm., Israel	Vengosh et al. 1987
AV 128	30,2		Kreide	145,5-65,5	105			Mishash Fm., Israel	Vengosh et al. 1987
AV 155	31		Kreide	145,5-65,5	105			Mishash Fm., Israel	Vengosh et al. 1987
AV 87A(M)	31,5		Kreide	145,5-65,5	105			Mishash Fm., Israel	Vengosh et al. 1987
AV 145	30,7		Kreide	145,5-65,5	105			Mishash Fm., Israel	Vengosh et al. 1987
100-1-5(0-1)	30,9	-83	Kreide/Oberjura	150,8-136,4	144	Т		JOIDES DSPD	Vengosh et al. 1987
99A-10-2	31,7	-89	Oberjura	161,2-145,5	153	Т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
50.0-2-1(63- 65)	36,2		Oberjura	161,2-145,5	153	т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
50.0-2-1(122- 124)	35,7	-83	Oberjura	161,2-145,5	153	т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
50.0-2-1(135- 138)A	34,7		Oberjura	161,2-145,5	153	т		JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
Arnh. 1	32,6		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Arnhofen, Bayern	Bertsch 2013
Arnh. 2	31,8		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Arnhofen, Bayern	Bertsch 2013
Arnh. 3	30,7		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Arnhofen, Bayern	Bertsch 2013
Arnh. 4	32		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Arnhofen, Bayern	Bertsch 2013
Arnh. 5	32,5		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Arnhofen, Bayern	Bertsch 2013
Arnh. 6	31,9		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Arnhofen, Bayern	Bertsch 2013

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ма	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
Borg. 1	32		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaubeuren, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Borg. 2	31,9		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaubeuren, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Borg. 3	31,4		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaubeuren, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Borg. 8	32,4		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaubeuren, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Borg. 9	32		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaubeuren, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Borg. 10	31,5		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaubeuren, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Borg. 12	32,2		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaubeuren, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Borg. 13	32,7		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaubeuren, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Borg. 14	32		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaubeuren, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Borg. 15	32		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaubeuren, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Borg. 16	32,2		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaubeuren, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Wipp. 1	31,5		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaustein, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Wipp. 2	31,6		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaustein, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Wipp. 4	30,7		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaustein, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Wipp. 5	30,6		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Blaustein, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Witt. 2	30,5		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Bad Urach, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Witt. 3	29,9		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Bad Urach, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Witt. 4	28,5		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Bad Urach, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Witt. 5	30,6		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Bad Urach, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
Witt. 6	28,9		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Bad Urach, Baden-Württemberg	Bertsch 2013
GI/8	31,4		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Holy Cross Mountains, Polen	Migaszewski et al. 2006
GI/9	31,2		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Holy Cross Mountains, Polen	Migaszewski et al. 2006
II/4	33		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Holy Cross Mountains, Polen	Migaszewski et al. 2006
II/5	29,4		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Holy Cross Mountains, Polen	Migaszewski et al. 2006
M/7	29,1		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Holy Cross Mountains, Polen	Migaszewski et al. 2006

244

Chert	δ <sup>18</sup> 0	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
M/6	27,9		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Holy Cross Mountains, Polen	Migaszewski et al. 2006
F/1	31		Oberjura	161,2-145,5	153		F	Holy Cross Mountains, Polen	Migaszewski er al. 2006
O 1a	32,1	-59,2	Oberjura	161,2-145,5	153		F	Holy Cross Mountains, Polen	Sharp et al. 2002
O1b	32,1	- 107,4	Oberjura	161,2-145,5	153		F	Holy Cross Mountains, Polen	Sharp et al. 2002
Hung. 1	27,3		Trias	251-199,6	225			Balaton-Hochland, Ungarn	Bertsch 2013
Hung. 2	32,3		Trias	251-199,6	225			Buda-Berge, Ungarn	Bertsch 2013
Hung. 4	32,9		Trias	251-199,6	225			Buda-Berge, Ungarn	Bertsch 2013
Hung. 5	31,7		Trias	251-199,6	225			Buda-Berge, Ungarn	Bertsch 2013
К 15	27,4	-49	Trias	251-199,6	225			Chinle Fm., Utah	Knauth/Epstein 1976; Ro- bert 1988
K 248	17,8	-96	Trias	251-199,6	225			Prida Fm., Nevada	Knauth/Epstein 1976
K 252	23,7	-83	Trias	251-199,6	225			Excelsior Fm., Minna, Nevada	Knauth/Epstein 1976
К 256	23,7		Trias	251-199,6	225			Trias, Nordamerika	Knauth/Epstein 1976; Ro- bert 1988
P-41	27,4		Trias	251-199,6	225			Zion Nat. Park, Utah	Karhu/Epstein 1986
К 28	29,9	-75	Perm	299-251	275			Kaibab LS Arizona	Knauth/Epstein 1976
P-31	30,1		Perm	299-251	275			Vinton Canyon, Texas	Karhu/Epstein 1986
P-42	29,9		Perm	299-251	275			Grand Canyon National Park, Arizona	Karhu/Epstein 1986
К 9	33,2	-62	Karbon/Penns.	325-299	312			Lee Canyon, Nevada	Knauth/Epstein 1976
К 22	29,9	-81	Karbon/Penns.	325-299	312			Supai Fm., Arizona	Knauth/Epstein 1976
К 49	31,4		Karbon/Penns.	325-299	312			Pennsylvanikum, Nordamerika	Knauth/Epstein 1976; Ro- bert 1988
P-27	33,2		Karbon/Penns.	325-299	312			Atoka Fm., Nevada	Karhu/Epstein 1986
P-30	31,4		Karbon/Penns.	325-299	312			Atoka Fm., La Tuna, Texas	Karhu/Epstein 1986
P-64	33,1		Karbon/Penns.	325-299	312			Dimple ls., Texas	Karhu/Epstein 1986

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ма	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
К 8	28,6	-85	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Monte Cristo LS, Nevada	Knauth/Epstein 1976
К 24	29,3	-58	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Red Wall LS, Arizona	Knauth/Epstein 1976
К 25	28,9	-82	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Red Wall LS, Arizona	Knauth/Epstein 1976
К 41	31,3	-63	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Lake Valley Fm., New Mexico	Knauth/Epstein 1976
К 59	29,1	-38	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Helms Fm., Texas	Knauth/Epstein 1976
К 120	29,2	-34	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Boone Chert, Arkansas	Knauth/Epstein 1976
K 121	28,3	-29	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Boone Chert, Arkansas	Knauth/Epstein 1976
K 128	29,6	-50	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
К 136	32	-53	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Elsey Fm., Missouri	Knauth/Epstein 1976
К 138	31,4	-52	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
К 154	33,8	-33	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			St. Louis LS, Illinois	Knauth/Epstein 1976
К 156	31,8	-52	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
К 157	31,4	-52	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
К 167	33,4	-62	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
К 169	30,7	-58	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
K 171	32,5	-60	Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
P-56	29,2		Karbon/Mississip.	359,2-325	342			Monte Cristo LS, Nevada	Karhu/Epstein 1986
P-65	34,3		Karbon/Mississip.	359,2-325	342			St. Louis LS, Illinois	Karhu/Epstein 1986
K 111	29	-58	Devon	416-359,2	388			Arkansas Novaculite, Arkansas	Knauth/Epstein 1976
К 139	30,1	-37	Devon	416-359,2	388			Bailey LS, Illinois	Knauth/Epstein 1976
К 268	29,1	-52	Devon	416-359,2	388			Caballos Novaculite, Texas	Knauth/Epstein 1976
К 272	31,7	-67	Devon	416-359,2	388			Caballos Novaculite, Texas	Knauth/Epstein 1976
К 152	32	-56	Devon	416-359,2	388			Clear Creek Fm., Illinois	Knauth/Epstein 1976
K 270a	28,6	-68	Devon	416-359,2	388			Green Caballos Novaculite, Texas	Knauth/Epstein 1976
K 270b	29,8	-61	Devon	416-359,2	388			Black Caballos Novaculite, Texas	Knauth/Epstein 1976

Chert	δ <sup>18</sup> 0	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
C 123	28,4		Devon	416-359,2	388			Caballos Fm., Texas	McBride/Perry 1967
C 126	29,9		Devon	416-359,2	388			Caballos Fm., Texas	McBride/Perry 1968
St 281	30	-60	Silur	443,7-416	430			Tennessee	Knauth/Epstein 1976
К б	25,5	-89	Ordovizium	488,3-443,7	466			Pogonip Fm., SW Nevada	Knauth/Epstein 1976
К 244	26,9	-103	Ordovizium	488,3-443,7	466			Pogonip Fm., SW Nevada	Knauth/Epstein 1976
К 76	29,7	-53	Ordovizium	488,3-443,7	466			Maravillis Chert, Marathon, Texas	Knauth/Epstein 1976
K 81	26	-46	Ordovizium	488,3-443,7	466			Fort Pena Chert, Marathon, Texas	Knauth/Epstein 1976
К 93	25,7	-79	Ordovizium	488,3-443,7	466			Tanyard Fm., Lonhorn Cavern, Texas	Knauth/Epstein 1976
К 95	29,8	-50	Ordovizium	488,3-443,7	466			Viola LS Arbuckle Mtns, Oklahoma	Knauth/Epstein 1976
K 124	27,8	-44	Ordovizium	488,3-443,7	466			Cotter Dolomite, Busch, Arkansas	Knauth/Epstein 1976
K 158	28	-31	Ordovizium	488,3-443,7	466			Gasconade Fm., Lawrenceton, Missouri	Knauth/Epstein 1976
K 260	17	-115	Ordovizium	488,3-443,7	466			Palmetto Fm., Magruder Mt., Nevada	Knauth/Epstein 1976
K 274	26,9	-45	Ordovizium	488,3-443,7	466			Ft. Pena Chert, Marathon, Texas	Knauth/Epstein 1976
P-44	29,5		Ordovizium	488,3-443,7	466			Maravillis Chert, Marathon, Texas	Karhu/Epstein 1986
P-45	29,1		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Karhu/Epstein 1986
P-46	29,6		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Karhu/Epstein 1986
D 28	27,3		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
D 54	26,3		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
D 68	26,9		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
D 75	26,2		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
D 85	26,8		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
B 12	25,1		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
B 20	24,2		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
RK 6	28,4		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
RK 8	28,8		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991

Chert	δ <sup>18</sup> 0	δD	Zeit	Ма	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
N 4	26,8		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
N 36	25,8		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
H-1	27,5		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
H 350	27,3		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
D 30	25,4		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
D 40	26,2		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
D 48	25,8		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
D 60	23,7		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
C-5	25,5		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
C 10	25,4		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
C-3	25,9		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
M-2	24,9		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
N 21	21		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
N 22	24,9		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
N 26	23,4		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
0-1	25,2		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
N 8	28		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
N 17	26		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
N 20	24,4		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
H-A2	27		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
H 480	27,9		Ordovizium	488,3-443,7	466			Arbuckle Mtns., Oklahoma	Gao/Land 1991
К1	26,7	-60	Kambrium	542-488,3	515			Nopah Fm., Nopah Mtns, California	Knauth/Epstein 1976
К З	26	-72	Kambrium	542-488,3	515			Nopah Fm., Nopah Mtns, California	Knauth/Epstein 1976
К 160	28,3	-50	Kambrium	542-488,3	515			Potosi Fm., Lawrenceton, Missouri	Knauth/Epstein 1976
К 161	24,1	-68	Kambrium	542-488,3	515			Potosi Fm., Lawrenceton, Missouri	Knauth/Epstein 1976

Chert	δ <sup>18</sup> 0	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
K 221	26,4	-75	Kambrium	542-488,3	515			St. Charles LS, Bear Lake, Idaho	Knauth/Epstein 1976
K 259	20,1	-105	Kambrium	542-488,3	515			Emigrant LS Magruder Mt., Nevada	Knauth/Epstein 1976
L 325	27,8	-51	Kambrium	542-488,3	515			Arbuckle LS, Arbuckle Mtns, Oklahoma	Knauth/Epstein 1976
P-39	26		Kambrium	542-488,3	515			Nopah Fm., Nopah Mtns, California	Karhu/Epstein 1986
P-60	25,2		Kambrium	542-488,3	515			Bircher, Utah	Karhu/Epstein 1986
P-47	26		Kambrium	542-488,3	515			St. Charles LS, Bear Lake, Idaho	Karhu/Epstein 1986
P-50	20,1		Kambrium	542-488,3	515			Emigrant LS Magruder Mt., Nevada	Karhu/Epstein 1986
C 99	20,5		Neoproterozoikum	1000-542	771			Toresian, Australien	Robert 1988
C 43	19,2		Neoproterozoikum	1000-542	771			Boorthana, Afrika	Robert 1988
P-154	25,4		Neoproterozoikum	1000-542	771			Rysso Fm., Svalbard, Nordanstlandet	Karhu/Epstein 1986
P-157	26,6		Neoproterozoikum	1000-542	771			Rysso Fm., Svalbard, Nordanstlandet	Karhu/Epstein 1986
P-85	27,7		Neoproterozoikum	1000-542	771			Bitter Springs Fm., Ross River, Australia	Karhu/Epstein 1986
P-59	17,6		Neoproterozoikum	1000-542	771			Bangewall, Australia	Karhu/Epstein 1986
P-109	21,5		Neoproterozoikum	1000-542	771			Glacier National Park, Montana	Karhu/Epstein 1986
К 194	21		Neoproterozoikum	1000-542	771			Belt Series, Nordamerika	Robert 1988
C 13	17,6		Neoproterozoikum	1000-542	771			Bangemali, Australien	Robert 1988
B 16-67	26,6		Neoproterozoikum	1000-542	771			Bitter Springs Fm., Australia	Barghorn 1966; Perry 1967
К 26	30,8	-60	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Bass LS, Grand Canyon, Arizona	Knauth/Epstein 1976
K 31	28,1	-51	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal L, Roosevelt Dam, Arizona	Knauth/Epstein 1976
К 34	29,5	-85	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal L, Roosevelt Dam, Arizona	Knauth/Epstein 1976
K 188	19,1	-68	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Belt Supergroup, Siey LS, Montana	Knauth/Epstein 1976
К 278	17,6	-80	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Beck Spring Dolomite, Death Valley, CA	Knauth/Epstein 1976; Ro- bert 1988
C 31	20,6		Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Beck Spring, Nordamerika	Robert 1988
K 500	23,3		Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Gunflint, Nordamerika	Robert 1988

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ма	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
P-51	20,3		Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Beck Spring Dolomite, California	Karhu/Epstein 1986
P-87	17,6		Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Beck Spring Dolomite, California	Karhu/Epstein 1986
C 58	21,8		Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Gunflint, Nordamerika	Robert 1988
KK 89-7	28,6	-57	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-16b	27,5	-71	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-16a	27,9	-63	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-19m	27	-69	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-19a	29	-50	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
КК 89-24	29,2	-50	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-28a	27,2	-75	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-43s	19,5	-100	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-43w	29,1	-56	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
КК 90-2	29	-64	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-8	27,1	-72	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-8c	32,3	-54	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-10	31,6	-59	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
КК 89-44	25,8	-60	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-44e	27	-73	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-44m	19,7	-99	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-44w	27,8	-72	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
КК 90-13	20,4	-85	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
КК 90-9	23,8	-73	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
КК 90-1	26,7	-59	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
КК 90-20	32,3	-73	Mesoproterozoikum	1600-1000	1300			Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992

Chert	δ <sup>18</sup> 0	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
Sch 300	23,6	-73	Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Gunflint Chert, Schreiber`s Beach, On- tario	Knauth/Epstein 1976
Sch 304	14,9	-56	Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Fig Tree Chert, S-Afrika	Knauth/Epstein 1976
B 13354	24,1		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Wittenoom Dolomite Iron Fm., Austra- lien	Becker/Clayton 1976
В 13357	20,6		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Wittenoom Dolomite Iron Fm., Austra- lien	Becker/Clayton 1976
B 13359	21,5		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Wittenoom Dolomite Iron Fm., Austra- lien	Becker/Clayton 1976
RF 452	16,5		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Amalia, Austalien	Robert 1988
P-114	16,5		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Amelia Dolomite, McArthur Basin, Aus- talien	Karhu/Epstein 1986
P-106	23,1		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Gunflint Iron Fm., Kakabeka Falls, Ka- nada	Karhu/Epstein 1986
P-115	20,8		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Brockman Iron Fm., W-Australien	Karhu/Epstein 1986
P-129	17,6		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Marra Mamba Fm., W-Australien	Karhu/Epstein 1986
PPRG 134	19,8		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Gunflint	PPRG; Robert et al. 1992
K 500	18,9		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Gunflint	Knauth; Robert et al. 1992
K 559	11,9		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Gunflint	Knauth; Robert et al. 1992
M 1c- 06/29/84	23,8		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Gunflint Iron Fm., Kanada	Marin et al. 2010
M 1a- 06/29/84	23,9		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Gunflint Iron Fm., Kanada	Marin et al. 2010
M 3-06/30/84	23,3		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Gunflint Iron Fm., Kanada	Marin et al. 2010
M 4-06/30/84	23,5		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Gunflint Iron Fm., Kanada	Marin et al. 2010
M 5-06/28/84	21,7		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Gunflint Iron Fm., Kanada	Marin et al. 2010
P 9-67	20,7		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Gunflint Iron-Fm., Ontario	Perry 1967

Chert	δ <sup>18</sup> 0	δD	Zeit	Ма	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
P 3-67	22,7		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Gunflint Iron-Fm., Ontario	Perry 1967
P 37-66	22,1		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Biwabik Iron-Fm., Minnesota	Perry 1967
P 1-66	19,6		Paläoproterozoikum	2500-1600	2050			Biwabik Iron-Fm., Minnesota	Perry 1967
RF 025	12,1		Neoarchaikum	2800-2500	2750			Tumbiana, Australien	Karhu/Epstein 1986; Robert 1988
P-123	11,9		Neoarchaikum	2800-2500	2750			Tumbiana Fm., Australien	Karhu/Epstein 1986
P-113	13,1		Neoarchaikum	2800-2500	2750			Rietgat Fm., Ventersdorp Basin, Afrika	Karhu/Epstein 1986
P-125	20		Neoarchaikum	2800-2500	2750			Manjieri Fm., Zimbabwe, Afrika	Karhu/Epstein 1986
P-126	18,3		Neoarchaikum	2800-2500	2750			Manjieri Fm., Zimbabwe, Afrika	Karhu/Epstein 1986
P-127	18,3		Neoarchaikum	2800-2500	2750			Manjieri Fm., Zimbabwe, Afrika	Karhu/Epstein 1986
P-128	12,9		Neoarchaikum	2800-2500	2750			Manjieri Fm., Zimbabwe, Afrika	Karhu/Epstein 1986
RF 278	13,1		Neoarchaikum	2800-2500	2750			Rietgat, Afrika	Robert 1988
RF 224	20,1		Neoarchaikum	2800-2500	2750			Manjieri, Afrika	Robert 1988
PPRG 278	12		Neoarchaikum	2800-2500	2750			Rietgat	PPRG; Robert et al. 1992
P-52	19,5		Mesoarchaikum	3200-2800	3000			Schreiber Beach, Ontario, Kanada	Karhu/Epstein 1986
P-122	11,4		Mesoarchaikum	3200-2800	3000			Wit Mfolozi Inlier, Afrika	Karhu/Epstein 1986
B 11-67	14,1		Mesoarchaikum	3200-2800	3000			Fig Tree Fm., S-Afrika	Barghorn 1966; Perry 1967
К 584	15,1		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	Robert 1988
K 626	16,1		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	Knauth/Lowe 1978; Robert 1988
C 140	22,7		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	Robert 1988
К 589	20,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	Robert 1988
P-107	17,5		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Zwartkoppie Fm., Onverwacht, Afrika	Karhu/Epstein 1986
P-108	16,1		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Onverwacht, Afrika	Karhu/Epstein 1986
P-124	15,2		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Onverwacht, Afrika	Karhu/Epstein 1986

Chert	δ <sup>18</sup> 0	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
P-112	15,6		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Upper Hoogenoeg Fm., Onverwacht, Afrika	Karhu/Epstein 1986
K 567	22		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	Robert 1988
PPRG 6	15,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Wararawoona	PPRG; Robert et al. 1992
PPRG 2-1	14,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Wararawoona	PPRG; Robert et al. 1992
PPRG 16-1	11		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Wararawoona	PPRG; Robert et al. 1992
PPRG 182	13,1		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	PPRG; Robert et al. 1992
B.369A	15,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	Boudou; Robert et al. 1992
B.7025	12,1		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	Boudou; Robert et al. 1992
B.363	12,1		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	Boudou; Robert et al. 1992
B.155	12,5		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	Boudou; Robert et al. 1992
B.426	14,1		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	Boudou; Robert et al. 1992
B.379	12,6		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	Boudou; Robert et al. 1992
M.143	14		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht, Afrika	Boudou; Robert et al. 1992
C120	17,5		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Fig Tree, Afrika	Robert 1988
AK 15	15,4		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Onverwacht, Afrika	Abraham et al. 2011
AK 2	19,5		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Onverwacht, Afrika	Abraham et al. 2011
AK 14	16,5		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Onverwacht, Afrika	Abraham et al. 2011
H 3B	16,7		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Hooggenoeg Fm., Onverwacht, Afrika	Abraham et al. 2011
H 2B	17		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Hooggenoeg Fm., Onverwacht, Afrika	Abraham et al. 2011
A H14	15,8		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Hooggenoeg Fm., Onverwacht, Afrika	Abraham et al. 2011
F T 21	14,7		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Fig Tree Fm., S-Afrika	Perry/Tan 1972
F T 24	15,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Fig Tree Fm., S-Afrika	Perry/Tan 1972
F T 25	14,9		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Fig Tree Fm., S-Afrika	Perry/Tan 1972
F T 28	17		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Fig Tree Fm., S-Afrika	Perry/Tan 1972

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ма	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
A 180.1	18,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Fig Tree Fm., S-Afrika	Perry/Tan 1972
A 180.2	17,6		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Fig Tree Fm., S-Afrika	Perry/Tan 1972
A 180.3	17,8		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Fig Tree Fm., S-Afrika	Perry/Tan 1972
A 180.3	18,1		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Fig Tree Fm., S-Afrika	Perry/Tan 1972
A 180.6	17,1		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Fig Tree Fm., S-Afrika	Perry/Tan 1972
A 183a	15,4		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Fig Tree Fm., S-Afrika	Perry/Tan 1972
A 183.2	15,4		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Fig Tree Fm., S-Afrika	Perry/Tan 1972
A 123.1	14,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 123.2	14,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 123.3	14,1		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 123.4	14,5		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 124.1	13,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 124.2	17,6		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 124.3	17,2		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 124.4	17,1		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
Sheba 2	16,2		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Onverwacht Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
OV 10	17,6		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 105	14,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 106	14,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 108	14,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 109	13,8		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 110	13,8		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 91	13,8		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 93.1	16,8		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 93.2	17		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- wasser	Fundort	Autor
OV 14	18,7		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Kromberg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 165	13,4		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Hooggenoeg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 168	15,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Hooggenoeg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 172.3	18,6		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Hooggenoeg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 174	15		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Hooggenoeg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 176.1	16,3		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Hooggenoeg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
A 176.2	16,8		Paläoarchaikum	3600-3200	3400			Hooggenoeg Fm., Afrika	Perry/Tan 1972
P-116	16,2		Eoarchaikum	4000-3600	3800			Isua, SW-Grönland	Karhu/Epstein 1986
P-117	17,3		Eoarchaikum	4000-3600	3800			Isua, SW-Grönland	Karhu/Epstein 1986

# D4 $\delta^{18}$ O-und $\delta$ D-Werte von Cherts aus der Literatur

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- Wasser	Quarz	Fundort	Autor
K 353	35,2	-86	Eozän	55,8- 33,9	45	Т		Q	JOIDES DSPD	Knauth/Epstein 1974/76
K 354	35,2	-79	Eozän	55,8- 33,9	45	Т		Q	JOIDES DSPD	Knauth/Epstein 1974/76
167-33- 1(113-115)	34,6	-92	Eozän	55,5- 33,9	45	Т		Q	JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-34cc	34,8	-86	Eozän	55,5- 33,9	45	Т		Q	JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
K 70	27,5	-83	Kreide	145,5- 65,5	105			Q	Aguja Fm. Texas	Knauth/Epstein 1976

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- Wasser	Quarz	Fundort	Autor
K 262	32,7	-68	Kreide	145,5- 65,5	105			Q	Frederickburg LS Texas	Knauth/Epstein 1976
K 263	32,6	-65	Kreide	145,5- 65,5	105			Q	Frederickburg LS Texas	Knauth/Epstein 1976
K 266	31,6	-73	Kreide	145,5- 65,5	105			Q	Frederickburg LS Texas	Knauth/Epstein 1976
K 283	33,5	-79	Kreide	145,5- 65,5	105			Q	Dover-Flint, Eng- land	Knauth/Epstein 1976
K 356	35,8	-79	Kreide	145,5- 65,5	105	Т		Q	JOIDES DSPD	Knauth/Epstein 1974/76
166-27- 2(136-138)B	30,1	-100	Kreide	145,5- 65,5	105	Т		Q	JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-44- 1(109-112)	35,8	-84	Kreide	145,5- 65,5	105	Т		Q	JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
167-65-1(70- 73)	33,3	-84	Kreide	145,5- 65,5	105	Т		Q	JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
KF 94 Fragment	34,6	-98	Kreide	145,5- 65,5	105		F	Q	Chert Brekzie, Mishash Fm., Israel	Kolodny et al. 2005
KS 13 Fragment	31,5	-98	Kreide	145,5- 65,5	105		F	Q	Chert Brekzie, Mishash Fm., Israel	Kolodny et al. 2005
MY 54 Fragment	31,5	-92	Kreide	145,5- 65,5	105		F	Q	Chert Brekzie, Mishash Fm., Israel	Kolodny et al. 2005
SE 166 Fragment	29,7	-115	Kreide	145,5- 65,5	105		F	Q	Chert Brekzie, Mishash Fm., Israel	Kolodny et al. 2005
3953 Frag- ment	30,5	-76	Kreide	145,5- 65,5	105		F	Q	Chert Brekzie, Mishash Fm., Israel	Kolodny et al. 2005
8289 Frag- ment	29,8	-113	Kreide	145,5- 65,5	105		F	Q	Chert Brekzie, Mishash Fm., Israel	Kolodny et al. 2005
100-1-5(0-1)	30,9	-83	Kreide/Oberjura	150,8- 136,4	144	Т		Q	JOIDES DSPD	Vengosh et al.1987

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- Wasser	Quarz	Fundort	Autor
99A-10-2	31,7	-89	Oberjura	161,2- 145,5	153	Т		Q	JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
50.0-2- 1(122-124)	35,7	-83	Oberjura	161,2- 145,5	153	Т		Q	JOIDES DSPD	Kolodny/Epstein 1976
O 1a	32,1	-59,2	Oberjura	161,2- 145,5	153		F	Q	Holy Cross Moun- tains, Polen	Sharp et al. 2002
O 1b	32,1	-107	Oberjura	161,2- 145,5	153		F	Q	Holy Cross Moun- tains, Polen	Sharp et al. 2002
K 15	27,4	-49	Trias	251- 199,6	225			Q	Chinle Fm., Utah	Knauth/Epstein 1976; Robert 1988
K 248	17,8	-96	Trias	251- 199,6	225			Q	Prida Fm., Nevada	Knauth/Epstein 1976
K 252	23,7	-83	Trias	251- 199,6	225			Q	Excelsior Fm., Minna, Nevada	Knauth/Epstein 1976
K 28	29,9	-75	Perm	299- 251	275			Q	Kaibab LS Arizona	Knauth/Epstein 1976
К 9	33,2	-62	Karbon/Penns.	325- 299	312			Q	Lee Canyon, Ne- vada	Knauth/Epstein 1976
K 22	29,9	-81	Karbon/Penns.	325- 299	312			Q	Supai Fm., Arizona	Knauth/Epstein 1976
K 8	28,6	-85	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Monte Cristo LS, Nevada	Knauth/Epstein 1976
K 24	29,3	-58	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Red Wall LS, Arizona	Knauth/Epstein 1976
K 25	28,9	-82	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Red Wall LS, Arizona	Knauth/Epstein 1976
K 41	31,3	-63	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Lake Valley Fm., New Mexico	Knauth/Epstein 1976
K 59	29,1	-38	Karbon/Mississip.	3 <u>59,2-</u> 325	342			Q	Helms Fm., Texas	Knauth/Epstein 1976

257

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- Wasser	Quarz	Fundort	Autor
K 120	29,2	-34	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Boone Chert, Arkansas	Knauth/Epstein 1976
K 121	28,3	-29	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Boone Chert, Arkansas	Knauth/Epstein 1976
K 128	29,6	-50	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
K 136	32	-53	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Elsey Fm., Missou- ri	Knauth/Epstein 1976
K 138	31,4	-52	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
K 154	33,8	-33	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	St. Louis LS, Il- linois	Knauth/Epstein 1976
K 156	31,8	-52	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
K 157	31,4	-52	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
K 167	33,4	-62	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
K 169	30,7	-58	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
K 171	32,5	-60	Karbon/Mississip.	359,2- 325	342			Q	Burlington LS, Missouri	Knauth/Epstein 1976
K 111	29	-58	Devon	416- 359,2	388			Q	Arkansas Novaculi- te, Arkansas	Knauth/Epstein 1976
K 139	30,1	-37	Devon	416- 359,2	388			Q	Bailey LS, Illinois	Knauth/Epstein 1976
K 268	29,1	-52	Devon	416- 359,2	388			Q	Caballos Novaculi- te, Texas	Knauth/Epstein 1976
K 272	31,7	-67	Devon	416- 359,2	388			Q	Caballos Novaculi- te, Texas	Knauth/Epstein 1976

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- Wasser	Quarz	Fundort	Autor
K 152	32	-56	Devon	416- 359,2	388			Q	Clear Creek Fm., Illinois	Knauth/Epstein 1976
K 270a	28,6	-68	Devon	416- 359,2	388			Q	Green Caballos Novaculite, Texas	Knauth/Epstein 1976
K 270b	29,8	-61	Devon	416- 359,2	388			Q	Black Caballos No- vaculite, Texas	Knauth/Epstein 1976
St 281	30	-60	Silur	443,7- 416	430			Q	Tennessee	Knauth/Epstein 1976
K 6	25,5	-89	Ordovizium	488,3- 443,7	466			Q	Pogonip Fm., SW Nevada	Knauth/Epstein 1976
K 244	26,9	-103	Ordovizium	488,3- 443,7	466			Q	Pogonip Fm., SW Nevada	Knauth/Epstein 1976
K 76	29,7	-53	Ordovizium	488,3- 443,7	466			Q	Maravillis Chert, Marathon, Texas	Knauth/Epstein 1976
K 81	26	-46	Ordovizium	488,3- 443,7	466			Q	Fort Pena Chert, Marathon, Texas	Knauth/Epstein 1976
K 93	25,7	-79	Ordovizium	488,3- 443,7	466			Q	Tanyard Fm., Lon- horn Cavern, Texas	Knauth/Epstein 1976
K 95	29,8	-50	Ordovizium	488,3- 443,7	466			Q	Viola LS Arbuckle Mtns, Oklahoma	Knauth/Epstein 1976
K 124	27,8	-44	Ordovizium	488,3- 443,7	466			Q	Cotter Dolomite, Busch, Arkansas	Knauth/Epstein 1976
K 158	28	-31	Ordovizium	488,3- 443,7	466			Q	Gasconade Fm., Lawrenceton, Mis- souri	Knauth/Epstein 1976
K 260	17	-115	Ordovizium	488,3- 443,7	466			Q	Palmetto Fm., Magruder Mt., Ne- vada	Knauth/Epstein 1976
K 274	26,9	-45	Ordovizium	488,3- 443,7	466			Q	Ft. Pena Chert, Marathon, Texas	Knauth/Epstein 1976

Anhang

260	Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- Wasser	Quarz	Fundort	Autor
	K 1	26,7	-60	Kambrium	542- 488,3	515			Q	Nopah Fm., Nopah Mtns, California	Knauth/Epstein 1976
	K 3	26	-72	Kambrium	542- 488,3	515			Q	Nopah Fm., Nopah Mtns, California	Knauth/Epstein 1976
	K 160	28,3	-50	Kambrium	542- 488,3	515			Q	Potosi Fm., Law- renceton, Missouri	Knauth/Epstein 1976
	K 161	24,1	-68	Kambrium	542- 488,3	515			Q	Potosi Fm., Law- renceton, Missouri	Knauth/Epstein 1976
	K 221	26,4	-75	Kambrium	542- 488,3	515			Q	St. Charles LS, Bear Lake, Idaho	Knauth/Epstein 1976
	K 259	20,1	-105	Kambrium	542- 488,3	515			Q	Emigrant LS Magruder Mt., Ne- vada	Knauth/Epstein 1976
	L 325	27,8	-51	Kambrium	542- 488,3	515			Q	Arbuckle LS, Ar- buckle Mtns, Oklahoma	Knauth/Epstein 1976
	K 26	30,8	-60	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			MegaQ	Bass LS, Grand Canyon, Arizona	Knauth/Epstein 1976
	K 31	28,1	-51	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal L, Roose- velt Dam, Arizona	Knauth/Epstein 1976
	K 34	29,5	-85	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal L, Roose- velt Dam, Arizona	Knauth/Epstein 1976
	K 188	19,1	-68	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Belt Supergroup, Siey LS, Montana	Knauth/Epstein 1976
	K 278	17,6	-80	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			MegaQ	Beck Spring Dolo- mite, Death Valley, CA	Knauth/Epstein 1976; Robert 1988
	KK 89-7	28,6	-57	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992

Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- Wasser	Quarz	Fundort	Autor
KK 89-16b	27,5	-71	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-16a	27,9	-63	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-19m	27	-69	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-19a	29	-50	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-24	29,2	-50	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-28a	27,2	-75	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-43s	19,5	-100	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-43w	29,1	-56	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 90-2	29	-64	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-8	27,1	-72	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-8c	32,3	-54	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-10	31,6	-59	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-44	25,8	-60	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-44e	27	-73	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
KK 89-44m	19,7	-99	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992

Anhang

262	Chert	δ <sup>18</sup> Ο	δD	Zeit	Ma	Ø Ma	Tiefsee	Flach- Wasser	Quarz	Fundort	Autor
	KK 89-44w	27,8	-72	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
	KK 90-13	20,4	-85	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
	KK 90-9	23,8	-73	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
	KK 90-1	26,7	-59	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
	KK 90-20	32,3	-73	Mesoproterozoikum	1600- 1000	1300			Q	Mescal Limestone, Arizona	Kenny/Knauth 1992
	Sch 300	23,6	-73	Paläoproterozoikum	2500- 1600	2050			Q	Gunflint Chert, Schreiber`s Beach, Ontario	Knauth/Epstein 1976
	Sch 304	14,9	-56	Paläoproterozoikum	2500- 1600	2050			MegaQ	Fig Tree Chert, S- Afrika	Knauth/Epstein 1976

# E Statistik

## E1 Signifikanz der Normalverteilung nach verschiedenen Methoden

## E1.1 TiO<sub>2</sub>, Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>, MnO, MgO, CaO, Na<sub>2</sub>O, K<sub>2</sub>O, P<sub>2</sub>O<sub>5</sub>, LOI

Arnhofen	TiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	<i>Fe</i> <sub>2</sub> <i>O</i> <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	<i>K</i> <sub>2</sub> <i>O</i>	<b>P</b> <sub>2</sub> <b>O</b> <sub>5</sub>	LOI
Kolmogorov-Smirnov-Test	0,313	0,927	0,930	0,120	0,374	0,438	0,029	0,681	0,096	0,526
Kolmogorov-Smirnov-Test nach Lillefors	0,013	0,200	0,200	0,001	0,024	0,041	0,000	0,175	0,000	0,200
Shapiro-Wilk-Test	0,136	0,653	0,759	0,015	0,001	0,018	0,000	0,119	0,000	0,297
David-Test, angenähert normalverteilt	3,50	3,43	3,97	4,29	4,11	3,77	3,94	2,93	3,63	2,87
Borgerhau	TiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	<b>P</b> <sub>2</sub> <b>O</b> <sub>5</sub>	LOI
Kolmogorov-Smirnov-Test	0,061	0,013	0,884	0,002	0,164	0,550	0,305	0,343	0,482	0,279
Kolmogorov-Smirnov-Test nach Lillefors	0,000	0,000	0,200	0,000	0,002	0,097	0,015	0,021	0,063	0,011
Shapiro-Wilk-Test	0,003	0,000	0,360	0,000	0,031	0,002	0,157	0,004	0,035	0,006
David-Test, angenähert normalverteilt	4,12	3,39	3,60	3,00	3,80	3,53	3,87	3,81	3,04	3,69
Wippingen	TiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	<i>Fe</i> <sub>2</sub> <i>O</i> <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	<b>P</b> <sub>2</sub> <b>O</b> <sub>5</sub>	LOI
Kolmogorov-Smirnov-Test	0,210	0,988	0,444	0,110	0,820	0,838	0,328	0,779	0,122	0,887
Kolmogorov-Smirnov-Test nach Lillefors	0,003	0,200	0,043	0,000	0,200	0,200	0,016	0,200	0,001	0,200
Shapiro-Wilk-Test	0,008	0,893	0,006	0,019	0,050	0,041	0,000	0,293	0,003	0,460
David-Test, angenähert normalverteilt	3,55	3,17	3,38	3,33	2,60	3,55	3,82	3,48	4,21	3,34
Wittlingen	TiO <sub>2</sub>	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	<i>Fe</i> <sub>2</sub> <i>O</i> <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	<b>K</b> <sub>2</sub> <b>O</b>	<b>P</b> <sub>2</sub> <b>O</b> <sub>5</sub>	LOI
Kolmogorov-Smirnov-Test	0,505	0,684	0,962	0,746	0,388	0,976	0,035	0,328	0,415	0,915
Kolmogorov-Smirnov-Test nach Lillefors	0,066	0,178	0,200	0,200	0,027	0,200	0,000	0,016	0,034	0,200
Shapiro-Wilk-Test	0,160	0,365	0,944	0,396	0,017	0,875	0,000	0,062	0,084	0,222

David-Test, angenähert normalverteilt	3,67	3,42	3,46	3,85	3,65	3,63	4,08	3,74	3,57	3,60
Alle 65 Hornsteine	TiO₂	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	<i>P</i> <sub>2</sub> <i>O</i> <sub>5</sub>	LOI
Kolmogorov-Smirnov-Test	0,164	0,173	0,539	0,043	0,060	0,025	0,000	0,005	0,000	0,204
Kolmogorov-Smirnov-Test nach Lillefors	0,003	0,004	0,182	0,000	0,000	0,000	0,040	0,000	0,000	0,011
Shapiro-Wilk-Test	0,003	0,000	0,000	0,000	0,000	0,000	0,000	0,000	0,000	0,020
David-Test, angenähert normalverteilt	4,70	5,94	5,65	2,37	6,46	5,57	5,89	3,89	7,41	4,49

(signifikante Werte grau hinterlegt)

### E1.2 Ba, Cr, Ni, Rb, Sr, V, Eu, Sm, Yb

Arnhofen	Ва	Cr	Ni	Rb	Sr	V	Eu	Sm	Yb
Kolmogorov-Smirnov-Test	0,800	0,967	0,999	0,908	0,930	0,943	0,916	0,918	0,727
Kolmogorov-Smirnov-Test nach Lillefors	0,200	0,200	0,200	0,000	0,200	0,200	0,200	0,200	0,146
Shapiro-Wilk-Test	0,022	0,509	0,244	0,002	0,274	0,248	0,098	0,162	0,015
David-Test, angenähert normalverteilt	3,77	3,67	3,32	3,52	4,10	3,40	2,90	2,94	2,55
Borgerhau	Ва	Cr	Ni	Rb	Sr	V	Eu	Sm	Yb
Kolmogorov-Smirnov-Test	0,990	0,977	0,614	0,565	0,311	0,719	0,121	0,242	0,155
Kolmogorov-Smirnov-Test nach Lillefors	0,200	0,200	0,082	0,000	0,016	0,043	0,001	0,007	0,002
Shapiro-Wilk-Test	0,998	0,227	0,046	0,000	0,000	0,011	0,001	0,118	0,000
David-Test, angenähert normalverteilt	4,12	4,01	3,08	2,95	4,28	3,07	4,13	4,17	3,54
Wippingen	Ва	Cr	Ni	Rb	Sr	V	Eu	Sm	Yb
Kolmogorov-Smirnov-Test	0,926	0,801	0,732	0,985	0,565	0,260	0,855	0,864	0,781
Kolmogorov-Smirnov-Test nach Lillefors	0,000	0,200	0,200	0,000	0,096	0,007	0,200	0,200	0,200
Shapiro-Wilk-Test	0,000	0,160	0,154	0,001	0,006	0,001	0,208	0,250	0,136
David-Test, angenähert normalverteilt	3,53	2,87	3,97	2,97	3,18	4,56	3,01	3,02	2,77

Wittlingen	Ва	Cr	Ni	Rb	Sr	V	Eu	Sm	Yb
Kolmogorov-Smirnov-Test	0,935	0,806	0,713	0,917	0,774	0,914	0,588	0,752	0,404
Kolmogorov-Smirnov-Test nach Lillefors	0,001	0,200	0,131	0,001	0,200	0,200	0,110	0,200	0,040
Shapiro-Wilk-Test	0,000	0,119	0,608	0,002	0,395	0,973	0,055	0,080	0,033
David-Test, angenähert normalverteilt	3,40	2,92	3,84	3,71	3,54	4,06	3,81	3,82	3,16
Alle 65 Hornsteine	Ва	Cr	Ni	Rb	Sr	V	Eu	Sm	Yb
Kolmogorov-Smirnov-Test	0,180	0,340	0,743	0,000	0,062	0,434	0,089	0,210	0,411
Kolmogorov-Smirnov-Test nach Lillefors	0,004	0,028	0,200	0,000	0,000	0,057	0,001	0,007	0,043
Shapiro-Wilk-Test	0,004	0,001	0,018	0,000	0,000	0,000	0,000	0,000	0,003
David-Test, angenähert normalverteilt	5,35	4,97	4,40	3,09	4,53	6,17	3,77	3,78	5,13

(signifikante Werte grau hinterlegt)

## E2 Post-hoc-Mehrfachvergleichstabelle der ANOVA (signifikante Mittelwerte grün)

Variable	(I) Eurodort	(I) Eurodort	Mittlere Differenz (L. I)	Standardfablar	Signifikanz	95%-Konfid	enzintervall
valiable	(I) Fundort	(J) Fundon	Mittlere Differenz (i-J)	Standardienier	Signinkanz	Untergrenze	Obergrenze
		Borgerhau	,000007020118	,000003950916	,414	-,00000406630	,00001810654
	Arnhofen	Wippingen	,000004631829	,000004109909	,850	-,00000714669	,00001641035
TIO		Wittlingen	-,000017368398*	,000004058490	,002	-,00002898889	-,00000574791
1102	Porgorbau	Wippingen	-,000002388289	,000004742676	,997	-,00001569683	,00001092026
	Borgernau	Wittlingen	-,000024388516 <sup>*</sup>	,000004698187	,000	-,00003756610	-,00001121093
	Wippingen	Wittlingen	-,000022000227*	,000004832657	,001	-,00003567770	-,00000832276
		Borgerhau	,000221592769	,000106552238	,246	-,00007787814	,00052106368
	Arnhofen	Wippingen	,000292979993*	,000071537409	,002	,00008909531	,00049686468
~		Wittlingen	-,000192819651	,000081282983	,140	-,00042286454	,00003722524
$AI_2O_3$	Porgorbau	Wippingen	,000071387223	,000098962090	,980	-,00020980894	,00035258339
	Borgernau	Wittlingen	-,000414412420 <sup>*</sup>	,000106220609	,003	-,00071304192	-,00011578292
	Wippingen	Wittlingen	-,000485799644*	,000071042516	,000	-,00068818464	-,00028341465

Variable	(I) Eurodort	(I) Eurodort	Mittlere Differenz (L. I)	J) Standardfehler S		95%-Konfide	enzintervall
Vallable	(I) Fundort	(J) Fulldort	Mittiere Differenz (1-3)	Stanuarurenner	Signinkanz	Untergrenze	Obergrenze
		Borgerhau	,000314427628	,000065869867	,001	,00012288991	,00050596535
	Arnhofen	Wippingen	-,000120866742	,000120398901	,907	-,00046859091	,00022685742
5.0		Wittlingen	-,000077040104	,000103827903	,977	-,00037362897	,00021954876
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Dereerbou	Wippingen	-,000435294370*	,000108790894	,006	-,00076105107	-,00010953767
	Borgemau	Wittlingen	-,000391467732*	,000090109915	,003	-,00065897126	-,00012396420
	Wippingen	Wittlingen	,000043826638	,000135191911	1,000	-,00033997884	,00042763212
		Borgerhau	,000004560007*	,000001274007	,007	,00000099502	,00000812499
	Arnhofen	Wippingen	-,00000289517	,000001304000	1,000	-,00000399085	,00000341181
14:00		Wittlingen	-,000002895187	,000001709327	,484	-,00000783809	,00000204772
wind	Porgorbou	Wippingen	-,000004849524*	,000001399424	,009	-,00000877470	-,00000092434
	Borgemau	Wittlingen	-,000007455194 <sup>*</sup>	,000001783191	,002	-,00001254809	-,00000236230
	Wippingen	Wittlingen	-,000002605670	,000001804741	,652	-,00000776787	,00000255653
		Borgerhau	,000026903760	,000013490464	,316	-,00001286332	,00006667084
	Arnhofen	Wippingen	,000033847445	,000013773844	,133	-,00000647313	,00007416802
MgO		Wittlingen	,000018224575	,000014423704	,774	-,00002343852	,00005988767
wigo	Porgorbou	Wippingen	,000006943685	,000007463262	,931	-,00001405466	,00002794203
	Borgemau	Wittlingen	-,000008679185	,000008603763	,903	-,00003315526	,00001579689
	Wippingen	Wittlingen	-,000015622870	,000009041621	,453	-,00004130900	,00001006326
		Borgerhau	,000096570281	,000087045499	,860	-,00015469807	,00034783863
	Arnhofen	Wippingen	,000231683900	,000081535980	,064	-,00000928158	,00047264938
<b>C</b> a <b>O</b>		Wittlingen	,000247592774 <sup>*</sup>	,000077804701	,036	,00001239235	,00048279320
Cuo	Borgorbau	Wippingen	,000135113619	,000050747761	,070	-,00000729346	,00027752070
	Borgemau	Wittlingen	,000151022493*	,000044506075	,014	,00002334133	,00027870366
	Wippingen	Wittlingen	,000015908875	,000032434363	,997	-,00007813799	,00010995574
		Borgerhau	,000116810112	,000064656294	,436	-,00007896456	,00031258479
	Arnhofen	Wippingen	,000125198371	,000063914570	,353	-,00006967392	,00032007067
Na O		Wittlingen	,000001157031	,000089969610	1,000	-,00025347033	,00025578440
NU20		Wippingen	,000008388259	,000013139968	,989	-,00002876627	,00004554279
1	Borgerhau	Wittlingen	-,000115653081	,000064669291	,447	-,00031146786	,00008016170
	Wippingen	Wittlingen	-,000124041340	,000063927719	,363	-,00031895396	,00007087128

Variablo	(I) Eurodort	(I) Eurodort	Mittlere Differenz (L. I)	Standardfoblor	Signifikanz	ikanz 95%-Konfidenzintervall Untergrenze Obergrenze					
valiable	(i) Fundort	(J) Fundon	Wittere Differenz (1-3)	Stanuartrenier	Signinkanz	Untergrenze	Obergrenze				
		Borgerhau	,000066790505*	,000012652481	,000	,00003023495	,00010334606				
	Arnhofen	Wippingen	,000060494055*	,000012255584	,000	,00002467851	,00009630960				
K₂O		Wittlingen	-,000057592209 <sup>*</sup>	,000017703457	,018	-,00010786181	-,00000732260				
	Borgerbau	Wippingen	-,000006296450	,000007912217	,966	-,00002843675	,00001584386				
	Borgernau	Wittlingen	-,000124382713 <sup>*</sup>	,000015027183	,000	-,00016838696	-,00008037847				
	Wippingen	Wittlingen	-,000118086264 <sup>*</sup>	,000014694568	,000	-,00016153149	-,00007464103				
		Borgerhau	,000035674464	,000016657897	,261	-,00001479776	,00008614669				
	Arnhofen	Wippingen	,000043418377	,000016541797	,112	-,00000691169	,00009374845				
80		Wittlingen	,000038786392	,000016486336	,185	-,00001147807	,00008905086				
P <sub>2</sub> U <sub>5</sub>	Borgorbau	Wippingen	,000007743913	,000003565682	,204	-,00000224857	,00001773640				
	Borgernau	Wittlingen	,000003111928	,000003298833	,927	-,00000620186	,00001242572				
	Wippingen	Wittlingen	-,000004631985	,000002651004	,441	-,00001217322	,00000290925				
		Borgerhau	,000978229287 <sup>*</sup>	,000163586445	,000	,00051544050	,00144101808				
	Arnhofen	Wippingen	,001031841733 <sup>*</sup>	,000179514783	,000	,00052370979	,00153997367				
101		Wittlingen	,000336547795	,000207577548	,525	-,00025303765	,00092613324				
101	Borgerbau	Wippingen	,000053612446	,000159060936	1,000	-,00039539822	,00050262312				
	Borgernau	Wittlingen	-,000641681492 <sup>*</sup>	,000190166407	,015	-,00118660236	-,00009676062				
	Wippingen	Wittlingen	-,000695293938 <sup>*</sup>	,000204030131	,013	-,00127569951	-,00011488837				
		Borgerhau	,000013730976 <sup>*</sup>	,000001536922	,000	,00000930726	,00001815470				
	Arnhofen	Wippingen	,000016574809 <sup>*</sup>	,000001838874	,000	,00001136949	,00002178013				
Ba		Wittlingen	,000013149798 <sup>*</sup>	,000002139374	,000	,00000707229	,00001922731				
bu	Borgerbau	Wippingen	,000002843832	,000001479318	,339	-,00000140002	,00000708769				
	Borgernau	Wittlingen	-,000000581179	,000001839523	1,000	-,00000595344	,00000479108				
	Wippingen	Wittlingen	-,000003425011	,000002098374	,518	-,00000939680	,00000254678				
		Borgerhau	-,000014445680 <sup>*</sup>	,000004926007	,037	-,00002830809	-,00000058327				
	Arnhofen	Wippingen	-,000021811262 <sup>*</sup>	,000005396259	,002	-,00003708598	-,00000653654				
<i>C</i> .		Wittlingen	-,000035187802 <sup>*</sup>	,000009317472	,008	-,00006250443	-,00000787117				
G	Derrerheu	Wippingen	-,000007365582	,000005062172	,639	-,00002163799	,00000690683				
	Богдегнай	Wittlingen	-,000020742122	,000009128048	,195	-,00004769623	,00000621199				
	Wippingen	Wittlingen	-,000013376540	,000009390172	,673	-,00004083290	,00001407982				

Variable	(I) Eurodort	(I) Eurodort	Mittlere Differenz (L. I)	) Standardfehler Sig		95%-Konfide	enzintervall
variable	(i) Fundort	(J) Fundort	Mittlere Differenz (1-3)	Stanuaruienier	Signinkanz	Untergrenze	Obergrenze
		Borgerhau	,000003848462	,000002176028	,435	-,00000243113	,00001012805
	Arnhofen	Wippingen	-,000009733646*	,000002626284	,006	-,00001716801	-,00000229928
A.:		Wittlingen	-,000012321792*	,000003789288	,021	-,00002324610	-,00000139748
NI	Dergerbeu	Wippingen	-,000013582108*	,000002089752	,000	-,00001959188	-,00000757234
	Borgernau	Wittlingen	-,000016170254*	,000003439244	,001	-,00002640701	-,00000593350
	Wippingen	Wittlingen	-,000002588146	,000003740410	,984	-,00001340485	,00000822856
		Borgerhau	-,00000043429	,000000217218	1,000	-,00000065947	,00000057261
	Arnhofen	Wippingen	,00000448770	,00000266043	,479	-,00000030515	,00000120269
Dh		Wittlingen	-,00000269262	,000000247241	,867	-,00000096899	,00000043047
RD	Dorgorbou	Wippingen	,00000492200	,00000237699	,260	-,00000018714	,00000117154
	вогдегнай	Wittlingen	-,000000225832	,000000216448	,888,	-,00000083950	,0000038784
	Wippingen	Wittlingen	-,000000718032	,000000265414	,067	-,00000147025	,0000003419
		Borgerhau	,000001492516 <sup>*</sup>	,000000359581	,002	,0000046224	,00000252279
	Arnhofen	Wippingen	,000001259447	,000000448981	,053	-,00000001170	,00000253060
Sr		Wittlingen	,00000718029	,000000445067	,529	-,00000054185	,00000197791
51	Porgorbau	Wippingen	-,00000233069	,00000378634	,991	-,00000132281	,0000085667
	Borgemau	Wittlingen	-,000000774487	,000000373985	,263	-,00000184970	,00000030072
	Wippingen	Wittlingen	-,000000541418	,000000460598	,822	-,00000184500	,00000076217
		Borgerhau	,00000217871	,000000316382	,984	-,00000066744	,00000110318
	Arnhofen	Wippingen	-,00000830944	,000000477356	,458	-,00000222281	,00000056092
V		Wittlingen	-,000000497988	,000000344666	,650	-,00000147933	,00000048335
V	Borgerhau	Wippingen	-,000001048815	,000000492681	,239	-,00000246957	,0000037194
	Dorgernau	Wittlingen	-,000000715859	,000000365594	,308	-,00000174453	,00000031281
	Wippingen	Wittlingen	,00000332956	,000000511303	,988	-,00000113327	,00000179918
		Borgerhau	,00000348159*	,00000056536	,000	,00000017950	,00000051681
	Arnhofen	Wippingen	,000000251891*	,00000061759	,003	,0000007328	,00000043050
<b>E</b> .,		Wittlingen	,000000170822	,00000071717	,138	-,0000003244	,00000037408
Lu	Borgerbau	Wippingen	-,00000096269	,00000034049	,057	-,00000019451	,0000000198
	Dorgemau	Wittlingen	-,000000177337*	,000000049886	,014	-,00000032522	-,00000002945
	Wippingen	Wittlingen	-,00000081068	,00000055735	,646	-,00000024101	,0000007887

Variable	(I) Eurodort	(I) Eurodort	Mittlere Differenz (L. I)	Standardfahlar	Signifikanz	95%-Konfide	enzintervall
Vallable	(I) Fundort	(J) Fundon	wittiere Differenz (1-3)	Stanuarurenier	Signinkanz	Untergrenze	Obergrenze
		Borgerhau	,000004552073 <sup>*</sup>	,000000744766	,000	,00000233021	,00000677393
	Arnhofen	Wippingen	,000003257162*	,00000807064	,003	,00000091819	,00000559613
Sm		Wittlingen	,000002206184	,000000942252	,150	-,00000046469	,00000487705
5111	Borgorbau	Wippingen	-,000001294911*	,000000436388	,041	-,00000255125	-,0000003857
	Borgernau	Wittlingen	-,000002345889*	,000000653391	,013	-,00000428239	-,00000040939
	Wippingen	Wittlingen	-,000001050978	,000000723600	,648	-,00000313072	,00000102876
		Borgerhau	,00000073106	,00000039679	,371	-,0000003794	,00000018415
	Arnhofen	Wippingen	,00000182404*	,00000032975	,000	,0000008851	,00000027630
Vh		Wittlingen	,000000144765*	,00000039090	,006	,0000003407	,00000025546
10	Porgorbau	Wippingen	,000000109297 <sup>*</sup>	,00000035574	,026	,0000000940	,00000020919
	Богуетнай	Wittlingen	,00000071659	,00000041306	,441	-,00000004404	,00000018736
	Wippingen	Wittlingen	-,000000037639	,00000034915	,873	-,00000013743	,0000006216
*. Die Differe	nz der Mittelwerte i	st auf dem Niveau 0	.05 signifikant.				

#### E3 Korrelationen nach Pearson auf beiliegender CD

- E3.1 Korrelationen nach Pearson für alle Hornsteine der vier untersuchten Fundorte auf beiliegender CD
- E3.2 Korrelationen nach Pearson der Hornsteine von Arnhofen auf beiliegender CD
- E3.3 Korrelationen nach Pearson der Hornsteine von Borgerhau auf beiliegender CD
- E3.4 Korrelationen nach Pearson der Hornsteine von Wippingen auf beiliegender CD
- E3.5 Korrelationen nach Pearson der Hornsteine von Wittlingen auf beiliegender CD

# **E4** Faktorenanalyse

#### E4.1 Anti-Image-Matrizen

		TiO <sub>2</sub>	<i>Al</i> <sub>2</sub> <b>O</b> <sub>3</sub>	$Fe_2O_3$	MnO	Mg0	Na <sub>2</sub> O	$K_2O$	<b>P</b> <sub>2</sub> <b>O</b> <sub>5</sub>	LOI	Ba	Cr	Ni	Rb	Sr	Eu	Sm	Yb
	TiO <sub>2</sub>	,619a	0,151	-0,113	0,082	-0,007	0,071	-0,606	0,177	0,088	0,301	-0,316	0,224	0,049	-0,492	-0,103	0,106	0,058
	$Al_2O_3$	0,151	,764a	0,153	0,07	-0,178	0,154	-0,502	-0,009	-0,159	0,266	0,02	-0,031	-0,055	-0,118	-0,077	0,069	0,045
	<i>Fe</i> <sub>2</sub> <i>O</i> <sub>3</sub>	-0,113	0,153	,747a	-0,184	0,043	0,118	0,021	-0,195	-0,238	0,278	0,309	-0,319	-0,067	0,03	-0,109	0,096	0,013
	MnO	0,082	0,07	-0,184	,832a	-0,048	0,054	-0,282	0,031	0,063	0,166	-0,176	-0,249	0,245	-0,261	0,179	-0,23	0,249
	MgO	-0,007	-0,178	0,043	-0,048	,710a	-0,236	-0,038	-0,041	0,274	-0,202	0,267	-0,211	-0,144	-0,012	0,165	-0,165	-0,219
⊳	Na <sub>2</sub> O	0,071	0,154	0,118	0,054	-0,236	,697a	-0,317	-0,055	0,026	0,054	-0,012	0,237	0,013	0,159	-0,184	0,152	0,193
∖nti-	<i>K</i> <sub>2</sub> <i>O</i>	-0,606	-0,502	0,021	-0,282	-0,038	-0,317	,658a	-0,043	-0,341	-0,204	0,19	-0,194	-0,247	0,196	0,157	-0,134	-0,158
Imaç	$P_2O_5$	0,177	-0,009	-0,195	0,031	-0,041	-0,055	-0,043	,847a	-0,118	0	-0,008	0,124	-0,131	-0,203	-0,004	0,005	-0,150
je-K	LOI	0,088	-0,159	-0,238	0,063	0,274	0,026	-0,341	-0,118	,772a	-0,344	0,061	-0,041	0,076	0,139	-0,099	0,087	-0,087
orre	Ba	0,301	0,266	0,278	0,166	-0,202	0,054	-0,204	0	-0,344	,698a	0,047	-0,047	-0,146	-0,395	0,012	-0,028	-0,063
latio	Cr	-0,316	0,02	0,309	-0,176	0,267	-0,012	0,19	-0,008	0,061	0,047	,611a	-0,552	-0,159	0,001	-0,043	0,061	-0,194
ъ	Ni	0,224	-0,031	-0,319	-0,249	-0,211	0,237	-0,194	0,124	-0,041	-0,047	-0,552	,628a	0,056	0,267	-0,194	0,176	0,353
	Rb	0,049	-0,055	-0,067	0,245	-0,144	0,013	-0,247	-0,131	0,076	-0,146	-0,159	0,056	,749a	-0,072	0,018	-0,007	0,105
	Sr	-0,492	-0,118	0,03	-0,261	-0,012	0,159	0,196	-0,203	0,139	-0,395	0,001	0,267	-0,072	,716a	-0,245	0,196	0,272
	Eu	-0,103	-0,077	-0,109	0,179	0,165	-0,184	0,157	-0,004	-0,099	0,012	-0,043	-0,194	0,018	-0,245	,695a	-0,994	-0,206
	Sm	0,106	0,069	0,096	-0,23	-0,165	0,152	-0,134	0,005	0,087	-0,028	0,061	0,176	-0,007	0,196	-0,994	,701a	0,156
	Yb	0,058	0,045	0,013	0,249	-0,219	0,193	-0,158	-0,15	-0,087	-0,063	-0,194	0,353	0,105	0,272	-0,206	0,156	,657a

#### Alle Hornsteine der vier untersuchten Fundorte: Anti-Image-Matrizen

a. Maß der Stichprobeneignung (MSA-Werte blau hinterlegt).

		$Al_2O_3$	CaO	<i>K</i> <sub>2</sub> <i>O</i>	LOI	Ba	Rb	Sr	V	Eu	Sm
	$Al_2O_3$	,607 <sup>a</sup>	0,085	-0,704	0,489	-0,039	-0,315	0,26	-0,052	-0,176	0,162
	CaO	0,085	,583 <sup>a</sup>	-0,083	0,507	-0,521	-0,604	-0,176	0,046	-0,216	0,234
	<i>K</i> <sub>2</sub> <i>O</i>	-0,704	-0,083	,734 <sup>a</sup>	-0,479	0,124	0,092	0,041	-0,349	0,01	-0,014
	LOI	0,489	0,507	-0,479	,579 <sup>a</sup>	-0,103	-0,741	0,125	-0,016	-0,377	0,386
Anti-	Ba	-0,039	-0,521	0,124	-0,103	,720 <sup>a</sup>	0,045	-0,38	-0,124	0,226	-0,221
Korrelation	Rb	-0,315	-0,604	0,092	-0,741	0,045	,567 <sup>a</sup>	-0,059	-0,096	0,573	-0,582
	Sr	0,26	-0,176	0,041	0,125	-0,38	-0,059	,718 <sup>a</sup>	-0,273	-0,436	0,4
	V	-0,052	0,046	-0,349	-0,016	-0,124	-0,096	-0,273	,891 <sup>a</sup>	-0,056	0,077
	Eu	-0,176	-0,216	0,01	-0,377	0,226	0,573	-0,436	-0,056	,510 <sup>a</sup>	-0,998
	Sm	0,162	0,234	-0,014	0,386	-0,221	-0,582	0,4	0,077	-0,998	,505 <sup>a</sup>

#### Arnhofen: Anti-Image-Matrizen

a. Maß der Stichprobeneignung (MSA-Werte blau hinterlegt)

		$TiO_2$	MnO	MgO	Na <sub>2</sub> O	<i>K</i> <sub>2</sub> <i>O</i>	$P_2O_5$	Ni	Rb	Sr	Eu	Sm
	$TiO_2$	,701 <sup>a</sup>	-,344	-,306	,279	-,587	-,215	,489	,126	-,308	,159	-,034
	MnO	-,344	,665 <sup>ª</sup>	,463	-,354	,146	-,055	-,250	,576	,097	,172	-,337
	MgO	-,306	,463	,668 <sup>a</sup>	-,755	,328	-,203	-,145	,151	,330	,169	-,252
	Na <sub>2</sub> O	,279	-,354	-,755	,632 <sup>a</sup>	-,633	,087	,312	-,067	-,129	-,322	,393
Anti-	<i>K</i> <sub>2</sub> <i>O</i>	-,587	,146	,328	-,633	,590 <sup>a</sup>	-,104	-,381	-,171	,283	,101	-,189
Image-	<b>P</b> <sub>2</sub> <b>O</b> <sub>5</sub>	-,215	-,055	-,203	,087	-,104	,837 <sup>a</sup>	,155	-,108	-,247	-,361	,360
Korrelation	Ni	,489	-,250	-,145	,312	-,381	,155	,756 <sup>a</sup>	,112	,358	-,103	,082
	Rb	,126	,576	,151	-,067	-,171	-,108	,112	,667 <sup>a</sup>	-,094	,095	-,152
	Sr	-,308	,097	,330	-,129	,283	-,247	,358	-,094	,777 <sup>a</sup>	-,110	-,069
	Eu	,159	,172	,169	-,322	,101	-,361	-,103	,095	-,110	,641 <sup>a</sup>	-,964
	Sm	-,034	-,337	-,252	,393	-,189	,360	,082	-,152	-,069	-,964	,624 <sup>a</sup>

#### Borgerhau: Anti-Image-Matrizen

a. Maß der Stichprobeneignung (MSA-Werte blau hinterlegt)

		TiO <sub>2</sub>	$Fe_2O_3$	MnO	$P_2O_5$	LOI	Ba	Ni	Sr	V	Eu	Sm
	TiO <sub>2</sub>	,521 <sup>a</sup>	-,315	-,106	-,492	,175	-,396	,112	-,790	,225	,470	-,441
	$Fe_2O_3$	-,315	,675 <sup>a</sup>	-,002	-,125	-,518	,212	-,126	,522	-,580	-,615	,502
	MnO	-,106	-,002	,739 <sup>a</sup>	,331	,003	,110	-,806	-,324	-,475	-,141	,085
	<b>P</b> <sub>2</sub> <b>O</b> <sub>5</sub>	-,492	-,125	,331	,767 <sup>a</sup>	-,084	,360	-,047	,144	-,278	-,378	,369
	LOI	,175	-,518	,003	-,084	,522 <sup>a</sup>	-,448	-,139	-,173	,102	,215	-,135
Korrelation	Ba	-,396	,212	,110	,360	-,448	,796 <sup>a</sup>	-,172	,163	,216	-,078	,109
	Ni	,112	-,126	-,806	-,047	-,139	-,172	,630 <sup>a</sup>	,231	,355	,070	-,066
	Sr	-,790	,522	-,324	,144	-,173	,163	,231	,550 <sup>a</sup>	-,180	-,529	,470
	V	,225	-,580	-,475	-,278	,102	,216	,355	-,180	,558 <sup>a</sup>	,640	-,526
	Eu	,470	-,615	-,141	-,378	,215	-,078	,070	-,529	,640	,593 <sup>a</sup>	-,972
	Sm	-,441	,502	,085	,369	-,135	,109	-,066	,470	-,526	-,972	,625 <sup>a</sup>

#### Wippingen: Anti-Image-Matrizen

a. Maß der Stichprobeneignung (MSA-Werte blau hinterlegt)

### Wittlingen: Anti-Image-Matrizen

		TiO <sub>2</sub>	$Al_2O_3$	<i>K</i> <sub>2</sub> <i>O</i>	MnO	Ba	Cr	Rb	Sr	Eu	Sm
	<i>TiO</i> <sub>2</sub>	,685 <sup>a</sup>	,455	-,487	-,374	-,081	,053	,156	-,380	-,251	,276
	$Al_2O_3$	,455	,559 <sup>a</sup>	-,860	-,354	,271	,227	-,275	-,203	-,091	,102
	<i>K</i> <sub>2</sub> <i>O</i>	-,487	-,860	,538 <sup>a</sup>	,299	-,482	-,019	,339	-,118	,245	-,216
	MnO	-,374	-,354	,299	,789 <sup>a</sup>	,093	-,371	-,074	-,030	,250	-,282
Anti-	Ba	-,081	,271	-,482	,093	,536 <sup>a</sup>	-,090	-,831	,439	-,006	-,066
Korrelation	Cr	,053	,227	-,019	-,371	-,090	,776 <sup>a</sup>	,105	-,154	-,225	,246
	Rb	,156	-,275	,339	-,074	-,831	,105	,589 <sup>a</sup>	-,365	-,128	,194
	Sr	-,380	-,203	-,118	-,030	,439	-,154	-,365	,840 <sup>a</sup>	-,102	-,009
	Eu	-,251	-,091	,245	,250	-,006	-,225	-,128	-,102	,702 <sup>a</sup>	-,991
	Sm	,276	,102	-,216	-,282	-,066	,246	,194	-,009	-,991	,694 <sup>a</sup>

a. Maß der Stichprobeneignung (MSA-Werte blau hinterlegt)

### E4.2 Eigenwerte und Gesamtvarianz

		Anfängliche Eigen	werte	Rotierte Summe der quadrierten Ladungen				
Komponente	Gesamt	% der Varianz	Kumulierte %	Gesamt	% der Varianz	Kumulierte %		
1	4,245	42,446	42,446	3,422	34,218	34,218		
2	2,709	27,090	69,536	2,676	26,760	60,979		
3	1,654	16,540	86,075	2,510	25,097	86,075		
4	,512	5,120	91,195					
5	,426	4,262	95,457					
6	,162	1,624	97,081					
7	,136	1,361	98,442					
8	,098	,980	99,422					
9	,057	,572	99,994					
10	,001	,006	100,000					

#### Arnhofen: Erklärte Gesamtvarianz

Extraktionsmethode: Hauptkomponentenanalyse.

#### Borgerhau: Erklärte Gesamtvarianz

Komponente		Anfängliche Eigen	werte	Rotierte Summe der quadrierten Ladungen				
Komponente	Gesamt	% der Varianz	Kumulierte %	Gesamt	% der Varianz	Kumulierte %		
1	4,795	36,881	36,881	4,030	30,999	30,999		
2	3,563	27,409	64,290	3,222	24,788	55,787		
3	1,948	14,986	79,276	3,054	23,489	79,276		
4	,837	6,437	85,713					
5	,554	4,259	89,973					
6	,461	3,546	93,518					
7	,297	2,287	95,806					
8	,194	1,489	97,295					
9	,141	1,081	98,376					
10	,111	,855	99,231					
11	,052	,400	99,631					
12	,044	,335	99,966					
13	,004	,034	100,000					

Extraktionsmethode: Hauptkomponentenanalyse.

Komponente		Anfängliche Eigen	werte	Rotierte Summe der quadrierten Ladungen				
	Gesamt	% der Varianz	Kumulierte %	Gesamt	% der Varianz	Kumulierte %		
1	5,408	49,161	49,161	3,550	32,271	32,271		
2	2,374	21,581	70,742	3,443	31,303	63,574		
3	1,623	14,751	85,493	2,411	21,919	85,493		
4	,758	6,893	92,386					
5	,436	3,967	96,353					
6	,154	1,403	97,755					
7	,109	,995	98,750					
8	,054	,493	99,244					
9	,045	,410	99,654					
10	,035	,317	99,971					
11	,003	,029	100,000					

#### Wippingen: Erklärte Gesamtvarianz

Extraktionsmethode: Hauptkomponentenanalyse.

#### Wittlingen: Erklärte Gesamtvarianz

Komponente		Anfängliche Eigen	werte	Rotierte Summe der quadrierten Ladungen				
	Gesamt	% der Varianz	Kumulierte %	Gesamt	% der Varianz	Kumulierte %		
1	4,428	44,278	44,278	4,287	42,867	42,867		
2	3,139	31,394	75,672	2,293	22,934	65,800		
3	,890	8,903	84,575	1,878	18,775	84,575		
4	,609	6,091	90,667					
5	,387	3,872	94,539					
6	,279	2,794	97,333					
7	,183	1,828	99,161					
8	,050	,496	99,657					
9	,033	,333	99,990					
10	,001	,010	100,000					

Extraktionsmethode: Hauptkomponentenanalyse.
#### E4.3 KMO-Tests

Arnhofen: KMO-Test							
Maß der Stichprobeneignung nach Kaiser-Meyer-Olkin ,623							
Borgerhau: KMO-Test							
Maß der Stichprobeneignung nach Kaiser-Meyer-Olkin	,681						
Wippingen: KMO-Test							
Maß der Stichprobeneignung nach Kaiser-Meyer-Olkin	,640						
Wittlingen: KMO-Test							

## Maß der Stichprobeneignung nach Kaiser-Meyer-Olkin ,672

## E5 Diskriminanzanalyse

## E5.1 Klassifizierungsergebnisse

	(mit ungruppierten Fällen: Grund)									
			Vor	hergesagte Gru	ıppenzugehörig	keit				
	Fundort			Borgerhau	Wippingen	Wittlingen	Gesamt			
		Arnhofen	15	0	0	0	15			
		Borgerhau	0	20	0	0	20			
	Anzahl	Wippingen	0	2	13	0	15			
		Wittlingen	0	0	2	13	15			
Original		ungruppierte Fälle	1	3	0	1	5			
Onginal		Arnhofen	100,0	,0	,0	,0	100,0			
		Borgerhau	,0	100,0	,0	,0	100,0			
	%	Wippingen	,0	13,3	86,7	,0	100,0			
		Wittlingen	,0	,0	13,3	86,7	100,0			
		ungruppierte Fälle	20,0	60,0	,0	20,0	100,0			

#### Alle Variablen, drei Diskriminanzfunktionen: Klassifizierungsergebnisse (mit ungruppierten Fällen: Grund)

		Fundart	Vor	Vorhergesagte Gruppenzugehörigkeit					
	Fundort		Arnhofen	Borgerhau	Wippingen	Wittlingen	Gesam		
		Arnhofen	15	0	0	0	15		
	Anzahl	Borgerhau	0	18	2	0	20		
	Anzani	Wippingen	0	3	12	0	15		
Original		Wittlingen	0	0	2	13	15		
Onginal		Arnhofen	100,0	,0	,0	,0	100,0		
	0/	Borgerhau	,0	90,0	10,0	,0	100,0		
	70	Wippingen	,0	20,0	80,0	,0	100,0		
		Wittlingen	,0	,0	13,3	86,7	100,0		

#### Alle Variablen, zwei Diskriminanzfunktionen: Klassifizierungsergebnisse

a. 89,2% der ursprünglich gruppierten Fälle wurden korrekt klassifiziert.

#### Sechs Variablen (*TiO*<sub>2</sub>, *K*<sub>2</sub>*O*, *LOI*, *Ba*, *Ni*, *Eu*), zwei Diskriminanzfunktionen: Klassifizierungsergebnisse

				0 0					
		Fundart	Vor	Vorhergesagte Gruppenzugehörigkeit					
		Fundon	Arnhofen	Borgerhau	Wippingen	Wittlingen	Gesami		
		Arnhofen	15	0	0	0	15		
	Anzohl	Borgerhau	0	19	1	0	20		
	Anzani	Wippingen	0	4	11	0	15		
Original		Wittlingen	0	0	3	12	15		
Unginal		Arnhofen	100,0	,0	,0	,0	100,0		
	0/	Borgerhau	,0	95,0	5,0	,0	100,0		
	70	Wippingen	,0	26,7	73,3	,0	100,0		
		Wittlingen	,0	,0	20,0	80,0	100,0		

a. 87,7% der ursprünglich gruppierten Fälle wurden korrekt klassifiziert.

#### Schrittweise Diskriminanzanalyse (K<sub>2</sub>O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu), zwei Diskriminanzfunktionen: Klassifizierungsergebnisse

		Fundart	Vor	ıkeit	Cocomt		
Fulldoit		Fundon	Arnhofen	Borgerhau	Wippingen	Wittlingen	Gesam
A		Arnhofen	15	0	0	0	15
	Anzahl	Borgerhau	0	18	2	0	20
	Anzani	Wippingen	0	3	12	0	15
Original		Wittlingen	0	0	2	13	15
Onginal		Arnhofen	100,0	,0	,0	,0	100,0
	0/	Borgerhau	,0	90,0	10,0	,0	100,0
	70	Wippingen	,0	20,0	80,0	,0	100,0
		Wittlingen	,0	,0	13,3	86,7	100,0

a. 89,2% der ursprünglich gruppierten Fälle wurden korrekt klassifiziert.

#### E5.2 Fallweise Statistik

#### E5.2.1 Alle Variablen, drei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken (mit Grund)

		1 11	ic variablen, urei	DIŞKI IIIII	anziunk	cionen. Tanweise	Statistiken (init Orund)			
					Höch	ste Gruppe		Dis	skriminanzwer	te
		Tataächlicho		P(D>d	G=g)					
	Fallnummer	Gruppe	Vorhergesagte Gruppe	Ρ	Df	P(G=g   D=d)	Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum Zentroid	Funktion 1	Funktion 2	Funktion 3
Arnh. 1	1	1	1	,094	3	,968	6,381	2,844	-,246	-1,673
Arnh. 2	2	1	1	,033	3	,993	8,756	2,114	1,258	-2,182
Arnh. 3	3	1	1	,881	3	1,000	,667	4,209	1,511	,808,
Arnh. 4	4	1	1	,706	3	1,000	1,399	2,885	,848	,994
Arnh. 5	5	1	1	,288	3	1,000	3,762	3,591	-,003	1,852
Arnh. 6	6	1	1	,397	3	,999	2,964	2,068	1,238	,366
Arnh. 7	7	1	1	,098	3	1,000	6,288	5,900	-,227	,509
Arnh. 8	8	1	1	,473	3	1,000	2,511	3,105	1,140	1,691
Arnh. 9	9	1	1	,749	3	1,000	1,217	3,435	,232	,864
Arnh. 10	10	1	1	,823	3	1,000	,910	4,603	1,405	-,102
Arnh. 11	11	1	1	,048	3	1,000	7,918	6,554	1,540	,364
Arnh. 12	12	1	1	,709	3	1,000	1,387	4,605	1,862	,582
Arnh. 13	13	1	1	,749	3	1,000	1,215	4,657	1,157	-,405
Arnh. 14	14	1	1	,990	3	1,000	,116	3,608	1,372	,329
Arnh. 15	15	1	1	,098	3	,999	6,294	2,508	3,215	-,127
Borg. 1	16	2	2	,871	3	,978	,710	,229	-1,605	-,585
Borg. 2	17	2	2	,411	3	1,000	2,876	,196	-3,311	-2,204
Borg. 3	18	2	2	,676	3	,975	1,529	,475	-2,563	,146

#### Alle Variablen, drei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken (mit Grund)

	And variablen, urer Diski inimanzi unktionen. Tanweise Statistiken (init Orunu)											
					Höch	ste Gruppe		Dis	skriminanzwer	te		
		Tataëabliaha		P(D>d	G=g)							
	Fallnummer	Gruppe	Vorhergesagte Gruppe	Gruppe P Df	P(G=g   D=d)	Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum Zentroid	Funktion 1	Funktion 2	Funktion 3			
Borg. 4	19	2	2	,987	3	,991	,139	,147	-2,175	-,692		
Borg. 5	20	2	2	,462	3	,944	2,576	-1,399	-1,369	-1,273		
Borg. 6	21	2	2	,834	3	,959	,866	-,793	-2,660	-,330		
Borg. 7	22	2	2	,680	3	1,000	1,508	,684	-2,003	-1,747		
Borg. 8	23	2	2	,486	3	,998	2,439	-1,236	-2,802	-1,887		
Borg. 9	24	2	2	,678	3	,986	1,518	,438	-2,862	,035		
Borg. 10	25	2	2	,327	3	,996	3,453	-,562	-,967	-2,121		
Borg. 11	26	2	2	,229	3	1,000	4,322	,407	-2,516	-2,882		
Borg. 12	27	2	2	,261	3	,644	4,004	-,003	-2,437	1,101		
Borg. 13	28	2	2	,863	3	,932	,745	-,538	-2,349	-,123		
Borg. 14	29	2	2	,963	3	,998	,285	-,195	-2,684	-1,253		
Borg. 15	30	2	2	,785	3	,960	1,068	,036	-1,321	-,597		
Borg. 16	31	2	2	,998	3	,991	,041	-,340	-2,296	-,946		
Borg. 17	32	2	2	,890	3	,933	,630	-,710	-2,134	-,355		
Borg. 18	33	2	2	,941	3	,998	,399	,390	-2,133	-1,183		
Borg. 19	34	2	2	,780	3	,874	1,088	-,394	-2,083	,101		
Borg. 20	35	2	2	,579	3	,999	1,967	,261	-3,633	-1,001		
Wipp. 1	36	3	2	,660	3	,873	1,599	-1,304	-2,107	-,419		
Wipp. 2	37	3	3	,833	3	,965	,870	-2,089	-,971	,714		
Wipp. 3	38	3	2	,362	3	,576	3,197	-1,676	-1,719	-,167		
Wipp. 4	39	3	3	,422	3	,990	2,809	-1,504	,621	1,977		
Wipp. 5	40	3	3	,617	3	,566	1,789	-,903	-1,608	,469		

			-				``````````````````````````````````````			
					Höchs	ste Gruppe		Dis	kriminanzwert	e
		P(D>d   G=g)								
	Fallnummer Gruppe Vorhergesa Gruppe Gruppe	Vorhergesagte Gruppe	Ρ	Df	P(G=g   D=d)	Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum Zentroid	Funktion 1	Funktion 2	Funktion 3	
Wipp. 6	41	3	3	,099	3	,780	6,275	,883	-1,482	1,882
Wipp. 7	42	3	3	,438	3	,999	2,716	-2,287	-1,976	2,533
Wipp. 8	43	3	3	,615	3	,988	1,799	-1,121	,300	1,398
Wipp. 9	44	3	3	,136	3	1,000	5,549	-2,729	-,301	3,379
Wipp. 10	45	3	3	,572	3	,998	2,004	-2,869	-,505	1,448
Wipp. 11	46	3	3	,843	3	,999	,825	-1,768	-,713	2,302
Wipp. 12	47	3	3	,868	3	,997	,724	-1,228	-,857	2,249
Wipp. 13	48	3	3	,683	3	,930	1,495	-1,888	-,641	,342
Wipp. 14	49	3	3	,988	3	,984	,130	-1,492	-1,311	1,585
Wipp. 15	50	3	3	,795	3	,993	1,025	-1,033	-1,343	2,262
Witt. 1	51	4	4	,857	3	,999	,769	-1,601	2,234	-,773
Witt. 2	52	4	4	,309	3	1,000	3,591	-1,968	2,008	-2,179
Witt. 3	53	4	4	,675	3	1,000	1,533	-1,987	2,698	-1,746
Witt. 4	54	4	4	,355	3	,928	3,245	-1,792	1,840	,862
Witt. 5	55	4	4	,364	3	1,000	3,187	-,792	4,119	-1,012
Witt. 6	56	4	4	,235	3	1,000	4,254	-,339	3,956	,017
Witt. 7	57	4	4	,486	3	,996	2,440	-2,562	1,538	-,974
Witt. 8	58	4	3	,047	3	,664	7,935	-3,674	,726	,782
Witt. 9	59	4	4	,006	3	1,000	12,331	-4,919	4,973	-,466
Witt. 10	60	4	4	,551	3	1,000	2,107	-1,518	4,293	-,644
Witt. 11	61	4	4	,934	3	1,000	,428	-2,593	3,226	-,774
Witt. 12	62	4	4	,021	3	1,000	9,775	-,574	5,604	-1,266

#### Alle Variablen, drei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken (mit Grund)

Untersuchungen zu
ır Trennung von .
Jurahornsteinen v
verschiedener Fu
ndorte

	Alle Variablen, drei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken (mit Grund)										
			Höchste Gruppe						Diskriminanzwerte		
		Tataächlicho		P(D>d	G=g)						
Fallnumm		Gruppe	Vorhergesagte Gruppe	Ρ	Df	P(G=g   D=d)	Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum Zentroid	Funktion 1	Funktion 2	Funktion 3	
Witt. 13	63	4	4	,432	3	1,000	2,747	-2,466	4,115	,566	
Witt. 14	64	4	3	,094	3	,490	6,398	-2,445	,449	-,418	
Witt. 15	65	4	4	,847	3	,998	,809	-1,541	2,434	-,001	
Grund 1	66	ungruppiert	1	,003	3	,991	13,718	4,159	-1,005	-2,775	
Grund 2	67	ungruppiert	2	,000	3	,995	18,607	2,978	-2,246	-3,865	
Grund 3	68	ungruppiert	4	,059	3	,996	7,446	,476	3,200	-1,533	
Grund 4	69	ungruppiert	2	,085	3	,999	6,633	-1,863	-2,873	-2,720	
Grund 5	70	ungruppiert	2	,002	3	,950	14,613	2,860	-1,638	-3,159	

Alle Variablen, zwei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken auf beiliegender CD *E5.2.2* 

Sechs Variablen (TiO<sub>2</sub>, K<sub>2</sub>O, LOI, Ba, Ni, Eu), zwei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken auf beiliegender CD *E5.2.3* 

Schrittweise Diskriminanzanalyse (K2O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu), zwei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken auf beiliegender CD *E5.2.4* 

280

#### E5.3 Kanonische Diskriminanzfunktionskoeffizienten (nicht standardisiert)

		Funktion	
	1	2	3
TiO <sub>2</sub>	-6176,371	14759,730	1160,545
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	365,490	-550,538	-1232,429
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	-689,767	485,207	1272,325
MnO	-54325,019	-127739,120	-131969,961
MgO	5631,162	-8169,050	3745,752
CaO	1252,163	316,554	-3037,951
Na₂O	-2564,696	1265,696	866,213
K <sub>2</sub> O	-10102,543	31138,677	-7301,199
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	7841,834	-2337,062	6181,859
LOI	1009,847	-259,338	-420,735
Ba	152079,791	63502,863	79094,142
Cr	-9040,942	23451,710	-19898,059
Ni	-51946,353	39312,209	98660,176
Rb	-484088,135	-158277,226	-515366,543
Sr	-235025,662	-331496,349	441745,200
V	107803,811	89710,498	485213,742
Eu	29786464,074	-7656740,226	-22067113,720
Sm	-1824940,790	1035073,419	1677221,821
Yb	137014,997	-1821390,178	-1477154,232
(Konstant)	-4,595	-4,327	-,943

Alle Variablen, zwei und drei Diskriminanzfunktionen: kanonische Diskriminanzfunktionskoeffizienten

Nicht-standardisierte Koeffizienten

#### Sechs Variablen (*TiO*<sub>2</sub>, *K*<sub>2</sub>O, *LOI*, *Ba*, *Ni*, *Eu*), zwei Diskriminanzfunktionen: kanonische Diskriminanzfunktionskoeffizienten

	Funktion							
	1	2						
K <sub>2</sub> O	1414,322	24563,326						
LOI	1016,223	-632,440						
Ba	145289,747	-41000,878						
Ni	-29539,674	76709,021						
Eu	4635129,627	-199415,756						
TiO₂	-7275,843	19172,902						
(Konstant)	-5,961	-3,183						

Nicht-standardisierte Koeffizienten

	Funktion	
	1	2
K <sub>2</sub> O	2339,394	29949,350
LOI	1005,299	-672,695
Ва	144341,654	-55532,992
Cr	1215,007	25545,126
Ni	-25284,602	38543,606
Eu	4449466,513	78866,363
(Konstant)	-6,620	-2,753

#### Schrittweise Diskriminanzanalyse (K<sub>2</sub>O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu), zwei Diskriminanzfunktionen: Kanonische Diskriminanzkoeffizienten (nicht standardisiert)

Nicht-standardisierte Koeffizienten

#### E5.4 Standardisierte Diskriminanzfunktionskoeffizienten

Für die standardisierten kanonischen Diskriminanzfunktionskoeffizienten werden die Werte jeder Variablen so transformiert, dass sie einen Mittelwert von 0 und eine Standardabweichung von 1 aufweisen. Aus den standardisierten Koeffizienten lassen sich Rückschlüsse auf den Erklärungsbeitrag der einzelnen Variablen ableiten (Brosius 2011, 662).

Tunktionskoernzienten			
		Funktion	
	1	2	3
TiO <sub>2</sub>	-,079	,189	,015
AI <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	,103	-,155	-,346
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	-,195	,137	,360
MnO	-,239	-,563	-,582
MgO	,176	-,255	,117
CaO	,233	,059	-,565
Na <sub>2</sub> O	-,436	,215	,147
K <sub>2</sub> O	-,377	1,163	-,273
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	,248	-,074	,196
LOI	,518	-,133	-,216
Ва	,759	,317	,395
Cr	-,184	,478	-,406
Ni	-,427	,323	,811
Rb	-,325	-,106	-,346
Sr	-,265	-,374	,499
V	,128	,106	,575
Eu	4,463	-1,147	-3,307
Sm	-3,577	2,029	3,288
Yb	,015	-,200	-,162

#### Alle Variablen, zwei und drei Diskriminanzfunktionen: Standardisierte kanonische Diskriminanzfunktionskoeffizienten

Standardisierte Koeffizienten

	Funktion		
	1 2		
K₂O	,053	,918	
LOI	,521	-,324	
Ba	,725	-,205	
Ni	-,243	,630	
Eu	,695	-,030	
TiO₂	-,093	,245	

#### Sechs Variablen (*TiO*<sub>2</sub>, *K*<sub>2</sub>O, *LOI*, *Ba*, *Ni*, *Eu*), zwei Funktionen: standardisierte kanonische Diskriminanzfunktionskoeffizienten

Standardisierte Koeffizienten

#### Schrittweise Diskriminanzanalyse (K<sub>2</sub>O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu) für zwei Diskriminanzfunktionen: standardisierte kanonische Diskriminanzfunktionskoeffizienten

	Funktion	
	1	2
K <sub>2</sub> O	,087	1,119
LOI	,516	-,345
Ba	,721	-,277
Cr	,025	,521
Ni	-,208	,317
Eu	,667	,012

Standardisierte Koeffizienten

#### E5.5 Gemeinsame Korrelationen: Strukturmatrix

Die Strukturmatrix zeigt gemeinsame Korrelationen innerhalb der Gruppen von Hornsteinen (im Wesentlichen die Fundorte) zwischen Diskriminanzvariablen und kanonisierten Diskriminanzfunktionen (1 bis 3 beziehungsweise 1 und 2) nach ihrer absoluten Korrelationsgröße innerhalb der Funktionen geordnet auf.

Hellblau markiert sind die jeweils größten absoluten Korrelationen zwischen jeder Variablen und einer Diskriminanzfunktion.

turmatrix				
	Funktion			
	1	2	3	
Ba	,528	,218	-,053	
Cr	-,255	,105	-,056	
<b>P</b> <sub>2</sub> <b>O</b> <sub>5</sub>	,232	,066	-,004	
CaO	,227	-,063	-,139	
MgO	,145	,111	-,071	
K <sub>2</sub> O	-,016	,650	-,302	
TiO₂	-,102	,338	-,170	
LOI	,230	,329	-,093	
<b>AI</b> <sub>2</sub> <b>O</b> <sub>3</sub>	,017	,306	-,270	
Sm	,254	,303	,261	
Eu	,257	,302	,255	
MnO	-,060	,282	,274	
Sr	,157	,183	,078	
Na₂O	,061	,157	-,073	
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	-,048	,212	,506	
Ni	-,230	,263	,419	
Rb	,009	,092	-,358	
V	-,091	,063	,287	
Yb	,258	-,013	-,264	

#### Alle Variablen, drei Diskriminanzfunktionen: gemeinsame Korrelationen: Struk-

Strukturmatrix			
	Fun	iktion	
	1	2	
Ba	,528 <sup>*</sup>	,218	
Yb	,258 <sup>*</sup>	-,013	
Cr	-,255 <sup>*</sup>	,105	
<b>P</b> <sub>2</sub> <b>O</b> <sub>5</sub>	,232 <sup>*</sup>	,066	
CaO	,227 <sup>*</sup>	-,063	
MgO	,145 <sup>*</sup>	,111	
V	-,091 <sup>*</sup>	,063	
K <sub>2</sub> O	-,016	,650 <sup>*</sup>	
TiO₂	-,102	,338 <sup>*</sup>	
LOI	,230	,329 <sup>*</sup>	
<i>AI</i> <sub>2</sub> <i>O</i> <sub>3</sub>	,017	,306 <sup>*</sup>	
Sm	,254	,303 <sup>*</sup>	
Eu	,257	,302 <sup>*</sup>	
MnO	-,060	,282 <sup>*</sup>	
Ni	-,230	,263 <sup>*</sup>	
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	-,048	,212 <sup>*</sup>	
Sr	,157	,183 <sup>*</sup>	
Na₂O	,061	,157 <sup>*</sup>	
Rb	,009	,092*	

#### Alle Variablen, zwei Diskriminanzfunktionen: gemeinsame Korrelationen: Strukturmatrix

\*. Größte absolute Korrelation zwischen jeder Variablen und einer Diskriminanzfunktion

Gemeinsame Korrelationen innerhalb der Gruppen zwischen Diskriminanzvariablen und standardisierten kanonischen Diskriminanzfunktionen, Variablen sind nach ihrer absoluten Korrelationsgröße innerhalb der Funktion geordnet.

Sechs Variablen ( $TiO_2$ , $K_2O$ , $LOI$ , $Ba$ , $Ni$ , $Eu$ ),
zwei Diskriminanzfunktionen: gemeinsame
Korrelationen: Strukturmatrix

	Funktion	
	1	2
Ba	,643 <sup>*</sup>	-,130
Eu	,419 <sup>*</sup>	,147
LOI	,407 <sup>*</sup>	,196
K <sub>2</sub> O	,338	,715 <sup>*</sup>
Ni	-,086	,441*
TiO <sub>2</sub>	,083	,437 <sup>*</sup>

\*. Größte absolute Korrelation zwischen jeder Variablen und einer Diskriminanzfunktion

Gemeinsame Korrelationen innerhalb der Gruppen zwischen Diskriminanzvariablen und standardisierten kanonischen Diskriminanzfunktionen, Variablen sind nach ihrer absoluten Korrelationsgröße innerhalb der Funktion geordnet.

turmatrix			
	Fur	Funktion	
	1	2	
Ba	,635 <sup>*</sup>	-,170	
Sm <sup>a</sup>	,430 <sup>*</sup>	,083	
Eu	,426 <sup>*</sup>	,092	
LOI	,419 <sup>*</sup>	,155	
Sr <sup>a</sup>	,398 <sup>*</sup>	,156	
Na <sub>2</sub> O <sup>a</sup>	,246 <sup>*</sup>	-,137	
Rb <sup>a</sup>	,191 <sup>*</sup>	,059	
$P_2 O_5^{a}$	,159 <sup>*</sup>	,116	
Yb <sup>a</sup>	,152 <sup>*</sup>	-,029	
CaO <sup>a</sup>	,105 <sup>*</sup>	-,083	
K <sub>2</sub> O	,382	,652 <sup>*</sup>	
$AI_2O_3^a$	,203	,463 <sup>*</sup>	
Ni	-,061	,398 <sup>*</sup>	
MnO <sup>ª</sup>	,270	,358 <sup>*</sup>	
TiO <sub>2</sub> <sup>a</sup>	,176	,351 <sup>*</sup>	
Cr	-,178	,288 <sup>*</sup>	
MgO <sup>a</sup>	,141	,196 <sup>*</sup>	
$Fe_2O_3^a$	,082	,176 <sup>*</sup>	
V <sup>a</sup>	-,085	,141 <sup>*</sup>	

#### Schrittweise Diskriminanzanalyse ( $K_2O$ , LOI, Ba, Cr, Ni, Eu), zwei Diskriminanzfunktionen: gemeinsame Korrelationen: Stuk-

\*.Größte absolute Korrelation zwischen jeder Variablen und einer Diskriminanzfunktion a. Diese Variable wird in der Analyse nicht verwen-

det.

Gemeinsame Korrelationen innerhalb der Gruppen zwischen Diskriminanzvariablen und standardisierten kanonischen Diskriminanzfunktionen, Variablen sind nach ihrer absoluten Korrelationsgröße innerhalb der Funktion geordnet.

#### E5.6 Funktionen bei den Gruppenzentroiden

## Alle Variablen, zwei oder drei Diskriminanzfunktionen: Funktionen bei den Gruppenzentroiden

Fundart	Funktion		
Fundon	1	2	3
Arnhofen	3,779	1,087	,258
Borgerhau	-,145	-2,295	-,890
Wippingen	-1,534	-,974	1,464
Wittlingen	-2,051	2,948	-,535

Nicht-standardisierte kanonische Diskriminanzfunktionen, die bezüglich des Gruppen-Mittelwertes bewertet werden

Fundort	Funktion		
	1	2	
Arnhofen	3,337	-,679	
Borgerhau	-1,196	-1,498	
Wippingen	-1,627	-,124	
Wittlingen	-,116	2,800	

#### Sechs Variablen (*TiO<sub>2</sub>, K<sub>2</sub>O, LOI, Ba, Ni, Eu*), zwei Diskriminanzfunktionen: Funktionen bei den Gruppenzentroiden

Nicht-standardisierte kanonische Diskriminanzfunktionen, die bezüglich des Gruppen-Mittelwertes bewertet werden

## Schrittweise Diskriminanzanalyse (K<sub>2</sub>O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu), zwei oder drei Diskriminanzfunktionen: Funktionen bei den Gruppenzentroiden

Fundart	Funktion	
Fundon	1	2
Arnhofen	3,258	-,979
Borgerhau	-1,298	-1,365
Wippingen	-1,654	-,264
Wittlingen	,127	3,063

Nicht-standardisierte kanonische Diskriminanzfunktionen, die bezüglich des Gruppen-Mittelwertes bewertet werden

#### E5.7 Eigenwerte und Wilk's Lambda

Test der Funktion(en)	Wilks-Lambda	Chi-Quadrat	df	Signifikanz
1 bis 3	,016	216,576	57	,000
2 bis 3	,099	121,364	36	,000
3	,534	32,951	17	,011

Alle Variablen, zwei und drei Diskriminanzfunktionen: Wilk's Lambda

Sechs Variablen (*TiO*<sub>2</sub>, *K*<sub>2</sub>O, *LOI*, *Ba*, *Ni*, *Eu*), zwei Diskriminanzfunktionen: Eigenwert

Funktion	Eigenwert	% der Varianz	Kumulierte %	Kanonische Korrelation
1	3,861 <sup>a</sup>	56,1	56,1	,891
2	2,781 <sup>a</sup>	40,4	96,5	,858
3	,240	3,5	100,0	,440

a. Die ersten 2 kanonischen Diskriminanzfunktionen werden in dieser Analyse verwendet.

b. Maximale Anzahl der Funktionen ist 2.

Sechs Variablen ( <i>TiO</i> <sub>2</sub> ,	K <sub>2</sub> O, LOI,	Ba, Ni,	Eu), zwei	Diskriminanzfunktionen:
	Wi	ilk's Laı	mbda	

Test der Funktion(en)	Wilks-Lambda	Chi-Quadrat	df	Signifikanz
1 bis 3	,044	184,438	18	,000
2 bis 3	,213	91,146	10	,000
3	,807	12,676	4	,013

#### Schrittweise Diskriminanzanalyse (K<sub>2</sub>O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu), zwei Diskriminanzfunktionen: Eigenwert

Funktion	Eigenwert	% der Varianz	Kumulierte %	Kanonische Korrelation
1	3,839 <sup>a</sup>	52,1	52,1	,891
2	3,171 <sup>a</sup>	43,0	95,1	,872
3	,363	4,9	100,0	,516

a. Die ersten 2 kanonischen Diskriminanzfunktionen werden in dieser Analyse verwendet.

b. Maximale Anzahl der Funktionen ist 2.

#### Schrittweise Diskriminanzanalyse (K<sub>2</sub>O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu), zwei Diskriminanzfunktionen : Wilks Lambda

Test der Funktion(en)	Wilks-Lambda	Chi-Quadrat	Df	Signifikanz
1 bis 3	,036	195,559	18	,000
2 bis 3	,176	102,535	10	,000
3	,734	18,275	4	,001

#### E5.8 Schrittweise Diskriminanzanalyse

variablen in der Analyse								
Schritt		Toleranz	F-Wert für den Ausschluß	Wilks- Lambda				
1	K <sub>2</sub> O	1,000	39,316					
2	K <sub>2</sub> O	,972	35,872	,378				
2	Ba	,972	30,359	,341				
	K <sub>2</sub> O	,963	33,529	,237				
3	Ba	,951	25,817	,203				
	Eu	,963	10,658	,135				
	K₂O	,809	42,780	,194				
А	Ва	,951	19,572	,122				
4	Eu	,959	10,454	,093				
	Cr	,825	8,759	,088				
	K₂O	,799	37,538	,138				
	Ва	,947	17,352	,089				
5	Eu	,924	8,818	,068				
	Cr	,636	5,730	,061				
	Ni	,720	5,675	,060				
	K₂O	,640	31,658	,098				
	Ва	,935	14,670	,065				
<u> </u>	Eu	,900	9,239	,054				
0	Cr	,633	5,042	,046				
	Ni	,669	6,778	,050				
	LOI	,709	5,226	,047				

# Schrittweise Diskriminanzanalyse ( $K_2O$ , LOI, Ba, Cr, Ni, Eu): Variablen in der Analyse

#### Schrittweise Diskriminanzanalyse (K<sub>2</sub>O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu): Schrittweise Statistik

	Aufge-						٧	Vilks-Lamb	da				
Schr	genom	Sta-					Exa	aktes F		Ν	läherur	ngsweises	F
itt	men	tistik	df1	df2	df3	Statis- tik	df1	df2	Signi- fikanz	Statistik	df1	df2	Sig- nifikanz
1	K₂O	,341	1	3	61,000	39,316	3	61,000	,000				
2	Ba	,135	2	3	61,000	34,356	6	120,000	,000				
3	Eu	,088	3	3	61,000					27,425	9	143,741	,000
4	Cr	,060	4	3	61,000					24,195	12	153,745	,000,
5	Ni	,047	5	3	61,000					21,436	15	157,753	,000,
6	LOI	,036	6	3	61,000					19,666	18	158,877	,000

Bei jedem Schritt wird die Variable aufgenommen, die das gesamte Wilks-Lambda minimiert.

a. Maximale Anzahl der Schritte ist 38.

b. Minimaler partieller F-Wert für die Aufnahme ist 3.84.c. Maximaler partieller F-Wert für den Ausschluß ist 2.71.

d. F-Niveau, Toleranz oder VIN sind für eine weitere Berechnung unzureichend.

#### E6 Clusteranayse

#### E6.1 ANOVA der Clusterzentrenanalyse

	Cluster		Fehler			
	Mittel der Quadrate	df	Mittel der Quadrate	df	F	Sig.
TiO <sub>2</sub>	0,0000000057146	3	0,0000000022094	58	2,586	,062
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	0,0000093949741	3	0,0000007030201	58	13,364	,000
MnO	0,0000000007785	3	0,0000000002377	58	3,275	,027
MgO	0,0000000207209	3	0,0000000104753	58	1,978	,127
CaO	0,0000003895836	3	0,0000003999085	58	,974	,411
Na₂O	0,0000007982733	3	0,0000002983178	58	2,676	,055
K <sub>2</sub> O	0,0000003303569	3	0,0000000250038	58	13,212	,000
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	0,0000000274997	3	0,0000000120745	58	2,277	,089
LOI	0,00000750891054	3	0,0000006485032	58	115,788	,000
Ba	0,0000000029134	3	0,0000000005209	58	5,593	,002
Cr	0,0000000054497	3	0,0000000054039	58	1,008	,396
Ni	0,0000000019454	3	0,0000000010267	58	1,895	,141
Rb	0,0000000000039	3	0,0000000000051	58	,758	,522
V	0,0000000000494	3	0,0000000000135	58	3,654	,018
Eu	0,0000000000012	3	0,0000000000003	58	3,552	,020
Yb	0,0000000000005	3	0,0000000000002	58	3,024	,037

ANOVA

Die F-Tests sollten nur für beschreibende Zwecke verwendet werden, da die Cluster so gewählt wurden, dass die Differenzen zwischen Fällen in unterschiedlichen Clustern maximiert werden. Dabei werden die beobachteten Signifikanzniveaus nicht korrigiert und können daher nicht als Tests für die Hypothese der Gleichheit der Clustermittelwerte interpretiert werden.

#### E6.2 Verarbeitete Fälle in der Clusteranalyse

#### Clusteranalyse: Verarbeitete Fälle

Fälle									
Gültig Fehlende Werte Insgesamt									
Ν	Prozent	Ν	N Prozent N Prozent						
62 100,0% 0 ,0% 62 100,0%									

a. Quadrierte Euklidische Distanz wurde verwendet

*E6.3 Auf der Basis der quadrierten euklidischen Distanz erstellte Näherungsmatrix* auf beiliegender CD

	Zusammenge	eführte Cluster	8	Erstes Vor	kommen des	
Schritt	Schritt Cluster 1 Cl		Koeffizienten	Cluster 1	Cluster 2	Nächster Schritt
1	35	36	674	0	0	28
2	26	30	1 484	0	0	28
3	21	28	2 336	0	0	13
4	8	10	3.217	0	0	22
5	45	46	4.118	0	0	20
6	41	43	5.151	0	0	39
7	20	27	6,380	0	0	13
8	18	19	7,728	0	0	14
9	44	48	9,220	0	0	10
10	44	47	10,835	9	0	20
11	24	25	12,636	0	0	15
12	22	23	14,543	0	0	29
13	20	21	16,701	7	3	30
14	16	18	18,888	0	8	30
15	24	29	21,440	11	0	34
16	32	33	24,064	0	0	32
17	38	39	27,126	0	0	24
18	50	51	30,286	0	0	46
19	53	54	33,454	0	0	37
20	44	45	36,737	10	5	35
21	13	14	40,073	0	0	33
22	8	9	43,708	4	0	53
23	4	5	47,430	0	0	33
24	37	38	51,169	0	17	32
25	59	61	55,053	0	0	31
26	3	6	58,992	0	0	45
27	57	58	62,943	0	0	39
28	26	35	67,247	2	1	34
29	22	34	71,737	12	0	38
30	16	20	77,352	14	13	38
31	59	62	83,308	25	0	50
32	32	37	89,504	16	24	41
33	4	13	95,735	23	21	43
34	24	26	102,160	15	28	42
35	40	44	109,318	0	20	41
36	15	49	116,991	0	0	58
37	52	53	125,209	0	19	47
38	16	22	134,011	30	29	48
39	41	57	143,038	6	27	44
40	1	2	152,259	0	0	43
41	32	40	162,199	32	35	55

## E6.4 Agglomerationsschritte der Clusteranalyse

Zuordnungsübersicht

Schritt	Zusammeng	eführte Cluster	Koeffizienten	Erstes Vorl Clu	kommen des sters	Nächster Schritt			
Conna	Cluster 1	Cluster 2		Cluster 1	Cluster 2				
42	24	31	172,796	34	0	48			
43	1	4	184,224	40	33	45			
44	41	56	196,356	39	0	51			
45	1	3	210,259	43	26	53			
46	50	55	224,434	18	0	47			
47	50	52	239,367	46	37	50			
48	16	24	255,121	38	42	49			
49	16	17	271,853	48	0	60			
50	50	59	288,619	47	31	56			
51	41	60	306,371	44	0	56			
52	7	12	329,985	0	0	54			
53	1	8	354,892	45	22	57			
54	7	11	389,259	52	0	57			
55	32	42	426,524	41	0	59			
56	41	50	468,584	51	50	59			
57	1	7	513,160	53	54	58			
58	1	15	565,676	57	36	60			
59	32	41	626,378	55	56	61			
60	1	16	764,747	58	49	61			
61	1	32	915,000	60	59	0			

#### Zuordnungsübersicht

#### E6.5 Ergebnis der Clusteranalyse

#### **Cluster-Zugehörigkeit** 4 Cluster 3 Cluster 2 Cluster Fall 1: Arnh.01 2: Arnh.02 3: Arnh.03 4: Arnh.04 5: Arnh.05 6: Arnh.06 7: Arnh.07 8: Arnh.08 9: Arnh.09 10:Arnh.10 11:Arnh.11 12:Arnh.12 13:Arnh.13 14:Arnh.14 15:Arnh.15

Fall	4 Cluster	3 Cluster	2 Cluster
16:Borg.01	2	2	1
17:Borg.02	2	2	1
18:Borg.03	2	2	1
19:Borg.04	2	2	1
20:Borg.05	2	2	1
21:Borg.06	2	2	1
22:Borg.07	2	2	1
23:Borg.08	2	2	1
24:Borg.09	2	2	1
25:Borg.11	2	2	1
26:Borg.12	2	2	1
27:Borg.13	2	2	1
28:Borg.14	2	2	1
29:Borg.15	2	2	1
30:Borg.16	2	2	1
31:Borg.17	2	2	1
32:Borg.18	3	3	2
33:Borg.19	3	3	2
34:Borg.20	2	2	1
35:Wipp.02	2	2	1
36:Wipp.03	2	2	1
37:Wipp.04	3	3	2
38:Wipp.05	3	3	2
39:Wipp.06	3	3	2
40:Wipp.07	3	3	2
41:Wipp.08	4	3	2
42:Wipp.09	3	3	2
43:Wipp.10	4	3	2
44:Wipp.11	3	3	2
45:Wipp.12	3	3	2
46:Wipp.13	3	3	2
47:Wipp.14	3	3	2
48:Wipp.15	3	3	2
49:Witt.01	1	1	1
50:Witt.02	4	3	2
51:Witt.03	4	3	2
52:Witt.04	4	3	2
53:Witt.05	4	3	2
54:Witt.06	4	3	2
55:Witt.07	4	3	2
56:Witt.08	4	3	2
57:Witt.09	4	3	2
58:Witt.10	4	3	2
59:Witt.11	4	3	2

Cluster-Zugehörigkeit

Fall	4 Cluster	3 Cluster	2 Cluster	
60:Witt.12	4	3	2	
61:Witt.13	4	3	2	
62:Witt.15	4	3	2	

#### Cluster-Zugehörigkeit

## Katalog

Er enthält Einzelbeschreibungen und -farbbestimmungen der 75 untersuchten Hornsteine.

Alle Hornsteine wurden mehrfach farblich sortiert: nach der Farbe des patinierten Cortex, der sichtbaren Hornsteinfarbe am unveränderten Rohmaterial und nach der Sägeschnittfarbe; ferner wurden die jeweiligen Farbgrenzen, z. B. zwischen WH, GR, YG, YB, festgelegt. Außerdem wurden die Farbwechsel und die Verteilung der Inhomogenitäten verglichen. Aus diesen und weiteren ermittelten Daten entstand das Übersichtsblatt A2 im Anhang.

Alle Fotos - außer den mit Abbildungsnachweis versehenen - stammen von der Autorin.

## Katalogverzeichnis

Ι	Abkürzungen in den Hornsteinbeschreibungen
II	Fundort Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim 300
III	Fundstelle Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis 326
IV	Fundstelle Wippingen "Höfermahd", Gemeinde Blaustein, Alb- Donau-Kreis
V	Fundort Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen
VI	Fundstelle Sonderbuch "Grund", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis 446
VII	Fundorte in Ungarn

## I Abkürzungen in den Hornsteinbeschreibungen

(verändert nach Fisher 2007<sup>23</sup>)

Abkür- zung	Deutsch	Englisch
RM JC BC KC MC TC TC TRC UK	Rohmaterialart weißer oder grauer Jurahornstein brauner, ocker- oder beigefarbener Jurahornst. Keuperhornstein Muschelkalkhornstein Bayrischer Plattenhornstein Triashornstein Unbestimmtes Rohmaterial	Raw material type white or gray chert brown, yellow-brown or beige Jura chert Keuper chert Muschelkalk chert Bavarian tabular chert Trias chert other material, not identifiable
GF	<b>Rohmaterialform</b>	<b>Type of raw material block</b>
TB	Plattenhornstein	tabular chert
ND	Knolle	nodule
FN	Fladen	flat nodule
IN	nicht bestimmbar	indeterminate
BT CO FL BL SH NSH TSH	Artefakt-Grundform Kern oder Kernfragment mit > 3 Abschlags- negativen Abschlag Klinge Trümmer (keine Ventralfläche) natürlicher Trümmer (kein Artefakt) getestete Knolle mit ≤ 3 Abschlagsnegativen	Blank type core with more than 3 flake scars flake blade shatter (no ventral face) natural shatter, non-artifact tested nodule with $\leq$ 3 flake scars
COR	<b>Cortexart</b>	<b>Corttype</b>
FR	rauer Cortex	"fresh" chert cortex
TH	glatter Cortex	cortex smoothed
AB	Cortex fehlend	cortex absent
COT	Cortexdicke	<b>Cortex thickness</b>
1	sehr dünner Cortex, < 1 mm	very thin cortex, < 1 mm
2	Cortex bis 2 mm dick	Cortex to 2 mm thickness
3	Cotex bis 5 mm dick	Cortex to 5 mm thickness
4	Cortex bis 10 mm dick	Cortex to 10 mm thickness
5	Cortex bis 16 mm dick	Cortex to 16 mm thickness
6	Cortex bis 28 mm dick	Cortex to 28 mm thickness

Г

<sup>&</sup>lt;sup>23</sup> L. Fisher (2007), Analysis of Survey Finds 2006/2007: Detaillierte Aufnahme.

Abkür- zung	Deutsch	Englisch
COE	Cortexausbreitung	Cortex extent
0	keine	no Cortex
1	< 50 %	< 50 %
2	> 50 %	> 50 %
3	100 %	100 %
COC	Cortexfarbe	Cortex color
W	weißlich bis sehr hellgrau	white to very light gray
G	beige-grau	yellow-gray
В	beige bis braun	very pale brown to brown
Y	gelblich bis ocker-orange	yellow to reddish yellow
CL	Hornsteinfarbe	Chert color
WH	weißlich bis sehr hellgrau	white to light gray
GR	hell- bis dunkelgrau	medium to dark gray
YG	beige-grau	yellow-gray
YB	ocker bis rotbraun	yellow to brown
	Musterung	Pattern
CB	konzentrisch gebändert	concentric banding
PB	parallel gebändert	parallel banding
SM	schlierig/marmoriert	smeary/marbled
IN	nicht bestimmbar	indeterminate
CC	Farbwechsel	Color change
od	Richtung Rinde dunkler werdend	direction cortex more dark
md	Richtung Zentrum dunkler werdend	direction centrum more dark
IC	Einschlüsse	Inclusions
INH	Inhomogenitäten	inhomogeneity
FOS	Fossilien	fossils
SPN	Schwammnadeln	sponges spicules
PA	Patinierung	Patination
GL	Lackglanz	Lack gloss
QU	Qualität	Quality
1	sehr feinkörnig, glänzend	very fine-grained /shiny, lustrous
2	feinkörnig, glatt	fine-grained, smooth break surface
3	mittelkörnig, matt bis leicht körnig	medium-grained, matte to slightly grainy
4	grobkörnig, Bruchfläche rau	coarse-grained, fracture surface rough
5	heterogen, > 20 % fällt in 2 oder mehr Gruppen	inhomogen, $> 20$ % fall into 2 or more groups
6	kein muscheliger Bruch	no conchoidal break
9	unbestimmbar	unable to determine
1		

## II Fundort Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim

### Arnh. 1 – Mittelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: H. Floss

**Größter Durchmesser:** 75 mm **Gewicht:** 72 g



Abb. 1 Arnh. 1: Zweite Cortexseite.

**Grundform:** Trapezförmiger getesteter Trümmer (TSH) von Plattenhornstein (TC) aus dem Jura; 11 mm dick; mit vier Bruchflächen und drei Abschlagsnegativen (vermutlich zeitnah intentional)

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt die gesamte Ober- und Unterseite (3, 100 %) mit Ausnahme der Abschläge; <1 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: zwei unterschiedliche Seiten: weißlich (10YR 8/1 white) über grau (5Y 6/1 gray) bis braun (10YR 6/4 bis 5/4 light yellowish brown bis yellowish brown) auf der 1. Seite, auf der 2. Seite (Abb. 1) ockerfarben (10YR 8/3 bis

8/4 very pale brown) mit grauen, raueren Auflagerungen (10YR 5/1 gray),

die zum Teil wiederum von ockerfarbenem Cortex bedeckt sind; wenige schwarze Punkte (10YR 2/1 black), wohl von Mangan; im Anschnitt weißlich



Abb. 2 Arnh. 1: Bruchflläche zweite Cortexseite oben.

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt mittelgrau (GR); rindenparallel gebändert (PB), mittig dunkler (md); einzelne Farben: ca. 9 Schichten weißlich (GLEY1 8/N white), überwiegend hellgrau (GLEY1 7/N light gray) und mittelgrau (GLEY1 5/N gray), ferner dunkelgrau (GLEY1

3/N very dark gray), direkt unter der Rinde auf beiden Seiten auch bräunlich-grau (10YR 5/2 grayish brown) (Abb. 1 unten), was durch den Sägeschnitt (Abb. 3) bestätigt wurde

**Sägeschnitt:** insgesamt mittelgrau (GR); bläulicher als erwartet (GLEY2 7/5PB bis 6/5PB light bluish gray bis bluish gray)



Abb. 3 Arnh. 1: Sägeschnitt.

Einschlüsse: makroskopisch keine; unter der Lupe wenige Schwammadeln in dunklen Bändern

**Qualität des Rohmaterials:** sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung (PA):** auf drei Bruchflächen weißlich (5Y 8/1 white), ferner grau (GLEY2 4/5B dark bluish gray) und bräunlich (10YR 5/3 bis 4/3 brown).

### Arnh. 2 – Dunkelgrauer, sehr fein- bis mittelkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: H. Floss

**Größter Durchmesser:** 67 mm **Gewicht**: 69 g



Abb. 1 Arnh. 2: Zweite Cortexseite.

**Grundform:** etwa quaderförmiger getesteter Trümmer (TSH) eines Plattenhornsteins (TC) aus dem Jura;  $\leq 20$  mm dick; mit vier Bruchflächen und drei Abschlagsnegativen oder Teilen davon auf dem Cortex (vermutlich zeitnah intentional)

**Cortex:** außen rau (FR); bedeckt die gesamte Oberund Unterseite (3, 100 %) mit Ausnahme der Abschläge; < 1 mm dick; insgesamt gelblich bis ockerorange (Y); einzelne Farben: zwei unterschiedliche Seiten: 1. Seite stark verwittert, hellbeige (10YR 8/1 white) bis ocker (10YR very pale brown) mit fleckigen Stellen in orange (7.5YR 7/8 bis 6/8 reddish yellow) und einer in braun (7.5YR 4/3 brown), 2. Seite (Abb. 1) ocker (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yel-

low) bis braun (7.5YR 5/4 brown); im Anschnitt beige (10YR 8/2 very pale brown)



Abb. 2 Arnh. 2: Bruchfläche, erste Cortexseite oben.

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt dunkelgrau (GR); rindenparallel gebändert (PB), oben und unten dunkler (od); einzelne Farben: drei gut unterscheidbare Bänder, das oberste und unterste dunkelgrau (GLEY1 4/N bis 3/N dark gray bis very dark gray), im obersten Band (in Abb. 2) sind ca. 5 parallele Streifen unterscheidbar, mittleres Band mit sehr heterogenen Bereichen: grau (GLEY1 4/N dark gray), hellbeige (10YR 8/1 white), ocker (7.5YR 8/6 bis 7/6 reddish yellow), wenig dunkelgrau (GLEY1 3N very dark gray);

braune Ablagerungen (7.5YR 5/4 bis 5/6 brown bis strong brown) auf einer Bruchfläche



Abb. 3 Arnh. 2: Sägeschnitt.

Sägeschnitt (Abb. 3, gedreht): insgesamt dunkelgrau (GR); einzelne Farben heller und bläulicher: leicht bläuliches grau (GLEY2 5/5PB bis 4/5PB bluish gray bis dark bluish gray), weißlich (7.5YR 8/1 white)

Einschlüsse: makroskopisch keine, unter der Lupe wenige Schwammnadeln in den dunklen Bändern

Qualität des Rohmaterials: dunkelgraue Bänder sehr feinkörnig, glänzend (QU 1), mittleres Band heterogen: fein-

körnig, glatt (QU 2) im grauen und beigefarbenen Bereich, mittelkörnig, matt, kein muscheliger Bruch (QU 6) im ockerfarbenen Bereich (Abb. 2); insgesamt QU 3 Patinierung (PA): ocker (7.5YR 7/6 reddish yellow) bis bräunlich (7.5YR 5/4 brown).

### Arnh. 3 – Dunkelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: H. Floss

**Größter Durchmesser:** 60 mm **Gewicht:** 39 g



Abb. 1 Arnh. 3: Cortexseite.

**Grundform** (*Abb. 1*): Getesteter Trümmer (TSH) eines Plattenhornsteins (TC) aus dem Jura mit dem ungefähren Grundriss eines Parallelogramms;  $\leq 15$  mm dick; mit fünf Bruchflächen und drei Abschlagsnegativen (vermutlich zeitnah intentional)

**Cortex** (*Abb. 1*): außen rau (FR); bedeckt die gesamte Ober- und Unterseite (3, 100 %) mit Ausnahme der Abschläge; < 2 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: zwei unterschiedliche Seiten: 1. Seite (Abb. 1) mit

dickerem Cortex ockerfarben (10YR 8/4 bis 7/4 very pale brown), fast mittig etwas orangefarbener

Fleck (5YR 6/6 reddish yellow) von  $\leq$  6 mm Durchmesser; verstreut kleinere dunkelbraune Flecken (7.5YR 4/3 brown) und schwarze punktförmige Strukturen (7.5YR 2.5/1 black), 2. Seite mit sehr dünnem Cortex, teilweise angeschlagen, dort weißlich, etwas heller ockerfarben (10YR 8/3 bis 7/3 very pale brown), bräunliche Flecken (7.5YR 4/3 brown) und gräuliche Strukturen (10YR 5/1 gray); im Anschnitt weißlich (5Y 8/1 white)



Abb. 2 Arnh. 3: Bruchfläche.



Abb. 3 Arnh. 3: Sägeschnitt.

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt dunkelgrau (GR); rindenparallel gebändert (PB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: mindestens vier gut unterscheidbare Bänder, das oberste und dritte bräunlich (10YR 4/1 bis 4/2 dark gray bis dark grayish brown) (Abb. 2 links), das zweite und das unterste im Plattenquerschnitt dunkler (10YR 3/1 very dark gray), im zweiten Band vier parallele Streifen unterscheidbar, teilweise dünne weißliche Schicht von < 1 mm Dicke in Schicht 2

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt dunkelgrau (GR); heller und bläulicher als die Bruchkante und mehr deutlich unterscheidbare Schichten; einzelne Farben: Schicht 1 dunkelgrau (GLEY1 3/N very dark gray), Schicht 2 hell bläulichgrau (GLEY1 6/N gray), Schicht 3 mit vier parallelen Streifen in verschiedenen Grautönen (GLEY1 5/N, 4/N und 3/N gray, dark gray, very dark gray), Schicht 4 bläulichgrau bis grau (GLEY1 5/N bis 4/N gray bis dark gray), Schicht 5 hellbläulichgrau (GLEY1 6/N gray), Schicht 6 dunkelgrau (GLEY1 3/N very dark gray) Einschlüsse: makroskopisch keine, unter der Lupe wenige Schwammnadeln in den dunklen Bändern

Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung (PA):** zwei Bruchflächen ganz, drei Bruchflächen nur teilweise gräulich-beige (10YR 6/3 pale brown).

## Arnh. 4 – Dunkelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: H. Floss

#### **Größter Durchmesser:** 66 mm **Gewicht:** 51 g

**Grundform** (Abb. 1): Getesteter Trümmer (TSH) eines Plattenhornsteins (TC) aus dem Jura mit dem ungefähren Grundriss eines Trapezes (Abb. 1);  $\leq 15$  mm dick; mit vier Bruchflächen, eine davon evtl. rezent (Abb. 2) und drei Abschlagsnegativen (vermutlich zeitnah intentional)



Abb. 1 Arnh. 4: Cortexseite.



Abb. 2 Arnh. 4: Bruchfläche.



Abb. 3 Arnh. 4: Sägeschnitt.

Cortex (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt nur eine Oberfläche (2,  $\geq$  50 %) des Plattenhornsteins; < 1 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: erhaltener, bandförmiger, teilweise dickerer Cortex ockerfarben (10YR 8/4 bis 8/6 very pale brown bis yellow) (Abb. 1 oben); mit bläulich-grauen Auflagerungen (GLEY1 6/N bis 5/N light gray bis gray) (Abb. 1 mittleres Band), Mitte und unten Cortex dünn, gräulich und beige gefleckt (10YR 8/4 bis 7/4 very pale brown); unterschiedlich große,  $\leq 7 \text{ mm}$ , dunkelgraue bis schwarze Flecken (10YR 3/1 very dark gray); im Anschnitt weißlich (5Y 8/1 white)

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt dunkelgrau (GR); rindenparallel gebändert (PB), oben und unten dunkler (od); einzelne Farben: mindestens sechs gut unterscheidbare Bänder, das oberste dunkelgrau (10 YR 3/1 very dark gray), das folgende in verschiedenen bläulichen Grauabstufungen (GLEY1 5/N bis 3/N gray, dark gray bis very dark gray), das dritte und fünfte und unterste bräunlichgrau (10YR 4/2 dark grayish brown), das vierte weißlich (GLEY1 8/N bis 7/N white bis light gray), teilweise mit Mittelstreifen

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt dunkelgrau (GR) wie die Bruchfläche, vielleicht eine Spur heller und bläulicher

**Einschlüsse:** makroskopisch keine; mit Lupe und im Dünnschliff wenige Schwammnadeln in dunklen Bändern (Abb. 4)

Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)



Abb. 4 Arnh. 4: Dünnschliff unter dem Polarisationsmikroskop mit einer Schwammnadel (oben Mitte links) (gesamter Maßstab 1 mm).

**Patinierung** (PA): zwei Seiten patiniert, eine Seite gräulich (10YR 4/1 dark gray), eine zweite weißlich und ocker (10YR 8/3 very pale brown), ferner die untere Bruchfläche großfleckig hellgrau (GLEY1 7/N light gray), dunkelgrau (10YR 4/1 dark gray), beige bis ocker (10YR 8/3 very pale brown) mit weißlichen (10YR 8/1 white) und schwarzgrauen (10YR 3/1 very dark gray) Punkten.

## Arnh. 5 – Dunkelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: H. Floss

#### **Größter Durchmesser:** 62 mm **Gewicht:** 83 g

**Grundform** (Abb. 1): Kern (CO) eines Plattenhornsteins (TC) aus dem Jura mit dem Grundriss eines unregelmäßigen Vierecks;  $\leq 15$  mm dick; mit fünf Bruchflächen und mindestens sechs Abschlagsnegativen  $\leq 24$  mm (vermutlich zeitnah intentional)



Abb. 1 Arnh. 5: Aufsicht auf die 1. Seite mit dickerem Cortex.



Abb. 2 Arnh. 5: Bruchfläche.

Cortex: bedeckt ca. 45 % der gesamten Oberund Unterseite (1, < 50 %); < 2 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: zwei unterschiedliche Seiten: 1. Seite mit dickerem Cortex (Abb. 1), ca. 20 % erhalten, außen rau (FR), ockerfarben (10YR 8/4 very pale brown), dunkelbraune Punkte und ein ca. 2 mm breites rostbraunes Band (5YR 5/4 reddish brown), 2. Seite zur Hälfte mit sehr dünnem. relativ glattem Cortex (TH), ockerfarben (10YR 8/4 very pale brown) bis gräulich (GLEY1 5/N bis 5/10Y gray bis greenish gray); rostfarbene Punkte (5YR 4/6 yellowish red) meist als größere Flecken angeordnet, kleine hellgraue Punkte und zwei größere braun-schwarze Flecken ( $\leq 4 \text{ mm}$ ) (5YR 2.5/1 black); im Anschnitt weißlich (10YR 8/1 white)

**Platteninneres** (Abb. 2): mittelgrau (GR); rindenparallel gebändert (PB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: mindestens acht gut unterscheidbare Bänder, das oberste dunkelgrau (GLEY1 4/N bis 3/N dark gray bis very dark gray) (Abb. 2), das zweite mittelgrau (GLEY1 5/N gray), das dritte und fünfte grau-beige (10YR 6/2 light brownish gray), das vierte weißlich (2.5Y 8/1 white) und die drei untersten im Plattenquerschnitt weißlich (2.5Y 8/1 white) mit verschiedenen Graublau-Tönen (GLEY1 5/N bis 3/N gray, dark gray und very dark gray)

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt dunkelgrau (GR), etwas dunkler und grauer als die Bruchfläche; Schicht 1 und 2 bilden hier eine einzige Schicht, die von oben fünfte Schicht ist durch zwei schwa-

che braune Linien in sich unterteilt; die Farben haben teilweise weniger Blaustich

Einschlüsse: makroskopisch keine; unter der Lupe wenige Schwammnadeln in dunklen Bändern



Abb. 3 Arnh. 5: Sägeschnitt.

Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA): teilweise auf vier Bruchflächen beigefarben-gräulich (10YR 6/3 light brownish gray), auf der fünften rostfarben (5YR 4/6 yellowish red).

## Arnh. 6 – Dunkelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: H. Floss

**Größter Durchmesser:** 116 mm **Gewicht:** 115 g

**Grundform** (Abb. 1): Kern (CO) eines Plattenhornsteins (TC) aus dem Jura;  $\leq 15$  mm dick; mit fünf Bruchflächen und mindestens fünf Abschlagsnegativen  $\leq 51$  mm (vermutlich zeitnah intentional)



Abb. 1 Arnh. 6: Aufsicht auf die bearbeitete Seite (Oberseite).

gend rau (FR), ca. ein viertel relativ glatt (TH) auf der Unterseite: bedeckt etwa 65 % der Ober- und Unterseite  $(2, \geq 50)$ %), davon die Unterseite ganz; <1 mm dick: insgelblich gesamt bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: hell ockerfarben (10YR 8/3 very pale brown),

Cortex (Abb. 1):

außen

überwie-

von hellgrauen Strukturen (GLEY1 7/N light gray) durchsetzt und mit dunkelgrauen Flecken (GLEY1 4/N dark gray);  $\leq$  3 mm tiefe, fast kreisförmige Eintiefung (Ø  $\leq$  8 mm) auf der Unterseite; im Anschnitt weißlich (2.5Y 8/1 white)



Abb. 2 Arnh. 6: Bruchkante mit zwei Abschlagsnegativen.

(Abb. 2): insgesamt beigegrau (YG); rindenparallel ge-

Platteninneres

rindenparallel gebändert (PB), mittig dunkler (md); einzelne Farben: acht gut unterscheidbare Schichten, von oben nach unten dunkelgrau (10YR 3/1 bis 2/1very dark

gray bis black), braun (10YR 4/2 dark grayish brown), dunkelgrau (10YR 3/1 very dark gray), dann wieder braun, dunkelgrau, braun, grau, zuunterst dunkelgrau


Abb. 3 Arnh. 6: Sägeschnitt.

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt dunkelgrau (GR), heller und bläulicher als die patinierte Bruchfläche

Einschlüsse: makroskopisch keine; unter der Lupe wenige Schwammnadeln in dunklen Bändern

Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA) (Abb. 2): auf zwei Seiten teilweise gräulich (10YR 7/1 light gray), auf einer Seite beigefarben-ocker (10YR 7/3 very pale brown) und auf einer weiteren Seite ocker (10YR 8/3 very pale brown) und weißlich (5Y 8/1 white).

### Arnh. 7 – Mittelgrauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: Herr Hammerl, Museum Abensberg , 20. 10. 2009

**Größter Durchmesser:** 54 mm **Gewicht:** 77 g



**Grundform** (Abb. 1): Kern (CO) von unregelmäßiger Form aus Plattenhornstein (TC) aus dem Jura;  $\leq 29$  mm dick; mit vier patinierten Bruchflächen und fünf Abschlagsnegativen (vermutlich zeitnah intentional) und Kantenbeschädigung

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt die eine Oberfläche ganz  $(2, \ge 50 \%)$ ; <1 mm dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: weißlich (GLEY1 8/N white) bis beige (10YR 8/2 very pale brown); im Anschnitt weißlich

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt dunkelgrau (GR), parallel gebändert (PB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: ca. 8 Schichten, jeweils durch feine, dunkelgraue Schichten (GLEY1 5/N bis 4/N gray bis dark gray), im Querschnitt als Linien erscheinend, abgegrenzt, überwiegend beige-grau (7.5YR 5/1 bis 5/2 gray bis brown) und bläulich-grau (GLEY1 6/N bis 5/N gray)

Sägeschnitt: insgesamt mittelgrau (GR), etwas heller und grauer als die Bruchkanten

**Einschlüsse:** makroskopisch keine; unter der Lupe wenige Schwammadeln in dunklen Bändern

**Qualität des Rohmaterials:** überwiegend mittelkörnig, matt bis leicht körnig (QU 3)

**Patinierung** (PA) (Abb. 3): weißlich (GLEY1 8/N white) und beigefarben (10YR 8/2 very pale brown).

oben:Abb. 1 Arnh. 7: Cortex und Patinierung.Mitte:Abb. 2 Arnh. 7: Aufsicht.unten:Abb. 3 Arnh. 7: Bruchseite mit Bänderung.

# Arnh. 8 – Mittelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: Herr Hammerl, Museum Abensberg, 04.11.2009

# **Größter Durchmesser:** 60 mm **Gewicht:** 38 g

Grundform (Abb. 1): Getesteter Trümmer (TSH) von unregelmäßiger Form aus Plattenhorn-



Abb. 1 Arnh. 8: Aufsicht mit Cortex.



Abb. 2 Arnh. 8: Bruchseite mit Bänderung.

stein (TC) aus dem Jura;  $\leq 24$  mm dick; mit zwei patinierten Bruchflächen, ein Abschlagsnegativ; wohl aus derselben Schicht wie Arnh. 9

**Reste des Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt die Hälfte der gesamten Ober- und Unterseite  $(2, \ge 50 \%)$ ; < 1 mm dick; insgesamt weißlich (W); einzelne Farben: mittelgrau (GLEY1 7/N bis 6/N light gray bis gray) bis weißlich (5Y 8/1 white) und dunkelgrau (GLEY1 3/N very dark gray); im Anschnitt weißlich

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt mittelgrau (GR); parallel gebändert (PB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: ca. sieben Schichten, jeweils durch feine, dunkelgraue Schichten (GLEY1 3/N very dark gray) oder weißliche Schichten (GLEY1 8/1 white), im Querschnitt als Linien erscheinend, abgegrenzt, überwiegend hellgrau (GLEY1 8/N bis 7/N white bis light gray), mittelgrau (GLEY1 6/N und 5/N gray) und dunkelgrau (GLEY1 4/N bis 10YR 4/1 dark gray)

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR) wie die Bruchkante (Abb. 2), aber Farben um eine Nuance bläulicher



Abb. 3 Arnh. 8: Sägeschnitt.

**Einschlüsse:** makroskopisch keine; unter der Lupe wenige Schwammnadeln in dunklen Bändern

Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA): auf zwei der Bruchflächen bräunlich (10YR 5/2 grayish brown).

### Arnh. 9 – Mittelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: Herr Hammerl, Museum Abensberg, 04.11.2009

**Größter Durchmesser:** 52 mm **Gewicht:** 45 g



Abb. 1 Arnh. 9: Cortexseite.



Abb. 2 Arnh. 9: Bruchseite mit Bänderung.



Abb. 3 Arnh. 9: Sägeschnitt.

**Grundform** (Abb. 1): Getesteter Trümmer (TSH) von unregelmäßiger Form aus Plattenhornstein (TC) aus dem Jura;  $\leq 24$  mm dick; mit zwei patinierten Bruchflächen und einem Abschlagsnegativ (vermutlich zeitnah intentional), wohl aus derselben Schicht wie Arnh. 8

**Reste des Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt knapp  $\frac{2}{3}$  der Ober- und Unterseite (2,  $\geq$  50 %); < 1 mm dick; insgesamt weißlich (W); einzelne Farben: mittelgrau (GLEY1 7/N bis 6/N light gray bis gray) bis weißlich (5Y 8/1 white) und dunkelgrau (GLEY1 3/N very dark gray); im Anschnitt weißlich

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt mittelgrau (GR); parallel gebändert (PB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: ca. sieben Schichten, jeweils durch feine, dunkelgraue Schichten (GLEY1 3/N very dark gray) oder weißliche Schichten (GLEY1 8/1 white), im Querschnitt als Linien erscheinend, abgegrenzt, überwiegend hellgrau (GLEY1 8/N bis 7/N white bis light gray), mittelgrau (GLEY1 6/N und 5/N gray), die leicht beigegraue Stelle im zweiten Band von unten (10YR 5/1 gray) und dunkelgrau (GLEY1 4/N dark gray)

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); Farben und Bänder wie in Abb. 2, aber Farben etwas stärker ins Bläuliche gehend; die leicht beige-graue Stelle im dunklen Band etwas heller (10YR 6/1 gray)

Einschlüsse: makroskopisch keine; unter der Lupe wenige Schwammadeln in dunklen Bändern

**Qualität des Rohmaterials:** sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA) (Abb. 2): auf zwei der Bruchflächen bräunlich (10YR 5/2 grayish brown).

### Katalog

# Arnh. 10 – Mittelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: Herr Hammerl, Museum Abensberg, 04.11.2009

### **Größter Durchmesser:** 56 mm **Gewicht:** 37 g







**Grundform** (Abb. 1): Getesteter Trümmer (TSH) von unregelmäßiger Form aus Plattenhornstein (TB) oder Fladen (FN) aus dem Jura;  $\leq$  36 mm dick; mit einer patinierten Bruchfläche; zwei Abschlagsnegative (vermutlich zeitnah intentional)

**Reste des Cortex** (Abb. 1): relativ glatt (TH); bedeckt die Hälfte der Ober- und Unterseite  $(2, \ge 50 \%)$ ; < 1 mm dick; insgesamt weißlich bis hellgrau (W); einzelne Farben: hellgrau (GLEY1 7/N bis 7/10Y) und weißlich (10YR 8/1 white), einzelne mittelgraue (10YR 5/1 gray) Flecken; im Anschnitt weißlich

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt hellgrau (GR); parallel gebändert (PB), Mitte dunkler (md); einzelne Farben: mindestens sieben Schichten, jeweils durch feine, graue Schichten (10YR 5/1 gray), im Querschnitt als Linien erscheinend, abgegrenzt, überwiegend graubeige (10YR 6/1 bis 5/1 gray), das breiteste Band in sich marmoriert, außerdem hellgraue (GLEY1 7/N bis 7/10Y light gray bis light greenish gray) und weißliche (GLEY1 8/N white), schmalere Bänder

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); Bänderung wie die Bruchfläche (Abb. 2), grau um eine Nuance bläulicher, besonders die Trennlinie (GLEY1 5/N bis 4/N gray bis dark gray)

**Einschlüsse:** makroskopisch kleinere Inhomogenitäten von < 2 mm, unter der Lupe wenige Schwammnadeln in dunkleren Bändern

Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA): weißlich (GLEY1 8/N white) (Abb. 1 unten links).

oben:Abb. 1 Arnh. 10: Cortexseite.Mitte:Abb. 2 Arnh. 10: Platteninneres.unten:Abb. 3 Arnh. 10: Sägeschnitt.

### Arnh. 11 – Dunkelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: Anne Marie Bertsch, 04.12.2009

### **Größter Durchmesser:** 80 mm **Gewicht:** 48 g



Abb. 1 Arnh. 11: Erste Cortexseite.



Abb. 2 Arnh. 11: Platteninneres.



Abb. 3 Arnh. 11: Sägeschnitt.

**Grundform** (Abb. 1): Natürlicher Trümmer (NSH) aus Plattenhornstein (TC) mit einem etwa rechtwinkligen Dreieck als Grundfläche;  $\leq$  14 mm dick; mit zwei patinierten Bruchflächen; Kantenbeschädigungen

**Cortex** (Abb. 1): zwei unterschiedliche Seiten: erste Seite rau (FR), zweite Seite relativ glatt (TH); bedeckt beide Seiten (3, 100 %); < 1 mm dick; insgesamt beige bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: hellbeige (10YR 8/2 very pale brown) bis ocker (10YR 7/6 reddish yellow), auf der

ersten Seite überwiegen die Ockertöne, die zweite Seite ist heller, hier überwiegen die Beigetöne; dunkelgraue (10YR 4/1 dark gray), meist winzige punktförmige Auflagerungen und ein ebensolcher Fleck < 3 mm; im Anschnitt weißlich

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt dunkelgrau (GR); parallel gebändert (PB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: überwiegend mittel- und dunkelgrau (GLEY1 5/N gray bis 4/N dark gray), mindestens sieben Schichten, jeweils durch feine, dunkelgraue Schichten (GLEY1 3/N very dark gray), im Querschnitt als Linien erscheinend, abgegrenzt

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt dunkelgrau (GR); nur drei Schichten deutlich unterscheidbar und insgesamt leicht bläulich; einzelne Farben: oberste Schicht (< 2 mm dick) dunkel bläulich-grau (GLEY2 4/5PB dark bluish gray), gefolgt von hellerem bläulich-grau (GLEY2 6/5PB bluish gray), die unterste Schicht (< 9 mm) erscheint als Ganzes dunkel bläulich-grau (GLEY2 4/5PB dark bluish gray bis 3/5PB very dark bluish gray), sie ist nur undeutlich in bis zu fünf Schichten unterteilbar

Einschlüsse: makroskopisch keine sichtbar; unter der Lupe wenige Schwammnadeln in dunkleren Bändern Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA) (Abb. 2): bräunlich (7.5YR 5/3 bis 4/3 brown), angrenzend an den Cortex auch weißlich (7.5YR 8/1 und GLEY1 8/N white).

# Arnh. 12 – Dunkelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: Anne Marie Bertsch, 04.12.2009

**Größter Durchmesser:** 48 mm **Gewicht:** 46 g



Abb. 1 Arnh. 12: Erste Cortexseite.

**Grundform** (Abb. 1): Natürlicher Trümmer (NSH) aus Plattenhornstein (TC) mit der Grundfläche eines etwa gleichseitigen Dreiecks;  $\leq 17$  mm dick; mit einer patinierten Bruchfläche; Kantenbeschädigungen

**Cortex:** zwei unterschiedliche Seiten: erste Seite (Abb. 1) rau (FR), zweite Seite relativ glatt (TH); bedeckt beide Seiten (3, 100 %); < 1 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: erste Seite heller: hellbeige (10YR 8/4 very pale brown) bis ocker (10YR 7/6 bis 6/6 yellow bis brownish yellow) mit einigen kleineren dunkleren Flecken, zweite Seite dunkler: (10YR 7/6 yellow, 7.5YR 6/8 bis 5/8 reddish yellow bis strong brown) und noch dunklere braune Auflagerungen (7.5YR 4/4 brown); im Anschnitt weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)



Abb. 2 Arnh. 12: Platteninneres.



Abb. 3 Arnh. 12: Sägeschnitt.

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt dunkelgrau (GR), parallel gebändert (PB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: durch grau-beige Schicht (10YR 6/1 bis 6/2 gray bis light brownish gray) in zwei ungleich dicke, dunkle Schichten unterteilt, die sich jeweils wieder in drei Schichten unterteilen, jeweils durch feine, hellere oder dunklere Linien im Querschnitt abgegrenzt, das oberste und unterste Band dunkelgrau (GLEY1 3/N very dark gray), die mittleren wenig heller (10YR 4/1 dark gray)

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt dunkelgrau (GR); Bänderung wie die Bruchfläche (Abb. 2); einzelne Farben: grau um eine Nuance bläulicher, besonders die hellere Trennschicht (GLEY1 6/N gray); die untersten drei Schichten und die oberste sind dunkel bläulich-grau (GLEY2 4/5PB bis 3/5PB dark bluish gray bis very dark bluish gray), die beiden Schichten dazwischen mehr dunkel beige-grau (5YR 4/1 dark gray)

Einschlüsse: makroskopisch kleinere Risse; unter der Lupe wenige Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA): leicht rostfarben überlaufen mit intensiver gefärbten Stellen (7.5YR 5/8) und weißlich (10YR 8/1 white).

### Arnh. 13 – Mittelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: Anne Marie Bertsch, 04.12.2009

**Größter Durchmesser:** 85 mm **Gewicht:** 139 g



Abb. 1 Arnh. 13: Erste Cortexseite.

**Grundform** (Abb. 1): Natürlicher Trümmer (NSH) aus Plattenhornstein (TC) aus dem Jura mit etwa dreieckiger Grundfläche;  $\leq 23$  mm dick; mit drei patinierten Bruchflächen; Kantenbeschädigungen

**Reste des Cortex:** Erste Seite (Abb. 1): größtenteils relativ glatt (TH), die eiförmige Struktur ( $\leq 20$  mm) etwas rau (FR), ebenso der Cortex der zweiten Seite; bedeckt die erste Seite und einen geringen Teil der zweiten Seite ( $2, \geq 50$ %); hauchdünn, < 1 mm dick; insgesamt weißlich bis sehr hellgrau (W); einzelne Farben: hellgrau (7.5YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray) und wenig mittelgrau (GLEY1 6/N gray); im Anschnitt weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)



Abb. 2 Arnh. 13: Platteninneres.

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt beigegrau (YG); parallel gebändert (PB), mittig dunkler (md); mindestens drei Schichten, die oberste und breiteste sehr fein gebändert (ca. 15 Bänder); einzelne Farben: soweit erkennbar überwiegend grau-beige (10YR 5/2 bis 4/2 grayish brown bis dark grayish brown), oben blau-grau (GLEY2 4/5PB dark bluish gray)

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); Bänderung wie die Bruchfläche (Abb. 2), grau um eine Nuance bläulicher; einzelne Farben: unten (< 8 mm hoch) mittelgrau (GLEY1 5/N gray) mit helleren oder heller gerandeten, dunkler kernigen Inhomogenitäten, mittlere Schicht ( $\leq$  3 mm hoch) unterschiedlich intensiv gefärbt mit helleren Rändern, mittelgrau bis bläulich dunkelgrau (GLEY2 4/5PB dark bluish gray), obere Schicht ( $\leq$  7 mm hoch) heller

grau (GLEY1 7/N bis 6/N light gray bis gray), nicht durchweg ganz parallel gebändert, an einer Bruchstelle, wohl aus der Entstehungszeit, auch verschobene Bänder, abschließend eine dünne, < 1 mm dicke, dunkel bläulich graue Schicht (GLEY2 4/5PB dark bluish gray)



Abb. 3 Arnh. 13: Sägeschnitt.

**Einschlüsse:** makroskopisch einige wohl linsenförmige Inhomogenitäten von  $\leq 8$  mm im mittelgrauen Band (Abb. 3); unter der Lupe wenige Schwammnadeln in dunkleren Bändern

Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA): ocker (10YR 5/4 yellowish brown) und weißlich (GLEY1 8/N white) (Abb. 2).

### Arnh. 14 – Mittelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: Anne Marie Bertsch, 04.12.2009

**Größter Durchmesser:** 74 mm **Gewicht:** 82 g



Abb. 1 Arnh. 14: Erste Cortexseite.



Abb. 2 Arnh. 14: Platteninneres.



Abb. 3 Arnh. 14: Sägeschnitt.

**Grundform** (Abb. 1): Natürlicher Trümmer (NSH) aus Plattenhornstein (TC) mit unregelmäßig viereckiger Grundfläche aus dem Jura;  $\leq$  36 mm dick; mit drei deutlich patinierten Bruchflächen; Kantenbeschädigungen

**Reste des Cortex:** relativ glatt (TH) auf der ersten Seite (Abb. 1), teils glatt, teils rau (FR) auf der zweiten Seite; bedeckt beide Seiten (3, 100 %); < 1 mm dick; insgesamt weißlich bis hellgrau (W); einzelne Farben: erste Seite: weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar) mit ockerfarbenen (10YR 7/6 yellow) und grau-schwarzen Flecken (10YR 3/1 very

dark gray), zweite Seite: überwiegend hellgrau (10YR 7/1 light gray) und wenig mittelgrau (GLEY1 6/N bis 5/N gray); im Anschnitt weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt beigegrau (YG); parallel gebändert (PB), Mittelband dunkler (md); einzelne Farben: mindestens fünf Schichten, oben, mittig und unten bräunlich: oben (7.5YR 4/1 bis 4/2 dark gray bis brown), mittig (7.5YR 4/3 brown), unten (7.5YR 4/1 bis 3/1 dark gray bis very dark gray), dazwischen bläulichgrau (GLEY2 2.5/5PB bluish gray)

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR), heller und bläulicher als die Bruchfläche (Abb. 2); einzelne Farben: obere Hälfte: hell bläulich-grau (GLEY2 7/5PB light bluish gray) in vier Schichten unterteilt, die jeweils dunkler abgegrenzt sind, untere Hälfte: dunkler bläulich-grau als die obere (GLEY2 6/5PB bis 5/5PB bluish gray), ebenfalls in vier Schichten unterteilt, die jeweils dunkler abgegrenzt sind, mittig < 2 mm hohe, dunklere und weniger bläuliche Schicht (GLEY1 5/N gray)

Einschlüsse: makroskopisch keine; unter der Lupe wenige Schwammnadeln, dabei lagenweise Unterschiede

Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA): überwiegend ocker (10YR 5/4 yellowish brown), wenig weißlich (10YR 8/1 white).

# Arnh. 15 – Mittelgrauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Kiesgrube "Brandl", Abensberg-Arnhofen, Kreis Kelheim Lesefund: Anne Marie Bertsch, 04.12.2009

**Größter Durchmesser:** 65 mm **Gewicht:** 60 g



Abb. 1 Arnh. 15: Erste Cortexseite.



Abb. 2 Arnh. 15: Platteninneres.



Abb. 3 Arnh. 15: Sägeschnitt.

**Grundform** (Abb. 1): Kern (CO) aus Plattenhornstein (TC) mit ungefähr trapezförmiger Grundfläche aus dem Jura;  $\leq 18$  mm dick; mit vier patinierten Bruchflächen; sieben Abschlagsnegativen (vermutlich zeitnah intentional)

**Reste des Cortex:** relativ glatt (TH); bedeckt beide Seiten (3, 100 %); < 1 mm dick; insgesamt weißlich bis hellgrau (W); einzelne Farben: weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar und 10YR 8/1 und GLEY1 8/N white) ferner hellgrau auf der ersten Seite (GLEY1 7/N light gray) (Abb. 1), auf der zweiten Seite fleckig hellgrau (10YR 7/1 light gray); im Anschnitt weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

**Platteninneres** (Abb. 2): insgesamt mittelgrau (GR); parallel gebändert (PB), nicht deutlich md/od; mindestens fünf Schichten, jeweils durch feine Linien im Querschnitt abgegrenzt; einzelne Farben: unterste Schicht weißlich (GLEY1 8/N), oberste und mittlere Schicht hellgrau (GLEY1 7/N), dazwischen bläulichgraue Bänder (GLEY2 5/5PB bluish gray)

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); Bänderung wie die Bruchfläche (Abb. 2); einzelne Farben um eine Nuance bläulicher: unterste und oberste Schicht helles Bläulich-grau (GLEY2 7/5PB light bluish gray), zweitunterste dunkelste Schicht (GLEY2 5/5PB bluish gray), weitere Schichten bläulich-grau (GLEY2 6/5PB bluish gray), im Querschnitt durch meist dunklere oder durch eine hellere Linie abgegrenzt

**Einschlüsse:** makroskopisch Inhomogenitäten von überwiegend < 9 mm unterhalb des Cortex; unter der Lupe etwas mehr Schwammnadeln als bei anderen Hornsteinen aus Arnhofen

Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

Patinierung (PA): ockerfarben 10YR 5/4 yellowish brown.

# III Fundstelle Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis

### Borg. 1 – Grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 303 Schnitt: 3 Fläche: 3 Fundnr.: 215



Abb. 1 Borg. 1: Cortexseite.



Abb. 2 Borg. 1: Abschlagseite.

### **Größter Durchmesser**: 95 mm **Gewicht**: 131 g

**Grundform** (Abb. 1): Trümmer (SH) oder Kern (CO) einer wohl linsenförmigen Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit drei Bruchflächen; auf der Cortexseite vier Abschlagsnegative bis 18 mm Länge (vermutlich intentional)

Cortex (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt gut <sup>1</sup>/<sub>3</sub> der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-4 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: außen teilweise stark verwittert, dort weißlich (5Y 8/1 white), sonst hellbeige (10YR 8/3 very pale brown) bis rötlich-gelb (7.5YR 7/8 bis 6/8 reddish yellow); im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt mittel- bis dunkelgrau (GR); konzentrisch gebändert (CB), Kern dunkler als der Rand (md); einzelne Farben:

relativ homogenes, unregelmäßig geformtes Zentrum, mittelgrau (2.5Y 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), umgeben von ca. 10-15 Bändern < 1 mm bis 9 mm breit, in Farben zwischen fast weiß (5Y 8/1 white) und dunkelgrau (GLEY 1 4/N bis 5/N gray bis dark gray); in den Randbereichen feineres Material

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR), die Grautöne erscheinen heller und weniger beige; konzentrisch gebändert (CB); einzelne Farben: Mitte: hellgrau bis grau (GLEY1 7/N bis 6/N light gray bis gray) umrahmt von mittelgrau (GLEY1 6/N bis 5/N gray), Richtung Cortex mehr hellgrau bis weißlich (GLEY1 7/ N light gray und 8/N white)



Abb. 3 Borg. 1: Sägeschnitt.

**Einschlüsse**: makroskopisch kleine Inhomogenitäten bis 4 mm Durchmesser; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** überwiegend sehr feinkörnig, glatt, teilweise glänzend (QU 1-2), Hauptausnahme zwei kleinere Bereiche mit heterogenen Strukturen (QU 5); insgesamt QU 2

Patinierung: sehr schwach.

### Borg. 2 - Grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 505 Schnitt: 5E Fläche: 3 Fundnr.: 246

**Größter Durchmesser**: 97 mm **Gewicht**: 338 g



Abb. 1 Borg. 2: Cortexseite.



**Grundform** (Abb. 1): Bruchstück (SH) einer Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit einer Bruchfläche

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt gut  $^{2}/_{3}$  der Oberfläche des Trümmers  $(2, \ge 50)$ %); < 1 mm dick (soweit bestimmbar); insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: außen teilweise stärker verwittert, dort weißlich (5Y 8/1 white), sonst überwiegend hellbeige (10YR 8/3 bis 8/4 very pale brown) bis ocker (10YR 7/4 bis 7/6 very pale brown bis yellow); punktförmige orangefarbene bis braune Strukturen von Eisensalzen und braun-schwarze Pünktchen. wohl von Mangan; im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); konzentrisch gebändert (CB), Mitte dunkler (md); einzelne Farben: linsenförmige Mitte eher verschwommen abgegrenzt, mittelgrau-beige (10YR 7/2 light gray), von einem graueren Band (2.5Y 7/1 bis 6/1 light gray bis gray) durchzogen, umgeben von ca. fünf heller

Abb. 2 Borg. 2: Knolleninneres.

beigefarbenen (5Y 8/1 white) bis gräulichen (2.5Y 7/1 bis 6/1 light gray bis gray) Bändern, < 1 mm bis 15 mm breit; in der Mitte teilweise gröbere Struktur

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); einzelne Farben: Mitte mittelgrau (7.5YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), Rand weißlich (5Y 8/1 white)



Abb. 3 Borg. 2: Sägeschnitt.

**Einschlüsse:** makroskopisch kleinere Inhomogenitäten (< 3 mm); unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** in der Mitte überwiegend mittelkörnig (QU 3), das grauere durchziehende Band feinkörniger, glatt (QU 2), in den Randbereichen feinkörnig, glatt (QU 2); insgesamt QU 2

**Patinierung** (PA) (Abb. 2 und 3): hellbeige (10YR 8/3 bis 8/4 very pale brown) an alten Bruchflächen, in Abb. 2 rechts und links oben, rechts unten; wenige dunkelbraun-graue Punkte, vermutlich Mangan.

# Borg. 3 – Weißlicher, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 505 Schnitt: 5E Fläche: 3 Fundnr. 260

**Größter Durchmesser:** 69 mm **Gewicht:** 92 g

**Grundform** (Abb. 1): Abschlag (FL) einer wohl länglichen Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit zwei größeren Artefaktnegativen



Abb. 1 Borg. 3: Cortexseite.



Abb. 2 Borg. 3: Abschlagseite, rechts in Abb. 1.

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt gut die Hälfte der Oberfläche  $(2, \ge 50 \%)$ ; sehr dünn, < 1 mm, teilweise stark verwittert; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: außen weißlich (2.5Y 8/1 bis 8/2 white bis pinkish white), sonst überwiegend gelblich bis orange (10YR 8/6 bis 7/6 yellow und 7.5YR 6/8 reddish yellow); braun-schwarze Flecken (10YR 2/1 black), wohl von Mangan; im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); konzentrisch gebändert (CB), Mitte dunkler (md); einzelne Farben: vorherrschend weißlich (5Y 8/1 white), eine nur wenig dunklere Mitte (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray) nicht deutlich abgegrenzt, von ca. drei hellen Bändern umgeben; in der Mitte gröbere Struktur (auf einen Wurm- oder Krebsgang zurückzuführen)

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt etwas heller weißlich bis hellgrau (WH); nur undeutlich konzentrisch gebändert (CB), wenig dunklere Mitte (md); einzelne Farben: weißlich am Rand (GLEY1 8/N bis 5Y 8/1 white), in der Mitte (GLEY1 8/N bis 8/10Y white bis light greenish gray), fast ausschließlich im Zentrum verschieden geformte Strukturen in verschiedenen Grautönen (GLEY1 6/N und 5/N gray sowie 4/N gray)

**Einschlüsse** (Abb. 3): makroskopisch kleine Inhomogenitäten von  $\leq 2$  mm; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln, ferner Fossilreste

**Qualität des Rohmaterials:** überwiegend sehr feinkörnig, glatt, schwach glänzend (QU 1-2); etwa in der Mitte heterogen (QU 5); insgesamt QU 2



**Patinierung** (PA) (Abb. 2): sehr schwach, wenig hellorange- bis ockerfarbene Flecken, außerdem einige dunkelgraue bis schwarze Punkte.

Abb. 3 Borg. 3: Sägeschnitt.

### Borg. 4 – Grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 305b Schnitt: 5 Fläche: 4 Fundnr.: 536

**Größter Durchmesser:** 107 mm **Gewicht:** 729 g



Abb. 1 Borg. 4: Cortex und Bruchfläche.

**Grundform** (Abb. 1): natürlicher Trümmer (NSH) einer Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit zwei Bruchflächen

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt ca. <sup>3</sup>/<sub>4</sub> der Oberfläche (2,  $\geq$  50 %); teilweise sehr dünn, < 1 mm (in Abb. 1 unten und rechts), teilweise recht dick (4-16 mm); insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: überwiegend gelblich (10YR 8/4 bis 8/6 very pale brown bis yellow), ockerfarben (10YR 7/4 bis 6/4 very pale brown bis light yellowish brown), in zwei Bändern bräunlicher (10YR 6/6 brownish yellow), in Vertiefungen zum Teil rostfarben (bis 7.5YR 5/8 strong brown); braun-schwarze, meist punktförmige Aggregate, wohl von Mangan; im Querschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2): insgesamt mittelgrau (GR), soweit bestimmbar; einzelne Farben: vorherrschend mittelgrau (2.5Y 7/1 bis 6/1 light gray bis gray) mit schmalen weißlichen (5Y 8/1 white) Bändern (< 2 mm breit)



Abb. 2 Borg. 4: Bruchfläche.



Abb. 3 Borg. 4: Sägeschnitt.

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); konzentrisch gebändert (CB), Richtung Cortex dunkler (od), Bänderung verwaschen um zwei oder drei Kerne, das Ganze noch einmal von ca. drei undeutlich abgegrenzten Bändern umgeben; einzelne Farben: weißlich grau bis mittelgrau (GLEY1 8/N white, 7/N light gray bis 6/N gray)

**Einschlüsse:** makroskopisch mehr mittig wenige Inhomogenitäten < 4 mm; unter der Lupe wenig Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: feinkörnig, glatt (QU 2)

**Patinierung** (PA) (Abb. 1 und 2): weißlich, teilweise sehr stark, teilweise nicht vorhanden; orange (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow) bis gräulich (10YR 5/1 gray).

# Borg. 5 – Grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 412 Schnitt: 4 Fläche: 9 Fundnr.: 1328

**Größter Durchmesser:** 82 mm **Gewicht:** 203 g



Abb. 1 Borg 5: Cortexseite.



Abb. 2 Borg. 5: Bruchflächen.

**Grundform** (Abb. 1): einer von drei natürlichen Trümmern (NSH) eines ungefähr abgerundet rechteckigen Hornsteins (ND) aus Jurahornstein (JC)

Cortex (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt ca.<sup>3</sup>/<sub>5</sub> der Oberfläche  $(2 \ge 50 \%)$ ; 4-9 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: Oberfläche gelblich (2.5Y 8/4 pale yellow bis 10Y 8/6 yellow), in Vertiefungen rostfarben (10YR 6/6 brownisch yellow); braun-schwarze Punkte (10YR 3/1 bis 3/2 very dark gray bis very dark grayish brown), wahrscheinlich von Mangan; im Querschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

Knolleninneres (Abb. 2 links): am Rand nur auf ca.  $\frac{1}{4}$ der Bruchfläche sichtbar; insgesamt mittelgrauer Hornstein (GR); konzentrisch gebändert (CB), Richtung Mitte dunkler (md); einzelne Farben: hellgrau (GLEY1 8/N bis 7/N white bis light gray), von ca. 4 mittelgrauen Bändern (GLEY1 6/N gray) durchzogen, zum Cortex hin weißlich abgegrenzt (5Y 8/1 white); wenig rostfarbene Schlieren **Richtung Cortex** 

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); konzentrisch gebändert (CB), in der Mitte dunkler (md); einzelne Farben: am Rand wie der unpatinierte Teil der Bruchfläche (Abb. 2 links), Mitte beige-grau (zwischen GLEY1 7/N und 7/10Y light gray und light greenish gray bis zwischen GLEY1 6/N und 6/10Y gray und greenish gray), von mittelgrauen (GLEY1



Abb. 3 Borg. 5: Sägeschnitt.

6/1 gray) Bändern umgeben, zum Cortex hin heller (GLEY1 7/1 light gray), mit einem weißlichen Band (GLEY1 8/1 white) endend

**Einschlüsse:** makroskopisch wenige Inhomogenitäten (< 3 mm), mehr mittig; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln (Abb. 4)

**Qualität des Rohmaterials:** sehr feinkörnig, glatt, etwas glänzend im dunkleren Bereich (QU 1-2), am Rand feinkörnig, glatt (QU 2); insgesamt QU 2

**Patinierung** (PA) (Abb. 2): Richtung Cortex mehr beige-grau (2.5Y 7/2 bis 6/2 light gray bis light brownish gray), zur Mitte hin mittelgrau (5Y 6/1 bis 5/1 gray); Richtung Rand ein weißliches (2.5Y 8/1 white) Band von  $\leq 4$  mm, zwei weitere, weniger deutliche weißliche Bänder im Inneren.



Abb. 4 Borg. 5: Dünnschliff unter dem Polarisationsmikroskop mit drei Schwammnadeln (rechts im Bild, gesamter Maßstab 1 mm) (Foto U. Neumann).

# Borg. 6 – Hellgrauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 511i Schnitt: 5 Fläche: 4 Fundnr.:1656

**Größter Durchmesser:** 109 mm **Gewicht:** 322 g



Abb. 1 Borg. 6: Cortex und erste Bruchfläche.

**Grundform** (Abb. 1): Getestete (TSH) Hornsteinknolle (ND) unbekannter Form aus Jurahornstein (JC) mit mindestens drei Bruchflächen; an der Kante des Cortex zu einer Bruchfläche fünf Abschlagsnegative (mindestens eines intentional) (Abb. 2 unten rechts)

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt knapp  $^{1}/_{3}$  der Oberfläche (1, < 50 %); sehr dünn, < 1 mm; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: außen ockerfarben (10YR 7/4 bis 7/6 very pale brown bis yellow) mit dunkleren rostfarbenen Stellen (7.5YR 5/8 strong brown); einige braun-schwarze punktförmige Flecken, wohl von Mangan; im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 1 und 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); konzentrisch gebändert (CB), mittig dunkler (md); einzelne Farben: relativ homogenes Zentrum, hellgrau (2.5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray), umgeben von ca. 15 Bändern < 1-7 mm breit, weißlich (2.5Y 8/1 white) bis hellgrau (2.5Y 7/1 light gray)

Sägeschnitt (Abb. 3) insgesamt etwas heller und grauer (WH); konzentrisch gebändert (CB), innen dunkler (md); einzelne Farben: Zentrum und dunklere Bänder (GLEY1 7/N bis 7/10Y

light gray bis light greenish gray), hellere Bänder (GLEY1 8/N bis 8/10Y white bis light greenish gray)

**Einschlüsse:** makroskopisch kleine Inhomogenitäten < 3 mm, mehr mittig; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln



Abb. 2 Borg. 6: Zweite Bruchfläche.



Abb. 3 Borg. 6: Sägeschnitt.

**Qualität des Rohmaterials:** durchgehend gut (QU 2), da überwiegend feinkörnig und glatt

**Patinierung** (PA): ockerfarbene (7.5YR 6/6 reddish yellow) punktförmige und streifige Verfärbungen (Abb. 1 Bruchfläche oben); winzige braunschwarze Pünktchen, vermutlich Mangan.

# Borg. 7 – Hellgrauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 320 Schnitt: 3 Profil: E (Profilbegradigung) Fundnr.:1719

**Größter Durchmesser:** 149 mm **Gewicht:** 716 g



Abb. 1 Borg. 7: Cortex und Bruchfläche.

**Grundform** (Abb. 1): natürlicher Trümmer (NSH) einer unregelmäßig zylindrischen Hornsteinknolle (ND) aus mittelgrauem Jurahornstein (JC) mit einer Bruchfläche

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt gut <sup>3</sup>/<sub>4</sub> der Oberfläche ( $2, \ge 50$  %); 3-7 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: an der Oberfläche überwiegend ockerfarben (10YR 7/4 bis 7/6 light yellowish brown bis brownish yellow), an einigen Stellen rostfarben (5YR 6/8 bis 5/8 reddish yellow bis yellowish red); gräuliche U-förmige Struktur (2.5Y 7/2 bis 6/2 light gray bis light brownish gray), grau-schwarze (5Y 3/1 very dark gray), punktförmige Aggregate, wahrscheinlich von Mangan; angesägter Cortex weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 1): insgesamt mittelgrau (GR); überwiegend konzentrisch gebändert (CB), innen etwas dunkler als am Rand (md); einzelne Farben: etwa dreieckiges

Zentrum der Bruchfläche (5Y 7/1 bis 6/1 light gray bis gray) mit zwei breiteren weißlichen Bändern (5Y 8/1 white), kaum dunkler als Bänder im Randbereich (GLEY1 7/N bis 7/10Y light gray bis light greenish gray), dunkelgrau abgegrenzt (GLEY1 5/N gray); im Zentrum gröberes Material



Abb. 2 Borg. 7: Sägeschnitt.

**Sägeschnitt** (Abb. 2): insgesamt weniger beige als die Bruchfläche, mittelgrau (GR); deutlich gebändert, teilweise 2-3 Kristallisationskerne umrahmend (CB), kein einheitliches dunkleres Zentrum; einzelne Farben: überwiegend sehr hellgrau bis grau (GLEY1 8/N bis 7/N white bis light gray und 7/N bis 6/N light gray bis gray) und wenig beige-grau (GLEY1 7/N bis 5Y 7/1 light gray), umgeben von mindestens einem breiteren hellgrauen Band (GLEY1 8/N bis 7/N)

**Einschlüsse** (Abb. 1): kleinere Inhomogenitäten (< 1-4 mm) vor allem im Bereich der gröberen Körnung, mehr mittig; **Fossilien** (FOS): fast mittig auf der Bruchfläche 10 mm lange Kammmuschel (Cingentulium sp.); unter der Lupe wenig Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** in der Mitte sehr feinkörnig, glatt, teilweise glänzend (QU 1-2), Richtung Rand fein- bis mittelkörnig, matt (QU 2-3); insgesamt QU 2

Patinierung (Abb. 1 und 2): sehr schwach, hellbeige bis ocker überlaufen

**Glanz** (Abb. 3): an zwei Stellen (5 mm und 3 mm) und verstreut in einem Bereich von 20 mm starker Glanz.



Abb. 3 Borg. 7: Glanz an der größeren Stelle rechts (5 mm Durchmesser) und links in einem Bereich von 20 mm Durchmesser; die dritte Stelle darunter (mit 3 mm Durchmesser) ist im Foto nicht sichtbar.

# Borg. 8 – Grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 320 Schnitt: 3 Profil: E Fundnr.: 1719

**Größter Durchmesser:** 106 mm **Gewicht:** 362 g

**Grundform** (Abb. 1): natürlicher Trümmer (NSH) einer fast vollständigen Hornsteinknolle; abgerundete, dreieckige Scheibe (ND) aus Jurahornstein (JC)



Abb. 1 Borg. 8: Oben rauer Cortex, unten glatter Cortex.

**Cortex** (Abb. 1 und 2): außen teils rau (FR), zum kleineren Teil glatt (TH); bedeckt gut  $\frac{2}{3}$  der Oberfläche (2,  $\geq$  50 %); < 1-12 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: an der Oberfläche ockerfaben (10YR 8/4 very pale brown), z. T. mit mehr beigefarbenen (2.5Y 7/4 pale yellow) sowie orangefarbenen Stellen (5YR 6/8 bis 5/8 reddish yellow bis yellowish red); grau-schwarze (5Y 3/1 very dark gray), überwiegend punktförmige Strukturen, wohl von Mangan; im Querschnitt weiß (mit Musell Color Charts nicht bestimmbar)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2 Mitte rechts): insgesamt mittelgrau (GR); einzelne Farben: soweit sichtbar grau (5Y 6/1 bis 6/2 light gray bis light olive gray) mit weißlichem Band (5Y 8/1 white)

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); konzentrisch gebändert (CB), Mitte dunkler (md); einzelne Farben: Zentrum grau mit schwacher beigefarbener Beimengung (GLEY1 7/N bis 6/N light gray bis gray und 5Y 7/1 gray), umgeben von einem bis zwei, teilweise auch

mehr, überwiegend hellgrauen und weißlichen Bändern (GLEY1 7/N light gray und GLEY1 8/1 white)



*Abb. 2 Borg. 8: Oben rauer, unten glatter Cortex; Knolleninneres Mitte rechts.* 



Abb. 3 Borg 8: Sägeschnitt.

**Einschlüsse:** in der Mitte der angeschlagenen Seite bräunliches, rundliches Gebilde von  $\leq 6$  mm Durchmesser, eine konkretionäre Bildung (Abb. 2 Mitte); weitere Inhomogenitäten < 1 mm mehr mittig; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln (Abb. 4)

**Qualität des Rohmaterials:** kleiner Bereich in der Mitte feinkörnig, glatt (QU 2), überwiegend mittelkörnig, matt bis leicht körnig (QU 3); insgesamt QU 3

**Patinierung** (PA): (Abb. 2 und 3) ockerfarben (10YR 7/4 bis 7/6 very pale brown bis yellow).



Abb. 4 Borg. 8: Dünnschliff unter dem Polarisationsmikroskop mit vier Schwammnadeln (oben rechts und links und untere Mitte rechts und links; gesamter Maßstab 1 mm) (Foto U. Neumann).

# Borg. 9 – Beige-grauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: all Schnitt: 1 Profil: S Fundnr.: 1810

**Größter Durchmesser:** 146 mm **Gewicht:** 927 g



Abb. 1 Borg. 9: Cortexseite.

**Grundform** (Abb. 1): Getesteter Trümmer (TSH) eines eher fladenförmigen Hornsteinknolle (FN) aus Jurahornstein (JC) mit zwei größeren Bruchflächen (nur wenig davon sichtbar an den Rändern oben und unten in Abb. 1) und einer kleineren Bruchfläche; ein Abschlagsnegativ (intentional) (Abb. 1 links oben)

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt etwa <sup>3</sup>/<sub>4</sub> der Oberfläche ( $2, \ge 50$  %), teilweise abgeschlagen (nicht intentional), verschieden geformte, teilweise wurmförmige Cortexstrukturen; < 1-14 mm dick, soweit bestimmbar; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: außen überwiegend gelb-orange (7.5YR 7/8 bis 6/8 reddish yellow) bis orange (7.5YR 6/8 bis 5/8 reddish yellow bis strong brown); dunkelrostfarbene Verfärbungen (7.5YR 5/6 bis 4/6 strong brown), z. T. in Rillen oder fleckig; braun-graue (5YR 4/1 dark gray) bis schwarze (10YR 2/1 black) Verfärbungen, wohl von Mangan; im Querschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)



Abb. 2 Borg. 9: Bruchfläche.

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2): insgesamt mittelgrau (GR); konzentrisch gebändert (CB); einzelne Farben: dunkleres Grau (GLEY1 7/N bis 7/10Y light gray bis light greenish gray), überlagert von vier Schichten Mittelgrau (2.5Y 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), Schichtgrenzen durch hauchdünne dunklere Linien erkennbar; mittig gröberes Material

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt stärker farbig beige-grau (YG), am Rand teilweise gebändert (CB), überwiegend marmoriert (SM), nicht eindeutig md/od; einzelne Farben: unregelmäßig geformtes Zentrum heterogen gemustert und gefärbt: fleckig weißlich (GLEY1 8/N white), hellgrau bis leicht beige-grau (GLEY1 7/N bis 7/10Y light gray bis light greenish gray), mittel- bis wenig dunkelgrau (GLEY1 6/N bis 5/N gray und 4/N dark gray) und rostfarben (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow), mindestens zwei Kristallisationszentren erkennbar, zur Hälfte von einem bis etwa drei hellgrauen Bändern (GLEY1 7/N light gray) umgeben

**Einschlüsse:** makroskopisch mehrere kleine Inhomogenitäten bis 4 mm, mehr mittig; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA): nur an einigen Stellen hellockerfarbene (10YR 7/6 yellow) Patina (Abb. 2); grau-schwarze Flecken, wohl von Mangan.


Abb. 3 Borg. 9: Sägeschnitt.

#### Borg. 10 – Grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 413 Schnitt: 4 Profil: N Fundnr.: 1823

**Größter Durchmesser:** 120 mm **Gewicht:** 575 g



Abb. 1 Borg. 10: Cortexseite.

**Grundform** (Abb. 1): Fast vollständige Hornsteinknolle (ND) in der Form eines dickeren Fladensegments aus Jurahornstein (JC)

**Cortex** (Abb. 1 und 2): außen etwa 85 % rau (FR), an einigen Stellen glatt (TH); bedeckt fast die gesamte Oberfläche (3, 100 %); > 3-13 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: teilweise stark verwittert, dort weißlich (5Y 8/1 white), sonst außen beigefarben (2.5Y 8/2 bis 8/3 pale yellow) bis ockerfarben (10YR 8/6 bis 7/6 yellow), an einzelnen Stellen rostfarben (7.5YR 6/6 bis 5/6 reddish yellow bis strong brown); wenige dunkelbraune Flecken (7.5YR 3/3 dark brown); auf der angeschlagenen Seite (Abb. 2 rechts) in einem Bereich von etwa 12x24 mm verstreut metallisch silbern schimmernde Ablagerungen; im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)



Abb. 2 Borg. 10: Cortex mit Bruchfläche.



Abb. 3 Borg. 10: Sägeschnitt.

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2 oben links): soweit sichtbar mittelgrau (GR) (GLEY 1 7/N bis 6/N light gray bis gray) mit etwas stärker beigefarbenem Band (2.5 7/1 bis 7/2 light gray)

Sägeschnitt (Abb. 3): ebenfalls insgesamt mittelgrau (GR); konzentrisch gebändert (CB) um dunkleren exzentrischen Kern (md) von  $\leq 24$  mm; einzelne Farben: mittelgrau (GLEY1 7/N bis 6/N light gray bis gray), ca. 2-4 hellgraue Schichten

(GLEY1 7/N light gray); unregelmäßige rostfarbene Strukturen (5YR 6/6 reddish yellow)

**Einschlüsse:** makroskopisch im Sägeschnitt Inhomogenitäten < 4 mm, weniger im Randbereich; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: fast durchgehend mittelkörnig, matt bis leicht körnig (QU 3)

Patinierung: kaum.

## Borg. 11 – Grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 413 Schnitt: 4 Profil: N Fundnr.: 1823

**Größter Durchmesser:** 118 mm **Gewicht:** 303 g

**Grundform** (Abb. 1): natürlicher Trümmer (NSH) einer wurstförmigen Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC), an einem Ende angeschlagen (Abb. 2)



Abb. 1 Borg. 11: Grundform mit Cortex.



Abb. 2 Borg. 11: Angeschlagener Cortex mit Patinierung.

Cortex (Abb. 1 & außen 2): rau (FR); bedeckt die gesamte Oberfläche (3, 100 %); > 4-10 mm dick; insgesamt gelblich ocker-orange bis (Y); einzelne Farben: außen angeschlagene Bereiche des Cortex weißlich (5Y 8/1 white), sonst hell ocker (10YR 8/4 very pale brown) mit einigen orangefarbenen Stellen (7.5YR 7/8 reddish yellow); braune (7.5YR 4/3 brown) bis schwarze 2.5/1(7.5YR Flecken, black) wohl von Mangan; andersartige Inhomogenitäten  $\leq$  4 mm; im Querschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)



Sichtbares Knolleninneres (Abb. 3): kaum einsehbar, erscheint unter der Patinierung aber gebändert (CB) und weißlich (5Y 8/1 white) (WH)

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); konzentrisch gebändert (CB), Richtung Cortex teilweise dunkler (od); einzelne Farben: Zentrum  $\leq 24$  mm, eiförmig und gröber, hellgrau (10YR 7/1 light gray), von ca. 4-5 überwiegend hellgrauen (10YR 7/1 und GLEY1 7/N light gray), mittelgrau (GLEY1 6/N bis 5/N gray) abgegrenzten, Bereichen umgeben

Abb. 3 Borg 11: Sägeschnitt mit mitteldicker Cortex.

**Einschlüsse:** makroskopisch im Sägeschnitt kleinere Inhomogenitäten (< 1 mm), vor allem mittig; mittig wohl ursprünglicher Krebsgang mit vermutlich herausgebrochenem **Fossil** (Abb. 3 Mitte unten) und farblosen Kristallen; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: feinkörnig, glatt (QU 2)

Patinierung: kaum.

#### Borg. 12 – Grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 409/410 Schnitt: 4 Profil: S Fundnr.: 1836

**Größter Durchmesser:** 133 mm **Gewicht:** 777 g



Abb. 1 Borg. 12: Cortexseite mit Abschlagsnegativen.

**Grundform:** Getestetes Bruchstück (TSH) einer Hornsteinknolle (ND) oder eines Hornsteinfladens (FN) aus Jurahornstein (JC) mit vier Bruchflächen; auf einer der Cortexseiten mehrere Abschlagsnegative bis 23 mm, davon das längste intentional (Abb. 1)

**Cortex** (Abb. 1): außen sehr rau (FR); bedeckt etwa  $\frac{1}{3}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-6 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: weißlich-beige (2.5Y 8/1 bis 8/2 white bis pale yellow) bis orange (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow); ferner zwei größere grau-schwarze Stellen (10YR 3/1 very dark gray), wohl von Mangan; im Querschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar) mit hell-orangefarbenen Schlieren (7.5YR 8/6 reddish yellow)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2): insgesamt mittelgrau (GR); unklare Musterung (IN), Randbereiche dunkler als die Mitte (od); einzelne Farben: ein relativ homogenes Zentrum aus mittelkörnigem Hornstein in hellgrau (2.5Y 7/1 light gray), von äußerlich grobkörniger wirkendem Hornstein in beige-grau (2.5Y 7/2 light gray) bis bräunlich-beige (2.5Y 7/3 very pale brown) umgeben, im Randbereich ca. drei Schichten sehr feinkörniges Material in hellgrau (GLEY 1 8/1 bis 7/1 white bis light gray) und überwiegend dunkelgrau (GLEY 1 4/N bis 3/N dark gray bis very dark gray), z. T. "Schlieren" Richtung Zentrum bildend. Die bläulichgrauen Schlieren weisen auf eine Wanderung von farbgebenden Ionen aus der breiteren am Rande dunkleren Schicht Richtung Hornsteininneres hin

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR), bläulicher als die Bruchflächen; am Rand Bänder (IN), Richtung Cortex dunkel (od); einzelne Farben: Mitte überwiegend hellgrau (GLEY1 7/N light gray), teilweise fleckig marmoriert in mittelgrau (GLEY1 6/N gray), etwas mehr beigefarbenem hellgrau (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray) und grau (5Y 6/1 gray), in Richtung Rand teilweise bläuliches hellgrau (GLEY2 8/5PB bis 7/5PB light bluish gray) und parallel zum Cortex blaugrau (GLEY2 5/5PB bis 4/5PB bluish gray bis dark bluish gray) und weißlich (GLEY2 8/5PB light bluish gray) gebänderter Rand

**Einschlüsse:** verstreut unregelmäßige Inhomogenitäten bis 7 mm Größe; mehr Komponenten und Mikrobenkrusten; unter der Lupe wenige Schwammnadeln



Abb. 2 Borg. 12: Zwei der vier Bruchseiten mit Hinweis auf Ionenwanderung.

**Qualität des Rohmaterials:** im Zentrum feinkörnig, glatt (QU 2), im Gegensatz zu den Bruchflächen erscheint der Sägeschnitt im Randbereich nicht feinkörniger; insgesamt QU 2



Abb. 3 Borg. 12: Sägeschnitt.

**Patinierung** (PA): hellbeige (10YR 8/3 very pale brown) bis rostfarben (7.5YR 6/8 reddish yellow)

**Glanz:** vor allem im dunklen erhöhten Randbereich dreimal punktförmiger oder länglicher Glanz von 2-6 mm Länge (z. B. Abb. 2 rechts unten) und auf ca. 9 mm Durchmesser (Abb. 2 oben Mitte) ausgebildet.

#### Borg. 13 – Grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 410 Schnitt: 4 Profil: E Fundnr.: 1843

**Größter Durchmesser:** 126 mm **Gewicht:** 705 g



Abb. 1 Borg. 13: Cortexseite.

**Grundform** (Abb. 1): natürlicher Trümmer (NSH) einer Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit drei Bruchflächen

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt knapp 50 % der Oberfläche (1, < 50 %); 1-13 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orangefarben (Y); einzelne Farben: außen weißlich-beige (2.5Y 8/2 pale yellow), überwiegend hell ockerfarben (10YR 8/4 very pale brown) bis orange (7.5YR 7/8 bis 6/8 reddish yellow); verstreut viele kleinere rostbraune Flecken (5YR 4/6 yellowish red); ebenso einige grau-schwarze (2.5Y 3/1 very dark gray), wohl von Mangan;



**Fossilien** (FOS): Kammuschel (Lamellibranchiata) (Abb. 1 oben links und Abb. 2); Cortex im Querschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

*Abb. 2 Borg. 13: Fossile Kammuschel (Lamellibranchiata) im Cortex (Vergrößerung ca. 10x).* 



Abb. 3 Borg. 13: Bruchfläche.

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); konzentrisch gebändert (CB), innen nur wenig dunkler (md); einzelne Farben: heterogener dunkler (GLEY1 5/N bis 4/N gray bis dark gray) und weißlich umrahmter Kern: kleinere Hälfte aus gröberem Material erscheinend, hellgrau (5Y 7/1 light gray), größere Hälfte aus feinkörnigem Hornstein hat verschiedene Grautöne (GLEY1 7/N bis 7/10N light gray bis light greenish gray), Außenbereich etwas heller (GLEY1 7/N light gray) mit feinen weißlichen (GLEY1 8/N white) und mittel-grauen Bändern (GLEY1 7/N bis 6/N light gray bis gray), wenig gröberes Material Richtung Cortex (Abb. 3 rechts unten) bräunlich (10YR 6/3 pale brown)

Sägeschnitt (Abb. 4) insgesamt etwas grauer (GR); konzentrisch gebändert (CB), Kern deutlich dunkler als der Randbereich (md); einzelne Farben: Kern fleckig, schlierig und streifig gemustert in dunklem bläulichem Grau (GLEY2 5/5PB bis 4/5PB bluish gray bis dark bluish gray) über hell- und mittelgraue Töne (GLEY1 7/N und 6/N light gray und gray ) bis weiß (GLEY1 8/N white), Rahmung des Kerns in dunklerem Bläulich-grau (GLEY2 5/5PB bis 4/5PB bluish gray bis dark bluish gray) und Weiß (GLEY1 8/N white), Außenbereich in den oben angegebenen Farben, kleinere Stellen im Randbereich etwas mehr beige-grau (2.5Y 7/1 light gray)

**Einschlüsse:** angebrochene eiförmige (Abb. 3) und fußsohlenähnliche Struktur (Abb. 4) aus gröberkörnigem bis grobkörnigem Material, beige-braun (10YR 6/3 bis 6/4) (ehemaliger Tiergang); kleinere Inhomogenitäten < 6 mm verstreut; unter der Lupe und im Dünnschliff (Abb. 5) wenig Schwammnadeln



Abb. 4 Borg 13: Sägeschnitt mit Einschluss.

#### Qualität des Rohmaterials: Kern und Randbereich eher feinkörnig, glatt (QU 2)

**Patinierung** (PA) (Abb. 3): wenig beige bis rostfarbene Verfärbung (7.5 YR 6/6 bis 5/6 reddish yellow bis strong brown), wenige rostrote Pünktchen und Schlieren.



Abb. 5 Borg. 13: Dünnschliff unter dem Polarisationsmikroskop mit einer Schwammnadel (oben rechts) (gesamter Maßstab 1 mm).

#### Borg. 14 – Grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 413 Schnitt: 4 Profil: E Fundnr.: 1845

**Größter Durchmesser:** 116 mm **Gewicht:** 649 g



Abb. 1 Borg. 14: Cortex.

**Grundform** (Abb. 1): Natürlicher Trümmer (NSH) einer nur wenig angeschlagenen Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC)

**Cortex** (Abb. 1 und 2): außen rau (FR); bedeckt fast die gesamte Oberfläche (3, 100 %); > 1-13 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: außen: zum Teil verwittert, dort und an den angeschlagenen Stellen weißlich bis hellbeige (5Y 8/1 white), sonst ocker bis orange (10YR 8/4 bis 8/6 very pale brown bis yellow); zwei gräuliche Flecken  $\leq 21$  mm (5Y 7/2 light gray) und ein grau-beigefarbener (2.5Y 7/3 pale yellow) ( $\leq 24$  mm), etliche kleinere braune Flecken (7.5YR 3/3 bis 3/4 dark brown), wenige grau-schwarze Punkte und Flecken (5Y 3/1 bis 2.5/1 very dark gray bis black); Inhomogenitäten (< 4 mm), evtl. Fossilreste; im Querschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)



Abb. 2 Borg. 14: Hornsteininneres rechts unten, hellgrau, im Cortexspalt.



Abb. 3 Borg. 14: Sägeschnitt mit Brachyopode an der Grenze Hornstein/Cortex (rechts, Mitte).

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2): soweit sichtbar hellgrau (WH) (GLEY1 7/N light gray) und weißlich (GLEY1 8/N white); konzentrisch gebändert (CB)

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); konzentrisch gebändert (CB), nicht eindeutig md/od; einzelne Farben: eiförmiges Zentrum ( $\leq 45$  mm) stärker beigefarbenes Hellgrau (7.5YR 7/1 light gray), teilweise am Rand gebändert, umgeben von zwei überwiegend hellgrauen (GLEY1 7/N light gray) konzentrischen Bändern, dunkler abgegrenzt (GLEY1 6/N gray)



Abb. 4 Borg.14: Fossiler Armfüßer im Sägeschnitt (Vergrößerung ca. 12x).

**Einschlüsse:** überwiegend im Zentrum des Sägeschnitts mittelgraue (GLEY1 6/N gray) Einschlüsse ( $\leq$  1-4 mm); **Fossilien** (FOS): Armfüßer (Brachyopode) in der äußersten Hornsteinschicht unter dem Cortex (Abb. 3 rechts unterhalb der Mitte und Abb. 4 gedreht); unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln im Sägeschnitt

**Qualität des Rohmaterials:** durchgehend feinkörnig, glatt (QU 2)

Patinierung: keine.

#### Borg. 15 – Grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 507 Schnitt: 5 Profil: N Fundnr.: 1947

**Größter Durchmesser:** 206 mm **Gewicht:** 1789 g



Abb. 1 Borg. 15: Erste Seite mit Fossilien.

**Grundform** (Abb. 1 und 7): natürlicher Trümmer (NSH) eines Hornsteinfladens (FN) mit Löchern aus Jurahornstein (JC) mit zwei größeren und vielen kleinen Bruchflächen

**Cortex** (Abb. 1 und 7): außen rau (FR); bedeckt > 90 % der Oberfläche  $(2, \ge 50 \%)$ ; deutlich



Sen rau (FR); bedeckt > 90 % der Oberfläche  $(2, \ge 50 \%)$ ; deutlich < 1 mm, an wenigen Stellen bis 2 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orangefarben (Y); einzelne Farben: außen in höheren Bereichen mehr weißlich (2.5Y 8/2 pale yellow), in tieferen Bereichen meist ocker bis orange (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow); fleckige rostbraune Strukturen (7.5YR 5/6 strong brown) und grauschwarze Punkte und Flecken; **Fossilien** (FOS): Seeigelstacheln (Echinodermata, Klasse Echinoidea) (Abb. 1 rechts Mitte) und an-

Abb. 2 Borg. 15: Fossiler halber Ammonitenkiefer im Cortex (Vergrößerung ca. 7x).

dere Seeigelreste, unterschiedliche Arten von Kammuscheln (Mollusca, Klasse Lamellibranchiata) (Abb. 3 und 4), halber Ammonitenkiefer (Mollusca, Klasse Cephalopoda) (Abb. 7 rechte obere Ecke und Abb. 2); im Querschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)



Abb. 3 Borg. 15: Fossile Kammuschel (Vergrößerung ca. 7,5x).



Abb. 4 Borg. 15: Fossile Kammuschel (Vergrößerung ca. 6,5x).



**Sichtbares Fladeninneres:** insgesamt mittelgrau (GR); einzelne Farben: soweit sichtbar meist gräulich (GLEY1 8/10Y bis 7/10Y light greenish gray), an einer kleinen Stelle weißlich (GLEY1 8/N); **Fossilien** (FOS): Muschel (Mollusca, Klasse Lamellibranchiata) (Abb. 1 oben Mitte und Abb. 5)

Abb. 5 Borg. 15: Fossile Muschel (Vergrößerung ca. 7x).



Abb. 6 Borg. 15: Sägeschnitt.

Sägeschnitt (Abb. 6): insgesamt mittelgrau (GR); fleckig marmoriert (SM), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: Untereinheiten aus mehreren weißlichen (2.5Y 8/1 white) linsenförmigen Kernen mit meist 5-9 mm Durchmesser, aber auch bis 26 mm maximaler Länge, in mittelgrauer Umgebung (7.5YR 6/1 gray), heller grau-beige (10YR 7/2 light gray) gerahmt; diese zum Teil von dunklerem (10YR 6/1 bis 5/1 gray), ebenso gerahmten Material umgeben, zum Cortex hin häufiger hellere (2.5Y 7/1 light gray) Schichten

**Einschlüsse:** makroskopisch im Sägeschnitt verstreut verschiedene Komponenten und kleinere Inhomogenitäten (<4 mm); unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln im Sägeschnitt

Qualität des Rohmaterials: überwiegend mittelkörnig, matt bis leicht körnig (QU 3)

# Patinierung (Abb. 1 und 7): wenig.



Abb. 7 Borg. 15: Zweite Fladenseite.

#### Borg. 16 – Grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 505a Schnitt: 5 Profil: E Fundnr. : 1971

**Größter Durchmesser:** 133 mm **Gewicht:** 805 g



Abb. 1 Borg. 16: Cortex und zwei Bruchflächen.

**Grundform** (Abb. 1): Natürlicher Trümmer (NSH) einer Hornsteinknolle (ND) aus gebändertem Jurahornstein (JC) mit etwa fünf Bruchflächen

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt knapp die Hälfte der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-4 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: fleckig ockerfarben (10YR 7/4 very pale brown) und orangefarben (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow); im Querschnitt weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); eher konzentrisch gebändert (CB), Richtung Mitte dunkler (md); einzelne Farben: heterogenes, überwiegend grobkörniges, gräuliches Zentrum (10YR 7/1 light gray), darin, von einer Seite ausgehend, Schlieren überwiegend dunkleren, feineren Materials (10YR 6/1 bis 5/1 gray), weißlich bis hellgrau (5Y 8/1 white bis 10YR 7/1 light gray) abgegrenzt, ins Zentrum hineinziehend; ca. 4-5 hellere Bänder im Randbereich in hellgrau (2.5Y 7/1 light gray), jeweils durch eine weißliche Linie abgegrenzt in derselben Farbe wie das äußerste Band (5Y 8/1 white); im Bruch Mitte gröber



Abb. 2 Borg. 16: weitere Bruchflächen.

**Sägeschnitt** (Abb. 3) insgesamt deutlich grauer als die Bruchseiten (GR); konzentisch gebändert (CB), mittig überwiegend dunkler (md); einzelne Farben: Zentrum (7.5YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), weißliche Schlieren im Zentrum und am Rande hellere Bänder (5Y 8/1 white) und (5Y 8/1 bis 8/2 white bis light gray); ziemlich porig

**Einschlüsse:** makroskopisch verstreut verschiedene Inhomogenitäten ( $\leq 4$  mm) aus kleinen Gesteins- und anderen Komponenten; mit der Lupe sehr viele Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** in geringerem Umfang und eher außen feinkörnig, glatt (QU 2), weit überwiegend mittel- bis grobkörnig, matt und rau, porig (QU 3-4); insgesamt QU 3

Patinierung (PA): ockerfarben (10YR 7/4 very pale brown) (vor allem Abb. 1 untere Hälfte).



Abb. 3 Borg 16: Sägeschnitt.

#### Borg. 17 – Beige-grauer, grobkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 511d Schnitt: 5 Profil: S Fundnr.: 1999

**Größter Durchmesser:** 179 mm **Gewicht:** 2160 g



Abb. 1 Borg. 17: Hornstein mit besonders fossilreichem Cortex.

**Grundform** (Abb. 1 und 8): weitgehend vollständige Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC)

**Cortex** (Abb. 1 und 8): außen rau (FR); bedeckt mehr als 80 % der Oberfläche  $(2, \ge 50 \%)$ ; < 1 mm dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: beige (2.5Y 8/2 pale yellow) bis überwiegend rost-orange (7.5YR 6/8 bis 5/8 reddish yellow bis strong brown); besonders eine Seite übersät mit überwiegend stark fragmentierten **Fossilien** (FOS) (Abb. 1): Kammu-scheln (Mollusca, Klasse Lamellibranchiata), Austern (Mollusca, Klasse Lamellibranchiata) (Abb. 3), Schnecke (Mollusca, Klasse Gastropoda) (Abb. 4), Platte einer Stachelwarze eines Seeigels (Echinodermata, Klasse Echinoidea) (Abb. 5), Armfüßer (Tentaculata, Klasse Brachiopoda) und wohl auch Teil eines Ammonitenkiefers (Abb. 2) sind deutlich zu erkennen; im Anschnitt weißlich



Abb. 2 Borg. 17: Vermutlich Teil eines Ammonitenkiefers im Cortex (Vergrößerung ca. 3,5x).





Abb. 3 Borg. 17: Fossile Auster im Cortex (Vergrößerung ca. 2,6x).

Abb. 4 Borg. 17: Fossile Schnecke im Cortex (Vergrößerung ca. 5x).



Abb. 5 Borg. 17: Stachelwarze eines Seeigels im Cortex (Vergrößerung ca. 3x).

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 8 rechts): wegen starker Patinierung nur wenige Aussagen möglich: graubeigefarben (YG); konzentrisch gebändert (CB)

Sägeschnitt (Abb. 6): insgesamt graubeigefarben (YG); konzentrisch gebändert (CB), nicht eindeutig md/od; einzelne Farben: um hellgraues Zentrum (10YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray) konzentrisch 5 Bänder, abwechselnd weißlich (5Y 8/1 white) und beigefarben (10YR 8/1 bis 8/2 white bis very pale brown)

**Einschlüsse:** makroskopisch sichtbar viele verstreute stark zerscherbte **Fossilien** (FOS), gut erkennbar Seeigelstachelnegativ (Echinoidea) (Abb. 7); unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln; typischer verkieselter Korallenkalk

**Qualität des Rohmaterials:** grobkörnig, stark porig, rau (QU 4), im Zentrum mittelkörnig, matt bis leicht körnig (QU 3); insgesamt QU 4

**Patina** (PA) (Abb. 8 rechts): beige (10YR 8/2 very pale brown) bis hell ockerfarben (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow), teilweise relativ glatt (Abb. 2 rechts).





oben: Abb. 6 Borg. 17: Sägeschnitt.

<u>links:</u> Abb. 7 Borg. 17: Negativ eines Teils eines Seeigelstachels im Hornsteininneren (Vergrößerung ca. 10x).

<u>unten:</u> Abb. 8 Borg.17: Zweite, weniger fossilreiche Cortexeite und Knolleninneres.



#### Borg. 18 – Weißlicher, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 505 Schnitt: 5 Fläche: 5 Fundnr.: 659

**Größter Durchmesser**: 132 mm **Gewicht**: 938 g

**Grundform** (Abb. 1): natürlicher Trümmer (NSH) einer relativ flachen Hornsteinknolle (ND) unbekannter Form aus Jurahornstein (JC)



Abb. 1 Borg. 18: Cortexseite.

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt gut  $\frac{2}{3}$  der Oberfläche (2,  $\geq 50$  %); < 1 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orangefarben (Y); einzelne Farben: außen teilweise stark verwittert, dort hellbeige (10YR 8/2 bis 8/3 very pale brown), sonst ocker bis orange (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow); im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar); braune

Flecken (7.5YR 5/6 strong brown) und grau-schwarze Punkte und Flecken (7.5YR 3/1 very dark gray); Inhomogenitäten  $\leq 4 \text{ mm}$  (teilweise **Fossilreste**)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2): insgesamt mittelgrau (GR); nur an einer Stelle konzentrisch gebändert (CB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: überwiegend hellgrau (GLEY1 8/N bis 8/10Y white bis light greenish gray) mit mittelgrauen Teilen und Flecken (GLEY1 6/N gray), um einen kleinen (< 2 mm) Kern ca. 25 Bänder, < 1 mm breit, nach außen hin immer feiner werdend, abwechselnd weißlich (GLEY1 8/N) und mittelgrau (GLEY1 6/N gray)



Abb. 2 Borg. 18: Knolleninneres.

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); fleckig, schlierig (SM); einzelne Farben: eine Hälfte mehr weißlich-grau (GLEY1 8/N white), in der anderen Hälfte grauer Kern (7.5YR 6/1 gray) mit 14 mm Durchmesser, wohl ehemaliger Tiergang, umgeben von drei Stapeln mit je ca. 9 schmalen Bändern in mittel- und hellgrau (10YR 6/1 gray und 10YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray), im übrigen hellgrau (10YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray), fleckig grau-beige (10YR 6/2 light brownish gray) und weißlich (5Y 8/1 white)

**Einschlüsse**: eher einseitig, aber dort mittig, mehrere Inhomogenitäten von 2, 8 und 12 mm Durchmesser, u. a. Tiergänge mit Verfüllung, Mikrobenkrusten (Abb. 3 rechts); unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln

**Qualität:** teilweise sehr feinkörnig, teilweise glänzend (QU 1-2), etwas porig; insgesamt QU 2

**Patinierung** (PA): ockerfarbene Flecken  $\leq 18 \text{ mm}$  (7.5YR 7/6 reddish yellow), mittelgraue Flecken (GLEY1 6/N gray), grau-schwarze Punkte und Flecken (10YR 3/1 very dark gray), wohl von Mangan

**Glanz:** metallischer Glanz an zwei Stellen einer Bruchseite (2 mm und  $\leq$  9 mm).



Abb. 3 Borg. 18: Sägeschnitt.

### Borg. 19 – Grauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 3111 Schnitt: 3 Fläche: 7 Fundnr.: 666

**Größter Durchmesser**: 95 mm **Gewicht**: 249 g

**Grundform:** Natürlicher Trümmer (NSH) einer Hornsteinknolle (ND) unbekannter Form aus Jurahornstein (JC)



Abb. 1 Borg. 19: Cortexseite.

Cortex (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt knapp 1/2 der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-5 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orangefarben (Y); einzelne Farben: außen teilweise stark verwittert, hellbeige (10YR 8/3 very pale brown) bis orange (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow); im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar); viele grau-schwarze Punkte und einige Flecken (7.5 4/1 bis 3/1 dark gray bis very dark gray)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2): insgesamt weißlich (WH); schwach konzentrisch gebändert (CB), Richtung Cortex dunkler (od); überwiegend aus dem Kern bestehend, dieser mittig gröber; einzelne Farben: hellgrau (10YR 7/1 light gray), zum Kernrand hin heller werdend (GLEY1 8/N bis 8/10Y white bis light greenish gray), Rand teilweise aus ca. zwei gleichfarbigen Bändern bestehend, wenig dunkler abgegrenzt, teilweise weißlich (GLEY1 8/N white) und hellgrau (GLEY1 7/N light gray) abgesetzt, teilweise mit einer Orientierung nicht parallel zum Kern

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); am Rand konzentrisch gebändert (CB), teilweise Richtung Cortex dunkler (od); einzelne Farben: eiförmiger grauer Kern (7.5YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray),  $\leq$  40 mm, von zwei bis sechs bläulich-grauen Bändern (GLEY1 8/N bis 7/N white bis light gray) umgeben

**Einschlüsse**: makroskopisch vor allem mittig Inhomogenitäten < 6 mm Durchmesser, mittelgrau (10YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), der größte wohl von einem Tiergang; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammadeln Qualität des Rohmaterials: durchgehend sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA): kaum; wenige grau-schwarze Punkte, wohl von Mangan (7.5Y 3/1 very dark gray).



Abb. 2 Borg 19: Knolleninneres.



Abb. 3 Borg. 19: Sägeschnitt.

#### Borg. 20 – Grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Asch "Borgerhau", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Sediment: 510 Schnitt: 5 Fläche: 8 Fundnr.: 1069

**Größter Durchmesser**: 111 mm **Gewicht**: 483 g

**Grundform** (Abb. 1 und 3): Natürlicher Trümmer (NSH) einer fladenförmigen Hornsteinknolle (FN) aus Jurahornstein (JC)



Abb. 1 Borg. 20: Cortexseite mit Seelilientrochit im Querschnitt.

**Cortex** (Abb. 1): außen wenig rau (FR); bedeckt gut  $\frac{2}{3}$  der Oberfläche (2,  $\geq 50$  %); < 1-15 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orangefarben (Y); einzelne Farben: außen teilweise stark verwittert, hellbeige (10YR 8/3 very pale brown) bis orange (7.5YR 6/6 reddish yellow); im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar); viele grau-schwarze Punkte und einige Flecken (10YR 3/1 very dark gray); **Fossilien** (FOS): fünf Querschnitte durch einen oder mehrere Seelilienstämme (Crinoidea) (Abb. 1 und 2)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 3 links): insgesamt grau (GR); wohl zumindest am Rand gebändert (CB); einzelne Farben: hellgrau (GLEY1 7/10Y light greenish gray und GLEY1 7/N light gray)



Abb. 2 Borg. 20: Fossiler Seelilientrochit (Crinoidea), quer im Cortex (Vergrößerung ca. 3x).

Sägeschnitt (Abb. 4): insgesamt mittelgrau (GR); fleckig marmoriert (SM), am Rand konzentrisch gebändert, nicht deutlich md/od; einzelne Farben: um linsenförmigen bläulichund beigefarben gefleckten Kern (7.5YR 7/2 pinkish gray und GLEY1 6/N bis 5/N gray),  $\leq 68$  mm, bis drei asymmetrische Bänder, fleckig bläulich grau (GLEY1 6/N gray) bis hellgrau (7.5YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray)

**Einschlüsse**: makroskopisch viele teils größere Spalten und Poren, zum Teil mit kleinen farblosen Kristallen im Inneren (Lupe); unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwamm-



Abb. 3 Borg. 20: Cortex und Knolleninneres (links).

**Qualität des Rohmaterials:** teilweise feinkörnig, glatt (QU 2), teilweise mittelkörnig, matt bis leicht körnig (QU 3), größere Poren; insgesamt QU 3

**Patinierung** (PA): wenig hellorange (7.5YR 7/6 reddish yellow); wenige grau-schwarze Punkte, wohl von Mangan (7.5Y 3/1 very dark gray).

nadeln



Abb. 4 Borg. 20: Sägeschnitt.

## IV Fundstelle Wippingen "Höfermahd", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis

#### Wipp. 1 – Grauer, überwiegend mittelkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Sediment: 205 Schnitt: 2 Fläche: 3 Fundnr.: 40

**Größter Durchmesser:** 126 mm **Gewicht:** 885 g



Abb. 1 Wipp. 1: Cortex.

**Grundform** (Abb. 1): natürlicher Trümmer (NSH) einer Hornsteinknolle (ND) mit drei Bruchflächen aus gebändertem Jurahornstein (JC)

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR) mit welligen Strukturen; bedeckt knapp 50 % der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-3 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: hellbeige (10YR 8/3 very pale brown) bis orange (7.5 YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow); wenig rostfarbene Flecken (5YR 6/8 reddish yellow) und grau-schwarze Punkte (7.5YR 3/1 very dark gray), wohl von Mangan; im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); konzentrisch gebändert (CB), Kern dunkler (md) als der Randbereich; einzelne Farben: in der Mitte leicht violettstichiges grau (7.5YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), begleitet von grau (10YR 7/1 light gray), Bänder im Randbereich  $\geq$  1 weißliches (5Y 8/1 white) und  $\geq$  1 hellgraues Band (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray); dunklere Flecken (7.5YR 6/1 bis 5/1 gray) zwischen 1 mm und 19 mm, die größeren wohl ehemalige Tiergänge

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); Knolleninneres dunkler als Randbereich (md), fleckig, schlierig (SM), aber am Rand wenige konzentrische Bänder; einzelne Farben:  $\leq 5$  Bänder abwechselnd weißlich (7.5YR 8/1 white) und hellgrau (7.5YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray), nicht scharf abgegrenzt, großer Mittelbereich weniger violettstichig, etwas gräulicher (7.5YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), am Rand etwas heller (7.5YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray); dunklere Flecken gräulicher (GLEY1 6/N bis 5/N gray)

**Einschlüsse:** makroskopisch verstreut viele Komponenten, auch Mikrobenkrusten, unter anderem vermutlich ehemaliger Tiergang ( $\leq 9$  mm), ockerfarben (7.5YR 7/6 reddish yellow); unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln



Abb. 2 Wipp. 1: Bruchfläche.

**Qualität des Rohmaterials:** weit überwiegend mittelkörnig, matt, porig (QU 3) (Abb. 2), im Randbereich nur teilweise feinkörnig, glatt (QU 2); insgesamt QU 3

**Patinierung** (PA): wenig hell rostfarbene Auflagerungen (10YR 7/6 bis 6/6 yellow bis brownish yellow); grau-schwarze Punkte, wohl von Mangan

**Glanz:** auf zwei Bruchflächen mehr im Randbereich als Strich 7 mm lang und unregelmäßig gestrichelte Fläche mit  $\leq$  14 mm Ausdehnung.



Abb. 3 Wipp. 1: Sägeschnitt.
# Wipp. 2 – Weißlicher, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Sediment: 206

Schnitt: 2 Fläche: 4 Fundnr.: 47

**Größter Durchmesser:** 59 mm **Gewicht:** 70 g





**Grundform** (Abb. 1): Trümmer (SH) einer nicht gebänderten Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit fünf Bruchflächen

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt gut  $\frac{1}{3}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 1 mm dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: weißlich (2.5Y 8/1 white), meist orange-braun (5YR 5/6 bis 5/8 yellowish red), ein Abschlag auf dem Cortex (vermutlich intentional); im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt

weißlich (WH), undeutlich konzentrisch gebändert (CB), Kern etwas dunkler (md); Kern weißlich-grau (2.5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray), Randbereich weißlich (2.5Y 8/1 white)

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt noch stärker weißlich (5Y 8/1 white) (WH), Kern nur wenig dunkler (md) und Bänderung kaum erkennbar

**Einschlüsse:** makroskopisch kleinere Inhomogenitäten bis 2 mm Durchmesser verstreut; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammadeln



Qualität des Rohmaterials: feinkörnig, glatt (QU 2)

**Patinierung** (PA): leichte ocker- bis hellorangefarbene Verfärbungen (10YR 7/8 yellow bis 7.5YR 7/6 reddish yellow).

oben:Abb. 1 Wipp. 2: Cortex.Mitte:Abb. 2 Wipp. 2: Bruchseite.unten:Abb. 3 Wipp. 2: Sägeschnitt.

### Wipp. 3 – Weißlicher, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Sediment: 206 Schnitt: 2 Fläche: 4 Fundnr.: 47

**Größter Durchmesser:** 101 mm **Gewicht:** 310 g



Abb. 1 Wipp. 3: Cortex und eine der Bruchflächen.

**Grundform** (Abb. 1): Natürlicher Trümmer (NSH) einer gebänderten Hornsteinknolle (ND) mit drei Bruchflächen aus Jurahornstein (JC)

Cortex (Abb. 1): außen relativ glatt (TH) bis rau (FR), flache Wellenstrukturen; bedeckt  $< \frac{1}{3}$  der Oberfläche (1, < 50 %); relativ glatter Cortex < 1 mm dick, ferner poröser Cortex bis 5 mm dick (Abb. 1 rechts); insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: beigefarben (10YR 8/3 very pale brown) bis braun (7.5YR 6/6 bis 5/6 reddish yellow bis strong brown) besonders der dicke Cortex; dunkelgraue

(10YR 4/1 dark gray) bis schwarze Punkte, wohl von Mangan; im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); konzentrisch gebändert (CB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: Kern weißlich (2.5Y 8/1 white), von ca. 4 helleren und dunkleren Bändern umgeben, dunklere Bänder hellgrau (2.5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray), hellere Bänder weißlich (2.5Y 8/1 white)

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH), im Sägeschnitt grauer als von außen erwartet; konzentrisch gebändert (CB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: Kern und äußerstes Band weißlich (5Y 8/1 white), dazwischen zum Teil unscharfe hellgraue (7.5Y 7/1 light gray) und weißliche Bänder; violetter Fleck (10R 6/1 bis 6/2 reddish gray bis pale red) von  $\leq$  19 mm Durchmesser von vermutlich ehemaligem Tiergang oder Peloid

**Einschlüsse**: makroskopisch kleine Inhomogenitäten bis 2 mm Durchmesser, stärker mittig verstreut, evtl. ehemaliger Tiergang < 6 mm, grau (7.5YR 6/1 gray); unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln



Abb. 2 Wipp. 3: zwei weitere Bruchflächen.



Abb. 3 Wipp. 3: Sägeschnitt.

**Qualität des Rohmaterials:** uneinheitlich, Abschlussband am Rand überwiegend sehr feinkörnig, glatt, teilweise glänzend (QU 1-2), sonst überwiegend feinkörnig, glatt (QU 2); insgesamt QU 2

**Patinierung** (PA): orangefarbene Verfärbungen (7.5YR 7/6 reddish yellow); schwarze Punkte, wohl von Mangan

**Glanz:** auf einer der Bruchflächen fünf Stellen von 6 und 15 mm (Abb. 3 unten rechts) Durchmesser mit starkem Glanz, auch auf den anderen Bruchflächen (Abb. 2 unten) drei kleine Glanzflecken bis 6 mm Größe.

## Wipp. 4 – Weißlicher, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Sediment: 205 Schnitt: 2 Fläche: 3 Fundnr.: 42

#### **Größter Durchmesser:** 114 mm **Gewicht:** 407 g

**Grundform:** Getesteter Trümmer (TSH) einer Hornsteinknolle (ND) mit zwei Bruchflächen aus Jurahornstein (JC) mit drei, zum Teil sicher rezenten, Abschlagsnegativen



Abb. 1 Wipp 4: Cortex und Aufsicht auf eine der Bruchflächen.

Cortex (Abb. 1 oben und unten): außen rau (FR), teilweise mit welligen Strukturen; bedeckt ca. 40 % der Oberfläche (1. < 50 %): < 1-3 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker- orangefarben (Y); einzelne Farben: hellbeige (10YR 8/3 very pale brown) bis ocker-orange (7.5 YR 7/6 bis 6/6 reddish vellow); viele rostfarbene und braune Punkte Flecken und (7.5YR 6/6 bis 5/6 reddish yellow bis strong brown und 7.5YR 4/3 brown),

grau-schwarze Punkte (7.5YR 3/1 very dark gray), wohl von Mangan; im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); konzentrisch gebändert (CB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: Kern und Randbereich etwa gleich hell (7.5YR 8/1 white), das obere linke Viertel in Abb. 2 außen von ca. fünf hellgrauen (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray) weißlich geränderten Bändern (5Y 8/1 white) umzogen, fünf größere hellgraue Flecken (5Y 7/1 light gray), vor allem am Rand im linken Teil der Knolle (Abb. 2), einer auch rechts; schwach rosafarbene Verfärbung (7.5YR 8/2 pinkish white) rechts



Abb. 2 Wipp. 4: Aufsicht auf die zweite Bruchfläche.

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); nur am Rand schwach gebändert (CB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: Zentrum weißlich (5YR 8/1 white), am Rand gräulicher; im Zentrum hellrosa-violette Verfärbung (10R 8/2 bis 7/2 pinkish white bis pale red) und winzige ( $\leq 1$  mm) pinkfarbene Inhomogenitäten (10R 7/3 pale red); mehrere bräunlich graue Einschlüsse (7.5YR 6/1 bis 5/1 gray)



Abb. 3 Wipp. 4: Sägeschnitt.

**Einschlüsse:** makroskopisch mittig viele Komponenten, so auch fünf dunklere grau-braune Einschlüsse (7.5YR 5/2 brown), davon vier aus wenig gröberem Material mit 25 (Abb. 3) und 3-8 mm Durchmesser, wohl Peloide; unter der Lupe und im Dünnschliff eine mittlere Menge an Schwammnadeln (Abb. 4)

**Qualität des Rohmaterials:** feinkörnig, glatt (QU 2)



Abb. 4 Wipp. 4: Dünnschliff unter dem Polarisationsmikroskop mit 2 Schwammnadeln (rechter und oberer Rand) (gesamter Maßstab 1 mm).

**Patinierung** (PA) (Abb. 1 und 2): ockerfarbene Verfärbungen (10YR 7/6 yellow) und Ausblühungen (7.5YR 7/8 bis 5/8 reddish yellow bis strong brown) auf etwa der Hälfte des sichtbaren Inneren; Aggregate von braunen Punkten und dunkelgraue Punkte

**Glanz:** auf der größten Bruchfläche (Abb. 2 rechts) ein erhöhter Bereich mit vielen Glanzpunkten von  $\leq 22$  mm Größe, ein zweiter Bereich aus drei Glanzstreifen von insgesamt 7 mm Länge.

# Wipp. 5 – Grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Sediment: 206 Schnitt: 2 Fläche: 4 Fundnr.: 45

**Größter Durchmesser:** 110 mm **Gewicht:** 551 g

**Grundform** (Abb. 1): natürlicher scheibenförmiger Trümmer (NSH) einer nur im Randbereich gebänderten Knolle (ND) mit zwei Bruchflächen aus Jurahornstein (JC)



Abb. 1 Wipp. 5: Cortex und eine der Bruchflächen.

**Cortex** (Abb.1): außen rau (FR); stark verwittert, an seiner Oberfläche teils wellig, teils porös; bedeckt etwa die halbe Oberfläche  $(2, \ge 50 \%)$ ; > 2-7 mm dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: ockerfarben (7.5YR 7/6 reddish yellow) bis rötliches Braun (7.5YR 5/4 brown); mit vielen grau-schwarzen Punkten (5YR 3/1 very dark gray), vermutlich Mangan; im Anschnitt weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 1): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); konzentrisch gebändert (CB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: Kern mit ovalem Querschnitt ( $\leq 53$  mm), weißlich (10YR 8/1 white), umgeben von ca. vier hellgrauen (10YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray) und weißlichen (10YR 8/1 white) Bändern

**Sägeschnitt** (Abb. 2): insgesamt mittelgrau (GR); am Rand gebändert (CB), mittig teilweise heller (Abb. 2), teilweise auch dunkler, nicht eindeutig md/od; einzelne Farben: im Hornsteininneren deutlich grauer als die Bruchflächen (10R 7/1 bis 6/1 light gray bis reddish gray), außerdem leicht rosa-violettfarben (10R 7/2 bis 6/2 pale red) im Zentrum, Richtung Cortex vier Bänder: abwechselnd hellgrau (7.5YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray) und weißlich (heller als 7.5YR 8/1 white); die äußersten beiden Bänder sind teilweise so stark verwittert, dass der Anschein eines besonders dicken Cortex entsteht (Abb. 1); kleine Inhomogenitäten ( $\leq 1$  mm), u. a. pinkfarbener Punkt (10R 5/4 weak red), kleinere Poren ( $\leq 2$  mm) (Abb. 2)



Abb. 2 Wipp. 5: Sägeschnitt.



Abb. 3 Wipp. 5: Aufsicht auf die zweite Bruchfläche.

Einschlüsse: makroskopisch mehr mittig viele Komponenten verschiedener Größe (≤10 mm &  $\leq 1$  mm) und Färbung im Sägeschnitt: weißlich (7.5YR 8/1 white), mittelgrau gerändert (7.5YR 6/1 gray) mit wenigen grauen und rostfarbenen Inhomogenitäten ( $\leq 2 \text{ mm}$ ); unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** relativ feinkörnig, glatt (QU 2)

Patinierung (PA) (Abb. 1 3): ockerfarben bis & orange (7.5YR 7/6 bis 7/8 reddish yellow), teilweise auch rostbraun (5YR 5/6 vellowish red), besonders am Scheibenrand und auf einer Bruchseite (Abb. 3), dunkelbraunen mit bis schwarzen Punkten und kleinen Flecken (5YR 3/3 bis 3/1 dark reddish brown bis very dark gray), wohl von Mangan: auf einer der Bruchflächen Einschluss  $\leq$  44 mm, von ocker (10YR 8/4 very pale brown) und grau (10YR 6/1 gray) gefleckt (Abb. 1 links unten).

## Wipp. 6 – Weißlicher, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Sediment: 206 Schnitt: 2 Fläche: 4 Fundnr.: 47

**Größter Durchmesser:** 115 mm **Gewicht:** 309 g

**Grundform** (Abb. 1): Natürlicher Trümmer (NSH) einer nur schwach gebänderten Knolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit drei Bruchflächen

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt ca. ein Drittel der Oberfläche (1, < 50 %); < 1 mm dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: ockerfarben bis braun (7.5YR 6/6 bis 5/6 reddish yellow bis strong brown); dunkelgraue Flecken und Punkte (7.5YR 2.5/1 black); im Anschnitt ockerfarben



Sichtbares Knolleninneres: insgesamt weißlich bis hellgrau (WH): konzentrisch gebändert (CB); einzelne Farben: im Querschnitt (Abb. 1 unten) linke Hälfte mehr hellgrau (5Y 7/1 light gray), rechte mehr weißlich (5Y 8/1 white), am Rand (Abb. 2) von ca. sechs abwechselnd hellgrau (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray) und weißlichen (5Y 7/1 white) Bändern von 1-7 mm Breite umgeben

Abb. 1 Wipp. 6: Cortex und zwei der Bruchflächen.

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH), deutlich heller als die Bruchseiten; Richtung Cortex konzentrisch gebändert (CB), Zentrum im Wesentlichen dunkler als der Randbereich (md); einzelne Farben: vor allem im Zentrum dunkleres hellgrau (GLEY1 7/N white) als außen (GLEY1 8/N bis 7/N white bis light gray), dort unter dem Cortex sieben Bänder in verschiedenen Hellgrau und Weiß-Tönungen; im Schnitt fast lineare Trennung verschiedener Bereiche durch mittelgraue (GLEY1 6/N gray) und mehrere orangefarbene (7.5YR 7/6 reddish yellow) Linien ehemaliger Bruchflächen; sonst relativ homogen

**Einschlüsse:** eher mittig kleine Inhomogenitäten bis 2 mm Durchmesser; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln



Abb. 2 Wipp. 6: Aufsicht auf die dritte Bruchseite.



Abb. 3 Wipp. 6: Sägeschnitt.

Qualität des Rohmaterials: überwiegend feinkörnig glatt (QU 2)

**Patinierung** (PA) (Abb. 1 und 2): vor allem auf zwei der Seiten großflächig ockerfarbene (10YR 8/4 bis 8/6 very pale brown bis yellow) bis orangefarbene (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow) Verfärbungen, wenige dunkelgraue (7.5YR 3/1 very dark gray) Punkte

**Glanz:** Glanzpunkt 3 mm auf der erhöhten Ecke der Bruchfläche (Abb. 1 rechts unten).

## Wipp. 7 – Stark ocker- und blaugraufarbener, heterogener Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Lesefund: 11.08.2005 Waypoint: 4 Fundnr.: 4-1

#### **Größter Durchmesser:** 116 mm **Gewicht:** 467 g

**Grundform** (Abb. 1): natürlicher Trümmer (NSH) einer Knolle (ND) unbekannter Form aus Jurahornstein (JB) mit drei patinierten Bruchflächen



Abb. 1 Wipp. 7: Cortexseite.

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt ca.  $\frac{1}{6}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-2 mm dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: beige (10YR 8/3 bis 8/4 very pale brown) und ocker-orangefarben (7.5YR 7/4 bis 7/6 pink bis reddish yellow) bis braun (10YR 6/6 bis 5/6 brownish yellow bis yellowish brown); orangefarbene Flecken (7.5YR 7/6 reddish yellow) und dunkelgraue Flecken und Punkte (10YR 3/1 very dark gray); im Anschnitt weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 3): insgesamt fleckig (SM) beige-grau (YG) erscheinend

Sägeschnitt (Abb. 2): insgesamt ocker bis braun (YB) und blaugrau (GR); fleckig marmoriert (SM), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: unter dem Cortex teils weißliches (10YR 8/1

white), vor allem beigefarbenes Band (10YR 8/2 very pale brown), sonst stark ockerfarben (7.5YR 6/4 bis 6/6 light brown bis reddish yellow), dort teilweise schwach gebändert, mit



Abb. 2 Wipp 7: Sägeschnitt.



Abb. 3 Wipp. 7: Knolleninneres.

blau-grau (GLEY1 6/N bis 5/N gray) marmoriert

Einschlüsse (Abb. 3): makroskopisch verstreut viele verschiedene Komponenten, viele gröbere Partikel; Fossilien (FOS): Wurmröhre (Polychaeta), Seeigelstachel (Echinoidea); aufgeschlagene Druse  $(\leq 12 \text{ mm})$  mit hellgrauer, kristalliner Füllung; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln; kleinere Drusen  $\leq 5 \text{ mm}$  und  $\leq 2 \text{ mm}$ , teils mit beigefarbenen, teils farblosen Kristallen

**Qualität des Rohmaterials:** grobkörnig, Bruchfläche rau, grobporig (QU 4)

**Patinierung** (Abb. 3): großflächig ocker- bis orangefarbene (10YR 7/6 bis 6/6 yellow bis brownish yellow) und beigefarbene (10YR 7/3 yellowish brown) Verfärbungen, auf einer der Bruchseiten besonders stark; einige dunkelgraue (10YR 3/1 very dark gray) Punkte, wohl von Mangan.

# Wipp. 8 – Weißlicher, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Lesefund: 11.08.2005 Waypoint: 5 Fundnr.: 5-1

**Größter Durchmesser:** 108 mm **Gewicht:** 108 g

**Grundform** (Abb. 1): segmentförmiger Trümmer (SH) einer Hornsteinknolle (ND) unbekannter Form mit mindestens drei patinierten Bruchflächen; Kantenbeschädigungen nicht intentional



Abb. 1 Wipp. 8: Cortexseite.

Cortex (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt knapp 1/3 der Oberfläche (1, < 50)%); < 1 mm dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: ockerfarben (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow); Flecken braune (7.5YR 4/4 brown) und dunkelgraue Punkte (7.5YR 3/1 very dark gray); im Anschnitt weißlich bis beigefarben



Abb. 2 Wipp. 8: Knolleninnneres.

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH), wohl gebändert (CB); einzelne Farben: sehr hellgrau (2.5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray)

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); konzentrisch gebändert (CB), die Mitte dunkler (md);

einzelne Farben: unter der Rinde hellgrau (GLEY1 7/N light gray), darunter ein bis 10 mm breites weißliches Band (5Y 8/1 white), zur Mitte hin hellgrau (7.5YR bis 7/1 light gray)



Abb. 3 Wipp. 8: Sägeschnitt.

**Einschlüsse:** makroskopisch mittig viele Komponenten, darunter auch zwei linsenförmige Inhomogenitäten von  $\leq 5$  mm Durchmesser, bräunlich-grau (7.5YR 6/2 bis 6/3 pinkish gray bis light brown); eine mittlere Menge an Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: feinkörnig, glatt (QU 2)

**Patinierung** (PA) (Abb. 2): großflächig ockerfarbene (10YR 8/3 very pale brown) Verfärbungen; dunkelrostfarbene überwiegend strichförmige Verfärbungen (5YR 5/6 bis 4/6 yellowish red) auf zwei Bruchseiten, wohl vom Pflug; einige dunkelgraue (7.5YR 3/1 very dark gray) Punkte, wohl von Mangan.

# Wipp. 9 – Ockerfarbener, mittelkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Lesefund: 11.08.2005 Waypoint: 5 Fundnr.: 5-2

**Größter Durchmesser:** 85 mm **Gewicht:** 262 g



Abb. 1 Wipp. 9: Cortexseite.

**Grundform** (Abb. 1): Getesteter Trümmer (TSH) einer flachen Knolle (ND) unbekannter Form aus Jurahornstein (BC) mit zwei patinierten Bruchflächen; ein Abschlagsnegativ (Abb. 3)

Cortex (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt knapp <sup>2</sup>/<sub>3</sub> der Oberfläche (2, > 50 %): <1 mm dick; lineare Eintiefungen, teilweise parallel gebogen; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: ocker-braun (10YR 6/4 bis 5/4 light yellowish brown bis yellowish brown); braune Flecken (10YR 5/3 bis 5/4 brown bis yellowish brown) und dunkelgraue Punkte und Flecken (10YR 3/1 very dark gray); im Anschnitt weißlich (7.5YR 8/1 white)

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 3): soweit erkennbar ocker bis braun (YB); konzentrisch gebändert (CB)

**Sägeschnitt** (Abb. 2): insgesamt ocker bis braun (YB); konzentrisch gebändert (CB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: linsenförmiges Zentrum ( $\geq 27$  mm) ocker (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow), zur Bruchseite hin heller werdend (bis 7.5YR 8/1 white), umgeben von einem ockerfarbenen (7.5YR 7/4 bis 6/4 pink bis light brown), dunkler abgegrenzten (7.5YR 5/2 brown) Band, zum Cortex hin weiter ockerfarben (7.5YR 7/4 bis 6/4 pink bis light brown)

Einschlüsse: makroskopisch nur kleine, verstreute Inhomogenitäten; unter der Lupe sehr viele Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: mittelkörnig, matt bis leicht körnig (QU 3)



**Patinierung** (PA) (Abb. 3): großflächig ocker- bis orangefarbene (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow) und graubraune (10YR 6/2 light brownish gray) Verfärbungen; dunkelrostfarbene (5YR 3/3 bis 3/4 dark reddish brown), überwiegend strichförmige Verfärbungen auf beiden Bruchseiten, wohl vom Pflug; einige dunkelgraue (7.5YR 3/1 very dark gray) Punkte, wohl von Mangan.

Abb. 2 Wipp. 9: Sägeschnitt.



Abb. 3 Wipp. 9: Bruchfläche mit Patinierung.

# Wipp. 10 – Beige-grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Lesefund: 11.08.2005 Waypoint: 5 Fundnr.: 5-10

**Größter Durchmesser:** 98 mm **Gewicht:** 338 g



Abb. 1 Wipp. 10: Cortexseite.



Abb. 2 Wipp. 10: Sägeschnitt.

**Grundform** (Abb. 1): Natürlicher Trümmer (NSH) einer fladenförmigen Knolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit zwei patinierten Bruchflächen und Kantenbeschädigungen

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt ca. <sup>3</sup>/<sub>4</sub> der Oberfläche  $(2, \ge 50 \%)$ ; < 2 mm dick; insgesamt beige bis braun (YB); teilweise stark verwittert, dort heller, verschiedene Verwitterungsmuster; einzelne Farben: rötliches ocker (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow) und beige (10YR 8/2 bis 8/3 very pale brown); braune Fle-

cken 7.5YR 5/4 brown) und dunkelgraue Punkte und Flecken (10YR 3/1very dark gray), wohl von Mangan; im Anschnitt weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 3): vermutlich hellgrau (WH); Bänderung nicht erkennbar

Sägeschnitt (Abb. 2): insgesamt beigegrau (YG), dunkler als vermutet; schlierig marmoriert (SM), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: vor allem im linsenförmigen Zentrum weißlich (10YR 8/1 white) und grau (10YR 7/1 light gray, 6/1 und wenig 5/1 gray) marmoriert, zum Cortex hin überwiegend etwas heller werdend (10YR 8/1 bis 7/1 white light gray)

Einschlüsse: makroskopisch viele Komponenten verschiedener Größe und Färbung, vor allem zwischen 2 und 6 mm, verstreut, aber stärker mittig; unter der Lupe viele Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: eher feinkörnig, glatt (QU 2)



Abb. 3 Wipp.10: Knolleninneres, patinierte Bruchseite.

Patinierung (PA) (Abb. 3): großflächig ockerfarbene (10YR 8/3 very pale brown) bis graue (2.5Y 6/1 bis 5/1 gray) Verfärbundunkelrostfarbene gen; (7.5YR 5/6 bis 4/6 strong überwiegend brown), strichförmige Verfärbungen auf beiden Bruchseiten, wohl vom Pflug; runder  $\leq$  7 mm großer, kreisförmiger. rostfarbener (7.5YR 6/6 reddish yellow) Fleck, einige dunkelgraue (10YR 3/1 very dark gray) Punkte, wohl von Mangan

**Glanz:** Glanzstreifen 11 mm lang,  $\leq 1$  mm breit und Glanzpunkt  $\leq 4$  mm auf einer Bruchfläche, aber nicht auf der höchsten Stelle (Abb. 3 rechts oben und Mitte).

## Wipp. 11 – Beige-grauer, grobkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Lesefund: Lynn Fisher, Elfriede Samo, 25.08.2006 Fundnr.: Wipp. 06-24

#### **Größter Durchmesser:** 143 mm **Gewicht:** 689 g

**Grundform** (Abb. 1): Natürlicher Trümmer (NSH) einer wohl eher flachen Knolle (ND) unbekannter Form aus Jurahornstein (BC) mit zwei patinierten Bruchflächen



Abb. 1 Wipp. 11: Cortexseite.

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt knapp  $\frac{2}{3}$  der Oberfläche (2,  $\ge 50$  %); < 1-7 mm dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: ocker-braun (7.5YR 6/4 bis 6/6 light brown bis reddish yellow); größere braune Flecken und Punkte (7.5YR 4/3 bis 3/2 brown bis dark brown), wenige schwarze Punkte, auch linear angeordnet (7.5YR 2.5/1 black); im Anschnitt weißlich (7.5YR 8/1); keine erkennbaren Fossilien

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2): insgesamt beige-grau (YG); Bänderung unklar, Mitte dunkler (md); einzelne Farben: beige-grau (10YR 7/2 bis 7/3 light gray bis very pale brown), Richtung Mitte leicht rosa-violett (5YR 7/3 pink), am Rand ein schmales weißliches Band (10YR 8/1 white); rostige Pflugspuren



Abb. 2 Wipp. 11: Wenig patinierte Bruchfläche mit rostfarbenen Spuren des Pfluges.



Abb. 3 Wipp. 11: Sägeschnitt.

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt beige-grau (YG); konzentrisch gebändert (CB), Mitte dunkler (md); einzelne Farben: Zentrum beigegrau (10YR 6/1 bis 6/2 gray bis light brownish gray), Bänder dunkler abgegrenzt (7.5YR 5/1 bis 5/2 gray bis brown) gegenüber dem kaum helleren inneren Randbereich, zum Cortex hin mindestens zwei weißliche Schichten (7.5 YR 8/1 white), jeweils hell beige-grau abgegrenzt, auch Richtung patinierter Bruchkante (links) etwas heller orangefarbenes schmales Band (7.5YR 6/6 reddish yellow)

**Einschlüsse:** makroskopisch viele Komponenten und Inhomogenitäten; **Fossilien** (FOS): Schalenreste (Abb. 3 rechts unten); unter der Lupe viele Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: hart; grobkörnig, Bruchfläche rau (QU 4)

**Patinierung** (PA) (Abb. 2): großflächig orangefarbene (7.5YR 7/6 bis 7/8 reddish yellow) Verfärbungen; dunkelrostfarbene (5YR 3/3 bis 3/4 dark reddish brown), überwiegend strichförmige Verfärbungen auf einer der patinierten beiden Bruchseiten, wohl vom Pflug; einige dunkelgraue (7.5YR 3/1 very dark gray) Punkte auf der anderen patinierten Bruchfläche, wohl von Mangan.

### Wipp. 12 – Weißlicher, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Lesefund: Lynn Fisher, Elfriede Samo, 25.08.2006 Fundnr.: Wipp. 06-4

**Größter Durchmesser:** 99 mm **Gewicht:** 308 g



**Grundform** (Abb. 1 und 3): ungefähr scheibenförmiger Kern (CO) einer Knolle (ND) unbekannter Form aus Jurahornstein (JC) mit zwei patinierten Bruchflächen und ein patinierter Bruch; vier Abschlagsnegative, ferner Absplitterungen

Cortex (Abb. 1): rau (FR); bedeckt knapp  $1/_{10}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 1 mm dick; beige insgesamt bis braun (B); einzelne Farben: ocker-braun (7.5YR 7/4 bis 6/4 pink bis light brown); dunkelbraune Flecken (10YR 4/2 dark gravish brown) und dunkelgraue Punkte und Flecken (10YR 3/1 very dark gray); im Anschnitt weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

Abb. 1 Wipp. 12: Patinierte Grundform mit seitlichem Cortex.

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 1 und 3): insgesamt weißlich (WH); unklare Musterung (IN); einzelne Farben: weißlich (10YR 8/1 white) und hellgrau (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray), unter dem Cortex ein wohl schmaleres weißliches Band

Sägeschnitt (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); unregelmäßig konzentrisch gebändert (CB), Mitte dunkler (md); einzelne Farben: Mitte hellgrau (10YR 7/1 light gray), wird durch weißliches Band (10YR 8/1 white) im Querschnitt, < 4 mm breit, nach außen abgegrenzt und rahmt den wohl ehemaligen Tiergang ein, zum Cortex hin ein weiteres hellgraues Band (10YR 7/1 light gray), das fließend in das weißliche Band (10YR 8/1 white) unterhalb des Cortex übergeht; im weiteren Sägeschnitt teilweise Störung durch ein weiteres wenig dunkleres hellgraues Band (10YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray) und patinierten Querbruch



Abb. 2 Wipp. 12: Sägeschnitt.

**Einschlüsse** (Abb. 2): makroskopisch dunkler gefärbte (10YR 6/2 bis 5/2 light brownish gray bis grayish brown) eiförmige Inhomogenität aus gröberem Material, wohl ein ehemaliger verfüllter Tiergang,  $\leq 25$  mm (auch Abb. 3 Mitte), darüber drei kleinere ( $\leq 6$  mm) weitere Inhomogenitäten aus demselben Material und eine weitere bräunlich graue (10YR 6/2 light brownish gray) Inhomogenität aus feinerem Material,  $\leq 13$  mm; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln

Abb. 3 Wipp. 12: Patinierte Bruchfläche mit Abschlagsnegativen.

**Qualität des Rohmaterials:** feinkörnig, glatt (QU 2)

**Patinierung** (PA) (Abb. 1 und 3): großflächig ockerbis orangefarbene (10YR 7/6 bis 7/8 yellow) Verfärbungen; dunkelrostfarbene (5YR 3/3 bis 3/4 dark reddish brown), überwiegend strichförmige Verfärbungen auf beiden Bruchseiten, wohl vom Pflug; einige dunkelgraue (7.5YR 3/1 very dark gray) Punkte, wohl von Mangan.

#### Wipp. 13 – Grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Lesefund: Lynn Fisher, Elfriede Samo, 25.08.2006 Fundnr.: Wipp. 06-5

**Größter Durchmesser:** 104 mm **Gewicht:** 254 g



Abb. 1 Wipp. 13: Cortexseite mit Kantenbeschädigungen.



Abb. 2 Wipp. 13: Patinierte Bruchfläche.

Grundform (Abb. 1): Trümmer (SH) einer flachen Knolle (ND) unbekannter Form aus Jurahornstein (JC) mit einer patinierten Bruchfläche; ein Abschlagsnegativ (Abb. 1 rechts oben); reichlich Kantenbeschädigungen, wahrscheinlich vom Pflug

Cortex (Abb. 1): rau (FR); bedeckt gut 1/2 der Oberfläche  $(2, \ge 50 \%); < 1 \text{ mm}$ dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: beigefarben bis hellocker (10YR 7/4 very pale braune Flecken brown); (7.5YR 4/3 bis 3/3 brown) dunkelgraue Punkte und und Flecken (10YR 3/1 very dark gray); im Anschnitt weißlich (7.5YR 8/1 white)

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); wohl schwach konzentrisch gebändert (CB), mittig dunkler als am Rand (md); einzelne Farben: am Rand weißliches Band (10YR 8/1 white), in der Mitte hellgrau (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray); dunkelrostfarbene (5YR 4/3 bis 3/3 reddish brown

bis dark reddish brown), hellrostfarben verlaufende (5YR 5/6 über 6/6 bis 7/6 yellowish red bis reddish yellow), überwiegend strichförmige Verfärbungen auf beiden Bruchseiten, wohl vom Pflug



Abb. 3 Wipp. 13: Sägeschnitt.

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt grau (GR); konzentrisch gebändert (CB), Mitte dunkler (md); einzelne Farben: unter dem Cortex weißes Band (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar),  $\leq 7$  mm breit, dieses nach innen durch ein dünnes hellgraues Band abgegrenzt (2.5YR 8/1 bis 7/1 white bis light reddish gray), graues Zentrum (10YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), liegt in schwach rosa-violettfarbenem sehr hellem Grau (2.5YR 8/1 white)

**Einschlüsse:** makroskopisch nur kleine, verstreute Inhomogenitäten, < 4 mm, vor allem im dunkleren Bereich; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: feinkörnig, glatt (QU 2)

**Patinierung** (PA) (Abb. 2): flächig beigefarben patiniert (10YR 8/1 bis 8/2 white bis very pale brown), am Rand ocker- bis rostfarbene (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow) Verfärbungen; dunkelrostfarbene (5YR 3/3 bis 3/4 dark reddish brown), überwiegend strichförmige Verfärbungen auf der patinierten Bruchseite wie auf den übrigen, wohl vom Pflug; einige dunkelgraue (7.5YR 3/1 very dark gray) Punkte, wohl von Mangan

**Glanz:** < 5 mm auf dem Cortex.

#### Wipp. 14 – Weißlicher, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Lesefund: 25.08.2006 Fundnr.: UN 122

#### **Größter Durchmesser:** 118 mm **Gewicht:** 305 g



Abb. 1 Wipp. 14: Cortex und patinierte Bruchfläche.

**Grundform** (Abb. 1): Trümmer (SH) einer Knolle (ND) unbekannter Form aus Jurahornstein (JC) mit zwei patinierten Bruchflächen; ein mögliches Abschlagsnegativ

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt knapp  $\frac{1}{3}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 1 mm dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farbe: ocker (10YR 7/4 very pale brown); rostbraune Flecken (5YR 5/6 bis 4/6 und 3/4 yellowish red und dark reddish brown) und übersät mit dunkelgrauen Punkten und Flecken (10YR 4/1 bis 3/1 dark gray bis very dark gray); im Anschnitt weißlich (7.5YR 8/1 white)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); Bänderung unklar (IN), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: weißlich (10YR 8/1 white) und hellgrau (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray) im Hornsteininneren unregelmäßig angeordnet, in Verlängerung eines vermutlichen ehemaligen Tiergangs feine Bänderung in weißlich und rosa-violett (10R 7/2 bis 7/3 pale red) (Abb. 2 links unten)



Abb. 2 Wipp. 14: Bruchfläche mit Rosa-Violettfärbung und Einschluss, vermutlich Tiergang.

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH), zum Cortex hin weiß; sonst inhomogene Farbverteilung (IN); einzelne Farben: ein wohl ursprünglicher Tiergang, mit gröberem, grauen Material gefüllt (GLEY1 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), < 16 mm Durchmesser, umgeben von hellgrauem Hornstein (10YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray) mit rosaviolettfarbenen Flecken (10R 7/2 bis 6/2 pale red) unterschiedlicher Farbintensität und Größe, unterhalb des Cortex weiße Schicht (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar),  $\leq 6$  mm dick



Abb. 3 Wipp. 14: Sägeschnitt.

Einschlüsse (Abb. 2 und 3): makroskopisch eine große  $(\leq 44 \text{ mm})$  Inhomogenität von dunklerer Farbe (10YR 5/3 brown) und gröberer Struktur mit kleinen schwarzen Einsprengseln (10YR 2/1 black), abgegrenzt durch ein noch dunkler graubraunes Band (10YR 4/2 dark gravish brown) von  $\leq 4$  mm Breite, vermutlich ehemaliger Tiergang (Abb. 2 unten; Abb. 3 rechts unten); verstreut weitere kleinere Inhomogenitäten ( $\leq 4$  mm); unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: überwiegend sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA) (Abb. 3): ocker- bis orangefarbene Bänder (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow), rostrote bis braune Flecken (2.5YR 5/8 bis 4/8 red); kleine dunkelgraue (7.5YR 3/1 very dark gray) Punkte, wohl von Mangan

**Glanz:** zwei < 2 mm schmale und  $\le 4$  mm kurze Streifen auf je einer patinierten und jüngeren Bruchfläche leicht erhaben angeordnet.

## Wipp. 15 – Hellgrauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Wippingen "Höfermahd, Hinter der Esch", Gemeinde Blaustein, Alb-Donau-Kreis Sediment: 205 Schnitt: 2 Fläche: 4 Fundnr.: 46

**Größter Durchmesser:** 128 mm **Gewicht:** 373 g



Abb. 1 Wipp. 15: Patinierte Bruchfläche mit Cortex rechts.

**Grundform** (Abb. 1): Scheibenförmiger natürlicher Trümmer (NSH) mit etwa birnenförmiger Grundfläche einer Knolle (ND) unbekannter Form aus Jurahornstein (JC) mit vier patinierten Bruchflächen; Kantenbeschädigungen

**Cortex** (Abb. 1 und 2): außen rau (FR) mit erhabenen Strukturen, teilweise abgearbeitet und dann glatter; bedeckt ca. 1/6 der Oberfläche (1, < 50 %); < 1 mm dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: ocker-braun (7.5YR 6/6 bis 5/6 reddish yellow und 7.5YR 4/6 strong brown); dunkelgraue Punkte und Flecken (10YR 4/1 bis 3/1 dark gray bis very dark gray); im Anschnitt weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)



Abb. 2 Wipp. 15: Zweite patinierte Bruchfläche mit seitlichem Cortex.

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 1): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); am Rand leicht konzentrisch gebändert (CB), Mitte etwas dunkler (md); einzelne Farben: Mitte hellgrau (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray), außen weißlich (10YR 8/1 white) mit sehr hellgrauen dünnen Abgrenzungslinien



Abb. 3 Wipp. 15: Sägeschnitt.

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); schwach konzentrisch gebändert (CB), innen dunkler (md); einzelne Farben: Mitte hellgrau (10YR 7/1 light gray), teilwei-

se leicht rosa-violett eingetönt (2,5YR 6/2 pale red) um  $\leq$  5 mm langen dunkler rosa-violetten Strich (10R 5/2 weak red), außen heller hellgrau (10YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray) in etwa sechs unscharfen Bändern unterschiedlicher Farbintensität

Einschlüsse: makroskopisch nur kleine, verstreute Inhomogenitäten; unter der Lupe eine mittlere Menge an Schwammnadeln

#### Qualität des Rohmaterials: feinkörnig, glatt (QU 2)

**Patinierung** (PA) (Abb.1 und 2): großflächig auf einer Bruchfläche mehr ockerfarbene (10YR 8/4 bis 7/4 very pale brown), auf den übrigen Bruchflächen mehr orangefarbene (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow) Verfärbungen; rostfarbene Verfärbungen und Ausblühungen (7.5YR 5/6 bis 4/6 strong brown) auf allen Bruchseiten; einige dunkelgraue (7.5YR 3/1 very dark gray) Punkte, wohl von Mangan

**Glanz:** neun kleine Glanzstellen (< 1-5 mm) auf einer der patinierten Seiten, auf erhöhten und nicht erhöhten Stellen, aber nicht in Vertiefungen.

# V Fundort Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen

#### Witt. 1 – Grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, C. Knipper, H. Mollenkopf am 02.08.2003 Fundnr.: nicht bekannt

#### **Größter Durchmesser:** 71 mm **Gewicht:** 130 g



Abb. 1 Witt. 1: Vier größere Teile mit Cortex.

**Grundform:** Ursprünglich: natürlicher Trümmer (NSH) einer wohl seeigelförmigen Hornsteinknolle (ND) (stark abgeplattete Kugel) aus Jurahornstein (JC); jetzt: in vier größere Teile mit einem maximalen Durchmesser von 36 bis 51 mm und sieben kleinere Teile von  $\leq 5$  bis  $\leq 22$  mm zersägt

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt ca.  $\frac{3}{3}$  der Oberfläche (2,  $\geq 50$  %); < 1-4 mm dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: im angeschlagenen Bereich weißlich (5Y 8/1) bis beige-braun (10YR 7/3 bis 7/4 very pale brown); wenige braune Flecken  $\leq 3$  mm (7.5YR 5/4 bis 4/4 brown) und ebenso große dunkelgraue Flecken (10YR 4/1 dark gray); **Fossilien** (FOS): Wurmröhre (Polychaeta) (Abb. 1 Mitte rechts; Abb. 2); im Anschnitt weißlich zum Teil mit braunschwarzen Stellen



Abb. 2 Witt. 1: Fossile Wurmröhre (Polychaeta) auf dem Cortex (Vergrößerung ca. 11x).



Abb. 3 Witt. 1. Knolleninneres.

Sichtbares Knolleninneres und Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); nicht gebändert (IN), Zentrum heller als der Rand (od); einzelne Farben: im Zentrum helles Mittelgrau (2.5Y 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), am Rand nach außen zunehmend dunkler werdend (GLEY1 6/N bis 5/N gray)

**Einschlüsse** (Abb. 3): makroskopisch ca. winkelförmig,  $\leq 18$  mm lang, dunkelbraun (7.5YR 3/1 bis 3/3 very dark gray bis very dark brown); weitere kleinere Inhomogenitäten mittig; unter der Lupe winzige Fossilien und sehr viele Schwammadeln

Qualität des Rohmaterials: Rand: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1), Kern: mittelkörnig, matt (QU 3); insgesamt QU 3

Patinierung: fast keine.

#### Witt. 2 – Grauer, fein- bis grobkörniger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, C. Knipper, H. Mollenkopf am 08.04.2003 Fundnr.: nicht bekannt

**Größter Durchmesser:** 68 mm **Gewicht:** 204 g



Abb. 1 Witt. 2: Cortexseite.



Abb. 2 Witt. 2: Bruchfläche mit Einschluss in der Mitte.

**Grundform:** Trümmer (SH) einer wohl länglichen Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit zwei größeren Bruchflächen

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt ca.  $\frac{2}{3}$  der Oberfläche (2,  $\geq 50$  %); < 1 mm dick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: überwiegend grau-braun (7.5YR 5/2 bis 5/3 braun) mit helleren Stellen (10YR 7/2 bis 6/2 light gray bis light brownish gray), im Anschnitt weißlich mit braun-grauen Stellen

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt grau-beige (YG); keine Bänderung feststellbar (IN), farbliche Unterschiede zwischen Kern- und Randbereich nicht erkennbar; einzelne Farben: unterschiedlich gefärbte Bereiche: in Abb. 2 oben und rechter Randbereich hellgrau (GLEY1 8/N bis 8/10Y white bis light greenish gray), in der Mitte und links beige (10YR 8/2 bis 7/2 very pale brown bis light gray), am unteren, rechten Rand < 10 mm breites. hellbraunes Band (7.5YR 6/4 light brown) aus gröberem Material, ca. fünf graue Flecken  $\leq 7 \text{ mm}$ (2.5Y 6/1 bis 5/1 reddish gray); sechs orangerote (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow) bis rostbraune (5YR 5/6 bis 4/6 yellowish red) Flecken von 6 bis 13 mm maximalem Durchmesser (wohl Rostspuren vom Pflug)

Sägeschnitt (Abb. 3) insgesamt grau (GR); schlierig marmoriert (SM), Kern dunkler (md); einzelne Farben: Kern hell-

bis mittelgrau (GLEY1 7/N bis 6/N light gray bis gray), fleckig, umgeben von marmoriert wirkendem Band in grau bis beige (7.5YR 7/1 light gray); brauner Einschluss (vermutlich

Tiergang) (10YR 6/4 light yellowish brown), grau umrandet in der Farbe kleinerer Flecken (GLEY1 5/N bis 4/N gray bis dark gray)



Abb. 3 Witt. 2: Sägeschnitt.

**Einschlüsse:** makroskopisch, außer dem Tiergang im Sägeschnitt (Abb. 3), in der Mitte einer der Bruchflächen spitz dreieckig, 8 mm lang, rostfarben (5YR 4/6 yellowish red), grobkörnig (Abb. 2); verschiedene Komponenten im Sägeschnitt verstreut, aber stärker mittig; unter der der Lupe sehr viele Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** mittig eher feinkörnig, glatt (QU 2),  $\leq 10$  mm breites Band am unteren Rand von Abb. 2 grobkörnig, rau (QU 4); insgesamt QU 3

Patinierung (PA): sehr wenig, leicht rostfarben.

#### Witt. 3 – Beige-grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, C. Knipper, H. Mollenkopf am 08.04.2003 Fundnr. : nicht bekannt

**Größter Durchmesser:** 120 mm **Gewicht:** 120 g



Abb. 1 Witt. 3: Cortexseite.

**Grundform:** Getesteter Trümmer (TSH) einer größeren Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit vier Bruchflächen; zwei Abschlagsnegative bis 19 mm Länge an der Bruchflächenkante (Abb. 2 Mitte)

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt >  $\frac{1}{3}$  der Oberfläche (1, < 50 %); 1-28 mm dick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: beige-bräunlich (10YR 7/3, 6/3 und 5/3 very pale brown, pale brown und brown) mit wenigen weißlichen Stellen (2.5Y 8/1 white); größere braun-schwarze Ablagerungen (5YR 3/1 bis 3/2 very dark gray bis dark reddish gray), wohl von Mangan; im Anschnitt hellbeige (10YR 8/1 white) mit wenigen braun-schwarzen Stellen

Sichtbares Knolleninneres: insgesamt heterogen beige-grau erscheinend (YG); keine Bänderung feststellbar, nicht deutlich md/od; einzelne Farben: im Bereich der Bruchkante (Abb. 2 Mitte bis unten),  $\leq 9$  mm breit, helles grünlich-grau (GLEY1 7/N bis 7/10Y light gray bis light greenish gray), im unteren Teil der mittleren Bruchfläche (Abb. 2 rechts unten) bis zum Cortex grünlich-grau (5Y 7/1 bis 7/2 light gray), Bruchfläche links davon weit überwiegend


beigefarben (10YR 7/3 bis 6/3 very pale brown bis brown), zum oberen Cortex hin grauer (5Y 7/1 bis 6/1 light gray bis gray); braune Flecken und Punkte (5YR 3/4 dark reddish brown)

Abb. 2 Witt. 3: Drei der Bruchflächen.



Abb. 3 Witt. 3. Sägeschnitt.

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt beige-grau (YG), etwas weniger beige als die Bruchfläche; schlierig marmoriert (SM); einzelne Farben: gräulich (10YR 7/1 bis 7/2 light gray) mit dunkler grauen Flecken und Schlieren (GLEY1 6/N gray), ockerfarbene Flecken (10YR 7/4 bis 7/6 very pale brown bis yellow), teilweise graue Abgrenzum Cortex zung (GLEY1 6/N gray und 2.5Y 6/1 bis 6.2 gray bis light brownish gray)

**Einschlüsse:** makroskopisch verschiedene Komponenten, z. B. auf der Bruchseite ein brauner (5YR 3/2 bis 3/3 dark reddish brown) Einschluss, 11 mm lang, mit gröberer Struktur, begleitet von einer vermutlichen Wurmröhre oder ehemaligem Tiergang von 30 mm Länge (Abb. 2 oben links); im Sägeschnitt zwei linsenförmige beige-graue Einschlüsse  $\leq 10$  mm in feinerem Material (dieselbe Wurmröhre oder Tiergang) und in gröberem Material (Abb. 3 oben); wenige kleine, überwiegend verstreute graue Inhomogenitäten; unter der Lupe sehr viele Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: mittelkörnig, matt bis leicht körnig, porig (QU 3)

**Patinierung** (PA): weißlich (2.5Y 8/1 white) im oberen Teil der mittleren Bruchfläche, rötlich beige (7.5YR 7/3 pink) im Bereich der linken und bräunlicher (7.5YR 6/4 light brown) im Bereich der rechten Bruchfläche (Abb. 2).

# Witt. 4 – Beigefarbener, grobkörniger, sehr poriger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, S. K. Harris, C. Knipper am 02.08.2009 Fundnr.: 002-2

#### **Größter Durchmesser:** 111 mm **Gewicht:** 459 g

**Grundform** (Abb. 1): natürlicher Trümmer (NSH) einer gebänderten Hornsteinknolle (ND) mit fünf Bruchflächen aus Jurahornstein (BC)



Abb. 1 Witt. 4: Cortex und eine der Bruchflächen.

Cortex (Abb. 1): außen rau (FR), höckrig wirkend; bedeckt >  $\frac{1}{3}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 1 mm dick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: beige-grau (10YR 7/2 bis 6/2 light gray bis light brownish gray) bis grau (5Y 6/1 bis 5/1 gray); graubraune Flecken (10YR 4/2dark gravish brown), dunkelgraue Punkte (10YR 3/1 very dark gray); einige rostfarbene Strukturen, braune Flecken und Punkte (5YR 5/4 reddish brown), wohl vom Pflug; im Anschnitt beigefarben (10YR 8/2 very pale brown) mit dunkelbraunen Stellen

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 1 und 4): insgesamt beigefarben (YB); konzentrisch gebändert (CB); einzelne Farben: soweit sichtbar hellbeige (10YR 8/1 bis 8/2 white bis very pale brown), ca. 16 zum Teil sehr schmale Bänder, deren Farbe nicht bestimmt werden kann, umgeben das Zentrum mit  $\emptyset < 33$  mm

**Sägeschnitt** (Abb. 2): insgesamt beigefarben (YB); konzentrisch gebändert (CB), zu den Rändern hin dunkler (od); einzelne Farben: beinahe einfarbig beige (10YR 8/2 very pale brown) wirkend, aber halbkreisförmig ca. 16 hell beige-grau abgegrenzte, besonders zum Rand hin enge Bänder (10YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray); entlang des Cortex unregelmäßig breite (< 1–8 mm) breite hell beige-graue Verfärbungen (10YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray), zum Teil Schlieren vom Cortex und von Bruchflächen ins Innere bildend; viele winzige Poren (< 1 mm); wenige kleine, überwiegend hellgraue Inhomogenitäten; der Sägeschnitt



Abb. 2 Witt. 4: Sägeschnitt.

weist auf die Wanderung (blau-) grauer Ionen vom Cortex und von der sehr frühen Bruchfläche aus nach innen hin

**Einschlüsse:** makroskopisch weißlicher Einschluss (Abb. 3): **Fossil** (FOS) Austernschale (Lamellibranchiata) (17 mm lang und  $\leq 2$  mm breit) im Sägeschnitt; außerdem sehr porig von ehemaliger Schwammfacies; unter der Lupe sehr viele Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** relativ weich; grobkörnig, Bruchfläche rau (QU 4)



Abb. 3 Witt. 4: Fossile Austernschale (Lamellibranchiata) im Knolleninneren (Vergrößerung ca. 5x).

**Patinierung** (PA) (Abb. 4): auf fünf Seiten beige- bis ockerfarben (10YR 8/3 bis 6/4 very pale brown bis light yellowish brown) und beige bis grau (10YR 6/2 bis 5/2 light brownish gray bis grayish brown); wenig grau-braune Flecken (10YR 5/2 bis 4/2 grayish brown bis dark grayish brown), viele kleine zum Teil sehr dichte schwarze Punkte; einige rostfarbene Strukturen, wohl vom Pflug.



Abb. 4 Witt. 4: Drei der Bruchflächen mit Patinierung.

### Witt. 5 – Beige-grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, S. K. Harris, C. Knipper am 02.08.2009 Fundnr.: 004-1

**Größter Durchmesser:** 86 mm **Gewicht:** 233 g



Abb. 1 Witt. 5: Bruchseite mit Cortex rechts und links.

Abb. 2 Witt. 5: Sägeschnitt.

**Grundform** (Abb. 1): Trümmer (SH) einer nicht gebänderten Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC)

Cortex (Abb. 1 und 2): außen rau (FR), stark strukturiert: bedeckt ca. ein Fünftel der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-10 mm dick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: Abb. 1 rechte Seite beigefarben (10YR 6/3 bis 5/3 pale brown bis brown), linke Seite grauer (10YR 6/2 bis 5/2 light brownish gray bis gravish brown); viele zum Teil sehr dichte dunkelgraue Punkte (10YR 3/1 very dark gray); im Anschnitt (Abb. 2) beigefarben (10YR 8/3 very pale brown)

> Sichtbares Knolleninneres (Abb. 1): insgesamt beigegrau (YG); fleckig, unklare Musterung (IN), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: hellgraue Bereiche (2.5Y 7/1 light gray), fleckig beigefarbene (10YR 7/2 bis 7/3 light gray bis very pale brown); einige rostfarbene Stellen (5YR 5/6 bis 4/6 yellowish red), wohl vom Pflug

> Sägeschnitt (Abb. 2): insgesamt beige-grau (YG), heller und grauer als die Bruchflächen; fleckig, schlierig (SM); einzelne Farben: im Zentrum weißlich und fleckig hellgrau

(5Y 8/1 und 7/1 white und light gray), Richtung linkem Cortex (in Abb. 2) ein 7-18 mm breites dunkler graues, fleckiges Band (GLEY1 7/N bis 5/N light gray bis gray), zum Cortex hin unregelmäßig weiß abgegrenzt (GLEY1 8/1 white), zum rechten Cortex hin schmaler und weniger fleckig



Abb. 3 Witt. 5: Bruchseite mit starker Patinierung.

**Einschlüsse:** makroskopisch stärker am Rand verschiedene Komponenten; unter der Lupe sehr viele Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** grau: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1), beige: fein- bis mittelkörnig, eher matt (QU 2-3); insgesamt QU 2

**Patinierung** (PA) (Abb. 1 und 3): zum Teil grau (10YR 4/1 dark gray) mit dunkelgrau-schwarzen Punkten (10YR 3/1 very dark gray) und rostfarben (5YR 5/6 bis 4/6 yellowish red).

#### Witt. 6 – Beige-grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, S. K. Harris, C. Knipper Fundnr.: 005

**Größter Durchmesser:** 86 mm **Gewicht:** 191 g



Abb. 1 Witt. 6: Kern mit vier sichtbaren Abschlagsnegativen.

**Grundform** (Abb. 1 und 3): Kern (CO) einer nicht gebänderten Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit fünf Abschlagsnegativen

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR), plastisch hügelig mit Rippen; bedeckt ca. <sup>1</sup>/<sub>4</sub> der Oberfläche (1, < 50 %); < 1 mm dick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: grau-beige (10YR 7/2 bis 6/2 light gray bis light brownish gray); dunkelbraune Flecken (10YR 3/4 dark yellowish brown) und grauschwarze Punkte (10YR 3/1 very dark gray); **Fossilien** (FOS): Schalenfragment von Muschel (Lamellibranchiata) oder Armfüßer (Brachiopoda) (Abb. 2); im Anschnitt weißlich

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 1): insgesamt beige-grau (YG); fleckig (SM), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: unter dem Cortex weißlich (5Y 8/1 white), im Übrigen fleckig beige-

farben (10YR 8/2 bis 7/2 very pale brown bis light gray) und bläulich-grau (GLEY1 8/N bis 7/N white bis light gray)



Abb. 2 Witt. 6: Fossile Muschel (Lamellibranchiata) oder Armfüßer (Brachiopoda) im Cortex (Vergrößerung ca. 6,3x).



Abb. 3 Witt. 6: Sägeschnitt.



*Abb. 4 Witt 6: Kern mit einem Abschlagsnegativ auf der abgebildeten Seite.* 

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt beige-grau (YG); fleckig marmoriert (SM); einzelne Farben: fleckig in Grautönen (GLEY1 8/N bis 7/N und 7/N bis 6/N white bis light gray und light gray bis gray) und Beigetönen (10YR 8/2 bis 7/2 very pale brown bis light gray, wenig 10YR 6/2 bis 6/3 light brownish gray bis pale brown), ähnlich der Bruchseite

**Einschlüsse** (Abb. 3): makroskopisch Flecken von Mikrobenkrusten verstreut; unter der Lupe sehr viele Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** feinkörnig, glatt (QU 2)

**Patinierung** (PA) (Abb. 1 und 4): ockerfarbene (10YR 7/4 very pale brown), rostfarbene (5Y 5/6 olive) und graue Punkte (10YR 5/1 gray)

**Glanz:** Glanzpunkt auf Abschlagsnegativ  $\leq 3$  mm, erhöhte, aber nicht höchste Stelle (Abb. 1 rechts oben).

### Witt. 7 – Beige-grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, S. K. Harris, C. Knipper am 02.08.2009 Fundnr.: 002-1

#### **Größter Durchmesser:** 97 mm **Gewicht:** 253 g



Abb. 1 Witt. 7: Cortexseite.



Abb. 2 Witt. 7: Patinierte Bruchseite (Knolleninneres) mit Abschlag.

**Grundform** (Abb. 1 und 3): Getesteter Trümmer (TSH) einer nicht gebänderten Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit zwei Bruchkanten und drei Abschlagsnegativen; Kantenbeschädigungen

Cortex (Abb. 1): außen rau (FR), plastisch hügelig mit einigen rippenartigen Strukturen; bedeckt gut 1/3 der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-4 mmdick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: beige bis ocker (10YR 7/2, 7/3 bis 7/4 light gray und very pale brown); hellbraune bis braune Flecken (7.5YR 6/6 bis 5/6 reddish yellow bis strong brown) und grau-schwarze Flecken und Punkte (10YR 3/1 very dark gray); im Anschnitt grau-beige

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt beigegrau (YG); fleckig (SM); einzelne Farben: unter dem Cortex teilweise ein weißliches Band von 1-3 mm Breite (10YR 8/1 white), im Übrigen fleckig beigefarben (10YR 8/2 very pale brown) und hellgrau (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray)



Abb. 3 Witt. 7: Sägeschnitt.

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt beigegrau (YG), grauer als die Bruchfläche; wolkig, schlierig marmoriert (SM), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: unter dem Cortex weißliches Band (5Y 8/1 white) von < 1-4 mm Breite, darunter ein zweites Band von  $\leq 5$  mm Breite, hellgrau (10YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray), im übrigen stark marmoriert: weißlich (GLEY 1 8/N white), beige bis braun (7.5YR 7/3 bis 6/3 pink bis light brown) und graublau (GLEY1 7/N bis 6/N light gray bis gray)

**Einschlüsse:** makroskopisch im Sägeschnitt verstreut, eher mittig, Flecken von Mikrobenkrusten; **Fossilien** (FOS): Schalentrümmer im Sägeschnitt oben

rechts (Abb. 3); unter der Lupe und im Dünnschliff sehr viele Schwammnadeln (Abb. 4)



Abb. 4 Witt. 7: Dünnschliff unter dem Polarisationsmikroskop mit 24 Schwammnadeln (gesamter Maßstab 1 mm).

Qualität des Rohmaterials: feinkörnig, glatt (QU 2)

**Patinierung** (PA) (Abb. 1 und 2): auf einer Seite mehr ocker (10YR 8/3 bis 7/3 very pale brown), auf der anderen eher hellorange (10YR 7/6 yellow); rostfarbene (5YR 5/6 bis 4/6 yellowish red), überwiegend strichförmige Strukturen, wohl vom Pflug, und graue Punkte (10YR 5/1 gray), fleckig angeordnet.

### Witt. 8 – Grauer, fein- bis grobkörniger, heterogener Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, S. K. Harris, C. Knipper am 02.08.2009 Fundnr.: 003-2

#### **Größter Durchmesser:** 97 mm **Gewicht:** 245 g

**Grundform** (Abb. 1 und 3): Getesteter Trümmer (TSH) einer nicht gebänderten Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit vier patinierten Bruchflächen und einem Abschlagsnegativ; Kantenbeschädigung



Abb. 1 Witt. 8: Cortexseite.

Abb. 2 Witt. 8: Sägeschnitt.

very dark gray); im Anschnitt weißlich (5Y 8/1 white) Sichtbares Knolleninneres (Abb. 3): soweit erkennbar weißlich (WH) (10YR 8/1 white); wohl nicht gebändert

< 50

und

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR), plastisch hügelig mit Rippen; bedeckt knapp <sup>1</sup>/<sub>4</sub> der Oberfläche (1,

%);

Punkte (10YR

dick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: beige (10YR 8/3 bis 7/3 very pale brown); dunkelbraune Flecken (10YR 4/2 dark grayish brown)

grau-schwarze

3/1

< 1 mm

Sägeschnitt (Abb. 2): insgesamt grauer als erwartet (GR); fleckig marmoriert (SM), nicht eindeutig md/od; einzelne Farben: weißlich (5Y 8/1 white) und hellgrau (7.5YR 7/1 light gray) gefleckt

**Einschlüsse:** makroskopisch aus drei verschiedenen, verstreuten Komponenten, davon vermutlich ein Tiergang (Sägeschnitt) und Mikrobenkrusten; unter der Lupe sehr viele Schwammnadeln **Qualität des Rohmaterials:** das hellgraue Material ist feinkörnig, glatt (QU 2), das weißliche grobkörnig, Bruchfläche rau (QU 4); insgesamt heterogen, Qualität zerfällt in zwei Gruppen (QU 5)



Abb. 3 Witt. 8: Knolleninneres, patinierte Bruchfläche vorne.

Patinierung (PA) (Abb. 1 und 3): auf ca. <sup>2</sup>/<sub>3</sub> der jeweiligen Bruchfläche gröberes, beigefarbenes Material (10YR 7/2 bis 6/2 light gray bis light brownish gray) aufgelagert; rostfarbene (5YR 5/6 bis 4/6 yellowish red), überwiegend strichförmige Strukturen, wohl vom Pflug; graue punktförmige Strukturen (10YR 5/1 gray) zu Flecken angeordnet, einige schwarze Punkte (10YR 2/1 black).

#### Witt. 9 – Beige-grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, S. K. Harris, C. Knipper am 02.08.2009 Fundnr.: 009

**Größter Durchmesser:** 104 mm **Gewicht:** 374 g



Abb. 1 Witt. 9: Cortexseite.



Abb. 2 Witt. 9: Sägeschnitt.

**Grundform** (Abb. 1 und 2): Getesteter Trümmer (TSH) einer Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit mindestens vier patinierten Bruchseiten, drei kleineren Abschlagsnegativen; Kantenbeschädigungen

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR), plastisch hügelig; bedeckt knapp  $\frac{1}{2}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-5 mm dick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: beige (10YR 7/3 bis 6/3 very pale brown bis pale brown), grau (10YR 5/1 bis 4/1 gray bis dark gray); zudem fleckig dunkelbraun (7.5YR 3/2 dark brown)

und fleckig grün-braun (5Y 4/2 olive gray); im Anschnitt beige (10YR 7/3 very pale brown) mit braunen Stellen (10YR 4/2 bis 3/2 dark grayish bis very dark grayish brown)

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 4): soweit erkennbar weißlich bis hellgrau (WH) (7.5YR 8/1 white); fleckig (SM), wohl nicht gebändert

Sägeschnitt (Abb. 2): insgesamt beige-grau (YG); fleckig, schlierig marmoriert (SM), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: unter dem Cortex fast durchgehend weißliches Band (5Y 8/1 white und weißer), < 1-9 mm breit, darunter weißlich bis hellgraues Band (10YR 8/1 bis 7/1 white bis light gray) teilweise auch weißlich bis bläulich grau (GLEY1 8/N bis 7/N white bis light gray), < 1-14 mm breit, das aber auch teilweise an den patinierten Bruchflächen entlang zieht; dazwischen inhomogenes Material, mit Mengen zerscherbter Fossilreste durchsetzt, beigefarben (10YR 8/2 bis 7/2 very pale brown bis light gray); der Sägeschnitt bringt den Beweis, dass farbgebende Substanzen aus der Umwelt über den Cortex und alte Bruchflächen ins Hornsteininnere gewandert sind



*Abb. 3 Witt. 9: Schnitt durch eine oder mehrere fossile Serporöhren (Polychaeta) im Sägeschnitt (Vergrößerung ca. 6x).* 



Einschlüsse: makroskopisch im Sägeschnitt (Abb. 2 Mitte 3) Fossilien links: Abb. (FOS): mehrere Schnitte durch eine oder mehrere Serporöhren (Wurmröhren) (Polychaeta); im mehr mittigen Fleckigen mehr Gesteinskomponenten; unter der Lupe im Randbereich sehr viele Schwammnadeln, mehr als im Fleckigen

**Qualität des Rohmaterials:** der größte Teil des Materials mittelkörnig, matt (QU 3)

Abb. 4 Witt. 9: Zwei Bruchseiten mit unterschiedlicher Patinierung, rechts cortexartig; unten Kantenbeschädigung.

**Patinierung** (Abb. 1 und 3): vor allem auf zwei der Bruchseiten raue, dünne, cortex-ähnliche Patinierung beige (10YR 7/3 bis 6/3 very pale brown bis pale brown), vorwiegend ockerfarben (7.5YR 8/4 bis 7/4 pink) auf zwei weiteren Bruchseiten; graue Punkte (10YR 5/1 gray), die Flecken bilden; wenige grau-schwarze Punkte (10YR 3/1 very dark gray); rostfarbene, linienförmige Strukturen (7.5YR 4/4 brown), wohl vom Pflug

**Glanz:** drei Glanzpunkte ( $\leq 5$  mm) auf einer Bruchseite auf erhöhten Stellen angeordnet, bilden Ecken eines fast gleichseitigen Dreiecks (Abb. 2 rechts um die Ecke).

### Witt. 10 – Beige-grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, S. K. Harris, C. Knipper am 02.08.2009 Fundnr.: nicht bekannt

**Größter Durchmesser:** 74 mm **Gewicht:** 151 g



Abb. 1 Witt.10: Cortexseite mit Abschlag.

**Grundform** (Abb. 1 und 3): Getesteter Trümmer (SH) einer nicht gebänderten Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit einer Bruchseite und einem Abschlagsnegativ

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR), plastisch hügelig mit Rippen; bedeckt gut  $\frac{2}{3}$  der Oberfläche (2,  $\geq 50$  %); < 1-6 mm dick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: grau-beige (10YR 7/2, 7/4 bis 6/4 light gray, very pale brown bis light yellowish brown); mittelbraune Flecken (5YR 5/6 bis 4/6 yellowish red) und grau-schwarze Flecken (10YR 3/1 very dark gray); im Anschnitt weißlich (5Y 8/1 white)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 1): insgesamt blau-grau (GR); Bänderung unklar; einzelne Farben: bläuliches Grau (GLEY1 7/N bis 7/10Y light gray bis light greenish gray), unter dem Cortex weißliches Band (5Y 8/1 white)



Abb. 2 Witt. 10: Sägeschnitt.

**Sägeschnitt** (Abb. 2): insgesamt beige-grau (GR), grauer als erwartet; schlierig, fleckig (SM), nicht eindeutig md/od; einzelne Farben: unter dem Cortex beigefarbenes Band (10YR 8/2 very pale brown),  $\leq$  9 mm breit, Zentrum bläulich-grau (GLEY1 7/N light gray) mit hellbraunen Flecken (7.5YR 6/4 light brown)

**Einschlüsse:** makroskopisch auf der Bruchseite etwa linsenförmig,  $\leq 8$  mm, mittelbraun (7.5 YR 5/4 brown) (Abb. 3 Mitte links); im Sägeschnitt verstreut verschiedene Komponenten und Inhomogenitäten; **Fossilien** (FOS): evtl. mehrere Schnitte durch eine Serporöhre (Polychaeta) im Sägeschnitt (Abb. 2); unter der Lupe sehr viele Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** grauer Bereich mittelkörnig matt bis leicht körnig (QU 3), kleinerer beigefarbener Bereich grobkörnig, Bruchfläche rau (QU 4); insgesamt QU 3

**Patinierung** (PA) (Abb. 1 und 3): ockerfarben (10YR 6/4 light yellowish brown) bis grau (10YR 6/1 bis 5/1 gray); einige grau-schwarze Punkte (10YR 3/1 very dark gray); dunkelrost-farbene (5YR 4/4 reddish brown), linienförmige Strukturen, wohl vom Pflug.



Abb. 3 Witt. 10: Patinierte Bruchseite (Knolleninneres).

### Witt. 11 – Beige-grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, S. K. Harris, C. Knipper am 02.08.2009 Fundnr.: 006

**Größter Durchmesser:** 86 mm **Gewicht:** 282 g

**Grundform** (Abb. 1 und 3): Kern (CO) einer Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (BC) mit mindestens vier Abschlagnegativen, einer Bruchfläche und einer bearbeiteten Kante, evtl. ein Grobgerät



Abb. 1 Witt. 11: Bearbeitete Kante und Cortex.



Cortex (Abb. 1): rau (FR), plastisch hügelig mit Rippen; bedeckt gut <sup>4</sup>/<sub>5</sub> der Oberfläche  $(2, \ge 50\%); < 1-7 \text{ mm dick};$ insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: beige (10YR 7/3 bis 6/3 very pale brown bis light brownish gray), größere graue Stellen (10YR 7/1 light gray); braune (7.5YR 4/4 brown). dunkelbraune bis schwarze Flecken (10YR 3/1 bis 3/2 very dark gray bis very dark gravish brown); rostrote Flecken (5YR 6/6 bis 4/6 yellowish red) mehr linear angeordnet, wohl vom Pflug; im Anschnitt beigefarben (10YR 8/2 bis 8/3 very pale brown) mit braunen bis dunkelbraunen Stellen (7.5YR 4/3 bis 3/3 brown bis dark brown); Fossi-

lien (FOS): Muschel

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 1 und 3): insgesamt beige-grau (YG); keine Bänderung, marmoriert (SM); einzelne Farben: unter dem Cortex weißliches Band (5Y 8/1 white), im Inneren weißlich (10YR 8/1 white), ocker (10YR 6/4 bis 6/6 light yellowish brown bis brownish yellow) und hellgrau (GLEY1 8/N bis 7/N white bis light gray) marmoriert

Abb. 2 Witt. 11: Sägeschnitt.

**Sägeschnitt** (Abb. 2): insgesamt beige-grau (YG) und grau (GR); schlierig, fleckig marmoriert (SM), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: beige-bräunlich und grau (7.5YR 7/1 light gray, 7/2 bis 6/2 pinkish gray und 7/3 pink) und bläulich grau (GLEY1 8/1 white, 7/1 light gray und 6/1 gray) marmorierter Stein, unterhalb des Cortex und im Bereich einer Bruchkante weißlich (7.5YR 8/1 white); deutliche Abgrenzung der verschiedenen Farbbereiche



Abb. 3 Witt. 11: Sichtbares Knolleninneres mit Abschlagsnegativen.

Einschlüsse: makroskopisch verstreut verschiedene Komponenten und Inhomogenitäten, Pore und kleinere Spalten mit Kristallen (Abb. 3 Mitte); Fossilien (FOS): im Sägeschnitt Serporöhre (Polychaeta) (Abb. 2 rechts oben); unter der Lupe sehr viele Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** mittelkörnig, matt bis leicht körnig (QU 3)

**Patinierung** (PA) (Abb. 3): wenig ockerfarben (10YR 7/4 very pale brown); dunkelrostfarbene (5YR 4/4 reddish brown), linienförmige Strukturen, wohl vom Pflug.

#### Witt. 12 - Beige-grauer, sehr heterogener Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, S. K. Harris, C. Knipper am 02.08.2009 Fundnr.: 004-2

**Größter Durchmesser:** 93 mm **Gewicht:** 305 g



Abb. 1 Witt.12: Cortex und Knolleninneres.

**Grundform** (Abb. 1): Getestete (TSH) Knolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit vier patinierten Bruchflächen und einem eindeutigen Abschlagsnegativ

**Cortex** (Abb. 1): rau (FR), teils plastisch hügelig mit Rippen und Vertiefungen, teils deutlich abgearbeitet; bedeckt knapp <sup>1</sup>/<sub>4</sub> der Oberfläche (2,  $\geq$  50 %); < 1-3 mm dick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: gräulichbeige (10YR 7/3 bis 6/3 very pale brown bis pale brown und 10YR 7/2 bis 6/2 light gray bis light brownish gray) und weißlich (10YR 8/1 white); mittelbraune (7.5YR 7/3 pink) und grau-schwarze Flecken (10YR 4/1 bis 3/1 dark gray bis very dark gray); im Anschnitt beige (7.5YR 7/3 bis 6/3 pink bis light brown) mit ockerfarbenen bis braunen Stellen (7.5YR 6/4 bis 4/4 light brown bis brown)



Abb. 2 Witt. 12: Knolleninneres mit Patinierung.

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 1 und 2): insgesamt weißlich (WH); keine Bänderung sichtbar, aber fleckig (SM); einzelne Farben: hellgrau (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray), unter dem Cortex weißliches Band (5Y 8/1 white), ferner hellocker (10YR 7/4 very pale brown) in größeren Flecken

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt teils beige-grau (YG), teils grau (GR), grauer als erwartet; Musterung unklar (IN), sicher teilweise gebändert und marmoriert, Richtung Cortex dunkler (od); einzelne Farben: unter dem Cortex grau (7.5YR 7/1 light gray mit wenig 6/1 gray) und beigefarben (7.5YR 7/3 bis 7/4 pink) marmoriert, wohl Richtung Zentrum weißlich (7.5YR 8/1 white)



Abb. 3 Witt. 12: Sägeschnitt.



Abb. 4 Witt. 12: Kristalliner Glanz.

**Einschlüsse:** makroskopisch auf einer Bruchseite dunkel gerandete Pore ( $\leq 2$  mm);

im Sägeschnitt verstreut verschiedene Komponenten und Inhomogenitäten; unter der Lupe sehr viele Schwammadeln im graubeigefarbenen Bereich, im hellen kaum

**Qualität des Rohmaterials:** sehr heterogen: grauer Bereich mittelkörnig, matt bis leicht körnig (QU 3), weißlicher Bereich grobkörnig, Bruchfläche rau (QU 4); insgesamt QU 5

**Patinierung** (Abb. 1 und 2): grau (7.5YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray) und hellocker (10YR 8/4 very pale brown); einige grau-

schwarze Punkte (10YR 3/1 very dark gray); dunkelrostfarbene (5YR 4/6 yellowish red),

mehr linienförmige Strukturen, wohl vom Pflug und deren hellere Auswaschungen (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow)

**Glanz** (Abb. 4): auf einer Abschlagseite ockerfarbene stark glänzende Kristalle (10YR 7/4 bis 6/4 very pale brown bis light yellowish brown) (Abb. 4); auf einer anderen Abschlagseite Glanzstreifen von < 4 mm an erhöhter Stelle.

### Witt. 13 – Beige-grauer, feinkörniger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, S. K. Harris, C. Knipper am 02.08.2009 Fundnr.: 009

**Größter Durchmesser:** 86 mm **Gewicht:** 412 g



Abb. 1 Witt. 13: Getestete Knolle mit zwei sichtbaren Abschlagsnegativen und Cortex.

**Grundform** (Abb. 1): Getestete Knolle (TSH) aus Hornstein unbekannter Form (ND) aus Jurahornstein (BC) mit drei Bruchflächen und drei Abschlagsnegativen

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR), plastisch hügelig; bedeckt knapp  $\frac{1}{3}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-3 mm dick; insgesamt beigegrau (G); einzelne Farben: hellgrau (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray) über beige-grau (10YR 7/3 bis 6/3 very pale brown bis pale brown) bis dunkelgrau (10YR 4/2 dark grayish brown); mittelbraune Flecken (5YR 5/4 reddish brown), wohl vom Pflug; im Anschnitt ocker (7.5YR 8/4 bis 7/4 pink) mit dunkelgrauen Flecken (7.5YR

3/1 very dark gray)



**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 1 und 4): insgesamt hellbraun (YB); unbestimmbare Musterung (IN); einzelne Farben: hellgrau (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray) und hellocker (7.5YR 7/3 pink)

Abb. 2 Witt. 13: Sägeschnitt.

**Sägeschnitt** (Abb. 2): insgesamt beige-grau (YG); stark marmoriert (SM), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: unter dem Cortex weißliches Band (7.5YR 8/1 white), unscharf abgegrenzt, < 6 mm breit, sonst beige-braun (7.5YR 6/3 bis 5/3 light brown bis brown), ocker (10YR 7/4 bis 6/4 very pale brown bis light yellowish brown) und bläulich-grau (GLEY1 7/N light gray) marmoriert; Pore < 5 mm (Abb. 2 Mitte links; Abb. 3)



**Einschlüsse:** kleinere Inhomogenitäten ( $\leq 2$  mm) auf den Bruchflächen und eine hellbraune Struktur (5YR 6/3 light reddish brown) von 6 mm Länge (Abb. 1); **Fossilien** (FOS): im Sägeschnitt Armfüßer (Brachyopode) (Abb. 2 Mitte links; Abb. 3); im Sägeschnitt verstreut verschiedene Komponenten und Inhomogenitäten; unter der Lupe sehr viele Schwammnadeln

Qualität des Rohmaterials: feinkörnig, glatt (QU 2)

Abb. 3 Witt. 13: Armfüßer im Sägeschnitt.



Abb. 4 Witt. 13: Patinierung einer der drei Bruchflächen.

Patinierung (PA): eine Bruchfläche fast flächig gelblich (10 YR 7/6 yellow) bis ocker (10YR 6/4 light yellowish brown und 10YR 5/4 bis 5/6 yellowish brown), eine weitere Bruchfläche in drei Streifen geteilt (Abb. 4): orange (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow), nur unwesentlich gelblich (2.5Y 8/2 pale yellow) und rötlich ockerfarben (7.5YR 7/3 bis 7/4 pink), die dritte Bruchfläche flächig hell ocker (10YR 7/4 very pale brown) und grau (10YR 5/1 bis 4/1 gray bis dark gray) patiniert; auch auf den anderen Bruchflächen finden sich teilweise größere dunkelgrau patinierte Bereiche (10YR 5/1, 4/1 und 3/1 gray, dark gray und very dark gray); rostfarbene (5YR 6/8 und 4/6 reddish yellow und yellowish red), linienförmige Strukturen, wohl vom Pflug.

### Witt. 14 – Beige-grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, C. Knipper, H. Mollenkopf am 08.04.2003 Fundnr.: nicht bekannt

**Größter Durchmesser:** 73 mm **Gewicht:** 180 g



Abb. 1 Witt. 14: Cortex und Bruchfläche mit Frostsprüngen.



Abb. 2 Witt. 14: Knolleninneres und Patinierung.

**Grundform** (Abb. 1 und 3): Natürlicher Trümmer (NSH) einer Hornsteinknolle (ND) unbekannter Form aus Jurahornstein (JC) mit fünf Bruchflächen und mindestens fünf Frostabsprüngen

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR), plastisch hügelig; bedeckt gut  $\frac{1}{4}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-2 mm dick; insgesamt beige bis braun (B); einzelne Farben: beige (10YR 7/4 bis  $\frac{6}{4}$  very pale brown bis light yellowish brown), an abgearbeiteten Stellen weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar); braune Flecken (7.5YR 4/3 bis 3/3 und 3/2 brown bis dark brown), mindestens teilweise vom Pflug, wenige dunkelgraue Punkte und Flecken (7.5YR 4/1 dark gray); im Anschnitt weißlich (5Y 8/1 white)

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt weißlich (WH); Musterung unklar; einzelne Farben: hellgrau (5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray) mit wenig dunkleren Linien auf der Bruchfläche (10YR 7/1 light gray) abgegrenzt

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt beigegrau (YG), grauer als erwartet; schlierig (SM), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: fleckig hellgrau (10YR 7/1 light gray) bis beigefarben (10YR 7/4 bis 6/4 very pale brown bis light yellowish brown), hellgraue Bänderung unter dem Cortex kaum abgegrenzt, weißlicher Fleck (7.5YR 8/1 white) aus gröberem Material



Abb. 3 Witt. 14: Sägeschnitt.

**Einschlüsse** (Abb. 2): makroskopisch mehrere Einschlüsse auf Bruchflächen: eine krallenförmig, < 24 mm lang, aus gröberem Material, beige-braun (10YR 6/3 pale brown), zwei weitere undefinierter Form, < 8 mm und < 10 mm aus feinerem Material, braun (7.5 YR 5/2 bis 5/3 brown), evtl. verfüllte Reste von ehemaligen Tiergängen; im Sägeschnitt verstreut verschiedene Komponenten, u. a. weißliche (Abb. 3) und Inhomogenitäten; unter der Lupe sehr viele Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** mittelkörnig, matt bis leicht körnig (QU 3)

**Patinierung** (PA) (Abb. 1 und 2): auf zwei Bruchflächen eher in Form eines breiten Bandes, auf der dritten als schmalerer abgewinkelter Streifen, orange (7.5YR 7/6 bis 7/8 reddish yellow), außerdem eine bräunliche Fläche

(10YR 6/3 pale brown); einige rostfarbene Flecken (5YR 6/8 light red), wenige dunkel graubraune (10YR 4/2 dark grayish brown) und schwarze Punkte (10YR 2/1 black).

# Witt. 15 – Beige-grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundort: Wittlingen "Stuttgarter Teil", Stadt Bad Urach, Kreis Reutlingen Lesefund: L. Fisher, C. Knipper, H. Mollenkopf am 08.04.2003 Fundnr.: nicht bekannt

# **Größter Durchmesser:** 78 mm **Gewicht:** 164 g

**Grundform** (Abb. 1 und 3): Natürlicher Trümmer (NSH) einer flachen Hornsteinknolle (ND) aus Jurahornstein (JC) mit einer Bruchfläche und Kantenbeschädigungen



Abb. 1 Witt. 15: Cortex und Kantenbeschädigungen.



Abb. 2 Witt. 15: Knolleninneres mit Patina.

Cortex (Abb. 1): außen rau (FR), plastisch hügelig; bedeckt gut <sup>2</sup>/<sub>3</sub> der Oberfläche (2,  $\geq 50$  %); < 1-5 mm dick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: beige (10YR 6/4 light vellowish brown) und gräulich (2.5Y 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), an abgearbeiteten Stellen hellbeige (10YR 8/1 bis 8/2 white bis very pale brown); verstreut viele rostfarbene Flecken (überwiegend 5YR 5/6 yellowish red), wohl vom Pflug; dunkelgraue Punkte (10YR 3/1 very dark gray); im Anschnitt weißlich (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar)

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); Bänderung unklar; einzelne Farben: hellblau-grau (GLEY1 8/N bis 7/N white bis light gray)

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt beige-grau (YG), grauer als erwartet; marmoriert (SM), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: grau (10YR 7/1 light gray), beigefarben (10YR 7/4 bis 6/4 very pale brown bis light yellowish brown) und bläulich-grau marmoriert mit einem größeren (< 18 mm) bläulichgrauen Kern (GLEY1 7/N light gray), unter dem Cortex ein bis zwei hellgraue Bänder (10YR 7/1 light gray),  $\leq$  9 mm breit, verschwommen dunkler abgegrenzt



Abb. 3 Witt. 15: Sägeschnitt.

Einschlüsse: makroskopisch auf der Bruchfläche etwa kreisförmig,  $\leq 3 \text{ mm}$ , gräulich (10YR 6/1 bis 5/1 gray) (Abb. 2 links) und weitere kleinere Inhomogenitäten; im Sägeschnitt ein peloidales Gefüge (Abb. 3 Mitte unten), verstreut verschiedene Komponenten und Inhomogenitäten; Sägeschnitt Fossilien (FOS): im Brachyopode; unter der Lupe viele Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** relativ hart; mittelkörnig, matt bis leicht körnig (QU 3)

**Patinierung** (PA) (Abb. 1 und 2): ockerfarben (10YR 6/3 bis 6/4 pale brown bis light yellowish brown) mit hell orangefarbenen Stellen (7.5 YR 7/6 reddish yellow);

rostfarbene Flecken (5YR 6/6 bis 5/6 reddish yellow bis yellowish red), dunkelrostfarbene (5YR 4/4 reddish brown), linienförmige Strukturen, wohl vom Pflug.

# VI Fundstelle Sonderbuch "Grund", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis

#### Grund 1 – Grauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Sonderbuch "Grund", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Oberflächenfund Fundnr.: 2026

**Größter Durchmesser**: 73 mm **Gewicht**: 125 g



Abb. 1 Grund 1: Cortexseite.



Abb. 2 Grund 1: Ansicht mit Abschlägen.

**Grundform** (Abb. 1 und 2): Kernfragment (CO) einer Hornsteinknolle (ND) unbekannter Form aus Jurahornstein (JC) mit drei Bruchflächen; auf der Cortexseite sieben Abschlagsnegative oder Reste davon mit bis zu 49 mm Länge (intentional)

**Cortex** (Abb. 1 und 2 links): außen rau (FR); bedeckt etwa  $^{1}/_{5}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 1 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: rötlich-gelb (7.5YR 7/4 bis 7/6 pink bis reddish yellow); im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar); graue bis braun-schwarze Pünktchen und Flecken, wohl von Mangan

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 3): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); konzentrisch gebändert (CB); einzelne Farben: hellgrau (2.5Y 7/1 light gray); etwa linsenförmiger, hell beigefarbener Einschluss (Abb. 3 unten links) durch bis zu drei sehr schmale Bänder ( $\leq 1$  mm) abgegrenzt, Einschluss hellbeige (10YR 8/2 very pale brown), abgrenzende Bänder jeweils etwas heller, dunkler und wieder heller; Einschluss mit teilweise gröberer Struktur

Sägeschnitt (Abb. 4): insgesamt mittelgrau (GR); porig; Musterung unklar (IN), Mitte dunkler (md); einzelne Farben: mittelgrau (7.5YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), umgeben von hellgrauem Band (7.5YR 7/1 light gray), Rand weißlich (7.5YR 8/1 white)



Abb. 3 Grund 1: Knolleninneres mit Einschluss links unten.

**Einschlüsse:** makroskopisch kleinere Inhomogenitäten (< 1 mm)

**Qualität des Rohmaterials:** in geringerem Umfang und eher außen feinkörnig, glatt (QU 2), weit überwiegend mittel- bis grobkörnig, matt und rau, porig (QU 3-4); insgesamt QU 3

**Patinierung** (PA) (Abb. 2 und 3): an alten Bruchflächen beige (10YR 8/4 bis 7/4 very pale brown); sehr viele, meist sehr kleine dunkelbraun-graue Punkte, vermutlich Mangan; mehrere rostfarbene strichförmige Strukturen, wohl vom Pflug (5YR 6/6 bis 4/6 reddish yellow bis yellowish red).



Abb. 4 Grund 1: Sägeschnitt.

#### Grund 2 – Hellgrauer, mittelkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Sonderbuch "Grund", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Oberflächenfund Fundnr.: 2104

**Größter Durchmesser**: 81 mm **Gewicht**: 168 g



Abb. 1 Grund 2: Cortexseite.

**Grundform** (Abb. 1 und 4): etwa quaderförmige getestete Knolle (TSH) aus Jurahornstein (JC) mit sechs Bruchflächen; mit wohl ursprünglich drei Abschlagsnegativen, bis 16 mm Länge, an einer Schmalseite (intentional)

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt etwa 1 % der Oberfläche (1, < 50 %); < 1 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: rötlich-gelb (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow); im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar); braun-graue Pünktchen, wohl von

Mangan; ein fast runder mittelgrauer Fleck (10YR 6/2 light brownish gray) von ca. 2 mm Durchmesser



Abb. 2 Grund 2: Knolleninneres.

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); konzentrisch gebändert (CB), Mitte dunkler (md); einzelne Farben: Rest des wohl etwa linsenförmigen, hellgrauen Zentrums (10YR 7/2 light gray) von Resten dreier Bänder umgeben, davon das innerste bis 29 mm breit und weißlich (10YR 8/1 white), das folgende Band hellgrau (7.5YR 7/1 light gray)  $\leq 8$  mm breit, das äußerste Band wieder weißlich (7.5YR 8/1 white) und bis 14 mm breit; Randbereiche der Bänder mit feinerer Struktur

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); konzentrisch gebändert (CB), zur Mitte hin dunkler (md); einzelne Farben: Mitte hellgrau (10YR 7/1 light gray) ebenso wie das Richtung Cortex liegende 8-9 mm breite Band, weitere Bänder und Rand weißlich (7.5Y 8/1 white) und heller



Abb. 3 Grund 2: Sägeschnitt.

**Einschlüsse** (Abb. 3): makroskopisch kleinere Inhomogenitäten und Poren (< 3 mm)

**Qualität des Rohmaterials:** teilweise feinkörnig, matt (QU 2), überwiegend porig, mittelkörnig, matt (QU 3-4), insgesamt QU 3

**Patinierung** (PA) (Abb. 2 und 4): orange (7.5YR 6/8 reddish yellow) und braun (7.5YR 5/4 brown) an alten Bruchflächen (in Abb. 2 rechts und links oben, rechts unten); sehr viele, überwiegend sehr kleine dunkelbraun-graue Punkte, vermutlich Mangan; mehrere rostfarbene strichförmige Strukturen, wohl vom Pflug (5YR 5/4 bis 5/6 reddish brown bis yellowish red).



Abb. 4 Grund 2: Ansicht mit Abschlägen.

# Grund 3 – Beige-grauer, sehr feinkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Sonderbuch "Grund", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Oberflächenfund Fundnr.: 3735

**Größter Durchmesser**: 60 mm **Gewicht**: 137 g



Abb. 1 Grund 3: Cortexseite mit Kantenbearbeitung.



Abb. 2 Grund 3: Bruchflächen und Knolleninneres mit einem Abschlag (wohl nicht intentional).

**Grundform** (Abb. 1 und 2): Handlicher Trümmer (SH) mit zwei Bruchflächen einer Knolle (ND) aus Jurahornsteins (JC) mit Kantenbearbeitung (intentional), evtl. Grobgerät

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt etwa  $^{2}$ /<sub>3</sub> der Oberfläche (2,  $\geq$  50 %); < 1 mm dick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: fleckig beige- bis orangefarben (7.5YR 7/4 bis 7/6 pink bis reddish yellow), mittelgrau (7.5YR 6/1 bis 5/1 gray) und dunkelgrau (7.5YR 4/1 bis 3/1 dark gray bis very dark gray); im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht bestimmbar); dunkelgraue Punkte (10YR 3/1 very dark gray), wohl von Mangan; rostfarbene punktierte Linien und Flecken (5YR 4/6 yellowish red und 5YR 6/8 reddish yellow), wohl vom Pflug

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); Bänderung unklar (IN), innen dunkler (md), keine klare Abgrenzung; einzelne Farben: weißlich (10YR 8/1 white) und grau (10YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray)

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt grau-beige (YG); am Rand konzentrisch gebändert (CB), Richtung Zentrum dunkler (md); einzelne Farben: fleckiges grau-beiges Zentrum (10YR 7/2 bis 7/3 light gray bis very pale brown), Richtung Cortex etwas grauer (10YR 7/1 light gray), mit einem schmalen, ca. 1 mm breiten, weißlichen (10YR 8/1 white) und einem grau-beigefarbenen (10YR 7/2 bis 7/3 light gray bis very pale brown),  $\leq 4$  mm breiten Band gegenüber dem < 1 mm breiten, weißlichen Randstreifen (10YR 8/1 white) unter dem Cortex abgegrenzt



Abb. 3 Grund 3: Sägeschnitt.

**Einschlüsse** (Abb. 3): hellerer Einschluss < 1 mm breit, 5 mm lang mit Knick, evtl. Fossilrest; kleine Flecken  $\leq 1$  mm Durchmesser in verschiedenen Grautönen (10YR 6/1 bis 4/1 gray bis dark gray)

Qualität des Rohmaterials: besonders am Rand sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA) (Abb. 2 und 3): beige bis orange (7.5YR 7/6 bis 6/6 reddish yellow) und rötlich-braun (5YR 6/6 reddish yellow) an alten Bruchflächen; sehr kleine dunkelgrau-schwarze Punkte, überwiegend in drei Gruppen von  $\leq$  5 mm Durchmesser, vermutlich Mangan; sehr viele rostfarbene, Strukturen, zumindest teilweise wohl vom Pflug (5YR 6/6 reddish yellow und 3/4 bis 4/4 reddish brown).

#### Grund 4 – Weißlicher, mittelkörniger Jurahornstein

Fundstelle: Sonderbuch "Grund", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Oberflächenfund Fundnr.: 2458

**Größter Durchmesser**: 68 mm **Gewicht**: 158 g



Abb. 1 Grund 4: Cortexseite.

**Grundform** (Abb. 1): Kern (CO) unregelmäßiger Form aus Jurahornstein (JC) mit sechs Bruchflächen; mit fünf Abschlagsnegativen, bis 29 mm Länge an verschiedenen Seiten (intentional)

Cortex: fehlt (AB)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); Bänderung unklar (IN), vermutlich grau mit weißlichem Rand, also innen dunkler (md); einzelne Farben: Farbe weißlich (10YR 8/1 white) und hellgrau (10YR 7/1 bis 7/2 light gray), Abgrenzung mit 1-2 mm breitem grauem Band (10YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray)

Abb. 3 Grund 4: Sägeschnitt.



Abb. 2 Grund 4: Knolleninneres mit Abschlagsnegativen.

**Sägeschnitt** (Abb. 3): insgesamt weißlich (WH); durchgehend weißlich (10YR 8/1 white), vermutlich Richtung fehlendem Cortex deutlich abgegrenzt noch etwas heller mit einem grauen Fleck ( $\leq 5$  mm); einzelne Farben: (10YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray)

Einschlüsse (Abb. 3): makroskopisch kleinere Inhomogenitäten (< 2 mm)

**Qualität des Rohmaterials:** teils feinkörnig, matt (QU 2), teils etwas porig, mittelkörnig matt (QU 3), insgesamt QU 3

**Patinierung** (PA) (Abb. 2 und 3): hellbeige (10YR 8/3 bis 7/3 very pale brown); viele, überwiegend sehr kleine dunkelbraun-graue Punkte, vermutlich Mangan; viele etwas größere dunkelbraun bis olive (2.5Y 3/3 bis 2/3 dark olive brown bis very dark grayish brown) von anderer Struktur, vermutlich Flechten; zwei rostfarbene Strukturen, wohl von Pflug und Nagel oder Eisenspan (5YR 5/8 yellowish red).

#### Grund 5 – Grauer, sehr heterogener Jurahornstein

Fundstelle: Sonderbuch "Grund", Stadt Blaubeuren, Alb-Donau-Kreis Oberflächenfund Fundnr.: 3970

**Größter Durchmesser**: 75 mm **Gewicht**: 124 g



Abb. 1 Grund 5: Cortexseite.

**Grundform** (Abb. 1): getestete Knolle (TSH) aus Jurahornstein (JC) mit vier Bruchflächen; mit drei Abschlagsnegativen bis 45 mm Länge in Cortexnähe (intentional)

Cortex (Abb. 1 und 2): außen rau (FR); bedeckt etwa  $\frac{1}{4}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-8 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: leicht rötliches beige (7.5YR 8/4 bis 7/4 pink), an abgenutzten Stellen weißliches beige (10YR 8/2 very pale brown); im Anschnitt weiß (mit Munsell Color Charts nicht dunkelgrau-braune bestimmbar); Flecken (10YR 3/2 very dark gravish brown) verschiedener Größe, wohl von Mangan; teilweise wohl auch Flechten; ca. 20 rostfarbene punktierte Striche (5YR 6/8 reddish yellow, 5YR 4/6 yellowish red, 5YR 3/4 dark reddish brown), wohl vom Pflug



Abb. 2 Grund 5: Ansicht mit Abschlägen.

Sichtbares Knolleninneres (Abb. 2): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); zumindest am Rand sehr fein konzentrisch gebändert (CB); einzelne Farben: unklarer Farbwechsel, keine klare Abgrenzung zur hellgrauen Mitte (10YR 7/1 light gray), 3 bis 5 nicht überall durchgehende Bänder von innen nach außen: ca. 4-6 mm breit weißlich (10YR 8/1 white), < 1 mm grau (10YR 6/1 bis 5/1 gray), darüber  $\leq 4$  mm hellgrau (10YR 7/1 light gray), teilweise dunkler abgegrenzt, dann folgen ein weißliches und hellgraues Band in den oben genannten Farben

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt mittelgrau (GR); konzentrisch gebändert (CB), außen dunkler (od); einzelne Farben: Mitte mittelgrau (7.5YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray), zum Cortex hin etwas dunkler abgegrenzt (7.5YR 6/1 gray), darauf folgt ein hellgraues Band (7.5YR 7/1 light gray) aus grobem porigem Material, wohl mit reichlich zerscherbten Fossilien oder deren Negativen (wohl auf einen Wurm- oder Krebsgang zurückzuführen), dann


Abb. 3 Grund 5: Sägeschnitt mit grobkörnigem Band.



Abb. 4 Grund 5: Knolleninneres.

kommt ein dichteres weißliches Band (5Y 8/1 white) zum Cortex hin, darauf folgen drei unterschiedlich breite Bänder in Grautönen und weißlich (7.5YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray und 7.5YR 8/1 white), jeweils wenig dunkler abgegrenzt, das innerste breiteste Band ( $\leq 8$  mm) mit weiteren hellgrauen Einschlüssen in der Form einer halben Linse

**Einschlüsse** (Abb. 3): makroskopisch viele kleinere Inhomogenitäten (< 3 mm)

**Qualität des Rohmaterials** (Abb. 3): im Randbereich sehr feinkörnig, glänzend (QU 1), in der Mitte feinkörnig, glatt (QU 2), das breite Band dazwischen grobkörnig, Bruchfläche rau (QU 4); insgesamt heterogen (QU 5)

**Patinierung** (PA) (Abb. 1, 2 und 4): wenig, beige (10YR 8/2 very pale brown) an alten Bruchflächen; einige, überwiegend sehr kleine dunkelbraun-graue Punkte, vermutlich Mangan; ca. 22 rostfarbene, angenähert strichförmige Strukturen (5YR 6/8 reddish yellow bis 4/6 yellowish red), wohl vom Pflug.

# VII Fundorte in Ungarn

### Hung. 1 – Ockerfarbenes bis braunes, sehr feinkörniges Chert aus der Trias

Fundort: Balatongyövök Lithotheca des Hungarian National Museum

**Größter Durchmesser:** 62 mm **Gewicht:** 121 g



Abb. 1 Hung. 1: Cortex.



Abb. 2 Hung. 1: Knolleninneres.

**Grundform:** Natürlicher Trümmer (NSH) einer Chertknolle (ND) aus der Trias mit mehreren Bruchflächen

**Cortex** (Abb. 1): außen rau (FR); bedeckt knapp  $\frac{1}{2}$  der Oberfläche (1, < 50 %);  $\leq$  1-2 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker-orange (Y); einzelne Farben: außen fleckig blassgelb (2.5Y 8/3 pale yellow), orange (7.5YR 7/8 bis 6/8 reddish yellow) und ocker (10YR 7/4 bis 7/6 very pale brown bis yellow), hellbraun (10YR 6/4 bis 5/4 light yellowish brown bis yellowish brown) bis braun (10YR 5/3 brown); ferner gräuliche (2.5Y 6/2 light brownish gray) rauere Strukturen vor allem auf einer Seite; schwarze (2.5Y 2.5/1 black) Punkte, wohl von Mangan; Sägekante weißlich (10YR 8/1 white)

**Sichtbares Knolleninneres** (Abb. 2, rechts unten): insgesamt beige-grau (YG), wegen starker Patinierung nur unklar erkennbar; teilweise konzentrisch gebändert (CB); einzelne Farben: gräulich (2.5Y 6/1 bis 6/2 light gray bis light brownish gray), weitere Farben nicht sicher erkennbar

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt ocker bis braun (YB); konzentrisch gebändert (CB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: außen bräunlich-grau (5YR 6/1 bis 6/2 gray bis pinkish gray) (Abb. 3 unten), zur Knollenmitte hin stärker beigefarben (7.5YR 7/2 bis 7/3 pinkish gray bis pink) (Abb. 3 oben)



Abb. 3 Hung. 1: Sägeschnitt.

**Einschlüsse:** makroskopisch im Sägeschnitt Inhomogenitäten (1-4 mm), zum Teil als Schalenreste größere Einheiten bildend (> 9 mm) (Abb. 3 Mitte unten); unter der Lupe zwei kleine angesägte Drusen (< 1 mm) mit durchscheinenden Kristallen; keine Schwammadeln im Dünnschliff (Abb. 4)

Qualität des Rohmaterials: sehr feinkörnig, glänzend (QU 1)

**Patinierung** (PA) (Abb. 2): ockerfarben bis bräunlich (10YR 6/4 bis 6/6 light yellowish brown bis yellowish brown).



Abb. 4 Hung. 1: Dünnschliff unter dem Polarisationsmikroskop (ohne Schwammnadeln) (gesamter Maßstab 1 mm).

### Hung. 2 - Dunkelgraues, sehr feinkörniges Chert aus der Trias

Fundort: Budapest –Ördögorom, Buda-Berge Lithotheca des Hungarian National Museum

**Größter Durchmesser:** 53 mm **Gewicht:** 33 g









**Grundform** (Abb. 1, 2, 3): Natürlicher Cherttrümmer (NSH) einer nicht bestimmbaren relativ flachen Grundform (IN)

**Cortex** (Abb. 1): Oberfläche nicht erhalten; bedeckt ca.  $\frac{1}{3}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 11 mm dick, fast überall angeschlagen; insgesamt weißlich bis sehr hellgrau (W); Farbe: weißlich (2.5Y 8/1 white)

Sichtbares Chertinneres (Abb. 2 und 3): insgesamt mittel- bis dunkelgrau (GR), ungebändert (IN), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: blaugrau (GLEY2 6/10B bis 4/10B bluish gray bis dark bluish gray), an mehreren Stellen oberflächenparallele Einlagerung von cortexähnlichem Material von  $\leq 6$  mm Höhe und  $\leq 14$  mm Breite (Abb. 2 und 3); auf einer Seite (Abb. 3) etwa mittig hellere ovale Struktur ( $\leq 10$  mm), grau (10YR 7/1 bis 6/1 light gray bis gray)

**Sägeschnitt** (Abb. 4): insgesamt mittel- bis dunkelgrau (GR); keine Musterung feststellbar (IN); einzelne Farben: weißlich (5Y 8/1 white), fleckiges helleres grau, zum Teil mit bläulicher Beimengung (GLEY2 6/10B bis 6/5PB bluish gray) und dunkleres Grau (GLEY1 4/N dark gray)

Einschlüsse: keine, auch keine Schwammnadeln

**Qualität des Rohmaterials:** sehr feinkörnig, aber Bruchfläche eher rau, kaum muscheliger Bruch (QU 9)

Patinierung: kaum.

<u>oben:</u> Abb. 1 Hung 2: Cortex.

<u>Mitte, oben:</u> Abb. 2 Hung. 2: Chertinneres.

<u>Mitte, unten:</u> Abb. 3 Hung. 2: Chertinneres.

<u>unten:</u> Abb. 4 Hung. 2: Sägeschnitt.

## Hung. 3 - Mittelgraues, feinkörniges Chert aus der Trias

Fundort: Rezi-Csokakö, Keszthely-Berge (Balaton-Hochland) Lithotheca des Hungarian National Museum

**Größter Durchmesser:** Bruchstück a) 76 mm, Bruchstück b) 63 mm **Gewicht:** a) 57 g, b) 44 g



Abb. 1 Hung. 3: Cortex von Bruchstück a).



Abb. 2 Hung. 3: Bruchfläche von a).

Sägeschnitt (Abb. 4): insgesamt mittel- bis dunkelgrau (GR); gebändert (CB), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: entsprechen farblich im Wesentlichen dem der Bruchflächen, sind aber etwas heller und nuancenreicher: weißlich (10YR 8/1), grau (GLEY1 7/N bis 6/N light gray bis gray), dazwischen beige-grau (7.5YR 7/1 light gray)

Einschlüsse: keine, auch keine Schwammnadeln

**Grundform:** Cherttrümmer (SH) einer nicht bestimmbaren unregelmäßigen Grundform (IN)

**Cortex** (Abb. 1): rau (FR); bedeckt knapp  $\frac{1}{2}$  der Oberfläche (1, < 50 %); < 1-15 mm dick; insgesamt beige-grau (G); einzelne Farben: überwiegend bräunlich (10YR 6/3 bis 5/3 pale brown bis brown), an angekratzten Stellen weißlich (2.5Y 8/1 white); im Anschnitt weißlich (5YR 8/1 white)

Sichtbares Chertinneres (Abb. 2 und 3): insgesamt mittel- bis dunkelgrau (GR); stark gebändert (CB), im Randbereich sehr schmale Bänder in verschiedenen Grautönen, wobei die Richtung der mehr oder weniger parallelen Bänder wechselt; einzelne Farben: weißlich, hell- bis mittelgrau (GLEY1 8/N, 7/N, 6/N und 5/N white, light gray, gray); ca. 20 Bänder im Randbereich < 1-2 mm breit, weiter innen breiter gebändert (bis 5 mm breit)



Abb. 3 Hung. 3: Bruchfläche von b).



Abb. 4 Hung. 3: Sägeschnitt von a).

Qualität des Rohmaterials: feinkörnig, glatt (QU 2)

**Patinierung:** je eine Bruchseite von a) und b) dunkelgrau (GLEY1 3/N very dark gray) und wenig orange (5YR 5/6 yellowish red)

### Hung. 4 – Weißliches bis hellgraues, sehr feinkörniges Chert aus der Trias

Fundort: Budapest – Denever utca, Buda-Berge Steinbruch Lithotheca des Hungarian National Museum

Größter Durchmesser: fünf Bruchstücke: a) 30 mm, b) 24 mm, c) 26 mm, d) 23 mm, e) 22 mm Gewicht: a) 5 g, b) 4 g, c) 4 g, d) 2 g, e) 1 g, insgesamt 16 g



Abb. 1 Hung. 4: Bruchstücke und Abschläge im Bogen von rechts nach links a) bis d), in der Mitte e).

Grundform (Abb. 1): Bruchstücke und Abschläge einer nicht bestimmbaren Grundform (IN) eines Triascherts (TRC): natürlicher Trümmer (NSH) b) (Abb. 1, zweiter von rechts), und Abschläge (FL) a), c), d) (Abb. 1, erster, dritter und vierter im Bogen von rechts) einer nicht bestimmbaren Grundform (IN); e) (Abb. 1, Mitte unten) Teil einer Klinge (BL) mit Kantenbeschädigung (Abb. 2)

Cortex (vor allem Abb. 1a; 1b): außen rau (FR); bedeckt jeweils nur wenig bis höchstens 1/3 der



Abb. 2 Hung. 4: Rückseite von Artefakt e) in stärkerer Vergrößerung mit Patina (Vergrößerung ca. 3,2x).

Oberfläche (1, < 50 %); < 1-2 mm dick; insgesamt weißlich bis hellgrau (W); einzelne Farben: weißlich bis beige-grau (2.5Y 8/1 bis 7/1 white bis light gray); kleine rostfarbene Stelle (< 3 mm)

Sichtbares Chertinneres (Abb.1): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); Musterung unklar (IN); einzelne Farben: im Randbereich bläulichweiß (GLEY2 8/10B light bluish gray), Richtung Zentrum verschiedene Blaugrautöne (GLEY2 7/10B bis 4/10B light bluish gray bis dark bluish gray)

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt weißlich bis hellgrau (WH); einzelne Farben wenig heller: weißlich (GLEY2 8/10B light bluish gray), bläulich (GLEY2 7/10B bis 6/10B)

Einschlüsse: keine, auch keine Schwammnadeln



Abb. 3 Hung. 4: Sägeschnitt b.

**Qualität des Rohmaterials (**Abb. 2): teilweise durchscheinend; sehr feinkörnig, glatt und glänzend (QU 1)

Patinierung: kaum.

## Hung. 5 – Mittelgraues, sehr feinkörniges Chert aus der Trias

Fundort: Solymar-Kaposztas kert, Buda-Berge Lithotheca des Hungarian National Museum

### **Größter Durchmesser:** 56 mm **Gewicht:** 33 g







**Grundform:** natürlicher Trümmer (NSH) einer nicht bestimmbaren Grundform (IN)

**Cortex** (Abb. 1 Mitte und unten): außen rau (FR), faltig wirkend; bedeckt knapp  $\frac{1}{3}$  der Oberfläche (1, < 50 %); deutlich < 1 mm dick; insgesamt gelblich bis ocker (Y); einzelne Farben: gelblich-weiß (2.5Y 8/4 bis 7/4 pale yellow); punktförmige braune Auflagerungen (4YR 4/3 reddish brown); im Anschnitt weißlich (GLEY1 8/N)

**Sichtbares Knolleninneres:** grau-beigefarben (YG); Bänderung nicht erkennbar (IN); einzelne Farben: grau-beige (2.5Y 7/2 bis 6/2 light gray bis light brownish gray) und (5Y 6/1 bis 6/2 gray bis light olive gray)

Sägeschnitt (Abb. 3): insgesamt mittel- bis dunkelgrau (GR), heller und bläulicher als erwartet; Musterung unklar (IN), nicht deutlich md/od; einzelne Farben: überwiegend leicht bläuliches grau (GLEY1 6/N gray), dunklere, vor allem punktförmige Strukturen (GLEY1 5/N gray); wenige Poren  $\leq 1$  mm

**Einschlüsse:** makroskopisch verschiedene Komponenten und Organismenreste, ca. 3-8 mm lang

**Qualität des Rohmaterials:** sehr feinkörnig, glatt, glänzend (QU 1)

Patinierung: gelblich (2.5Y 7/3 pale yellow).

oben: Abb. 1 Hung. 5: Cortexseite. <u>Mitte:</u> Abb. 2 Hung. 5: Bruchseite. <u>unten:</u> Abb. 3 Hung. 5: Sägeschnitt.

zur Dissertation von Anne Marie Bertsch mit dem Thema:

# Untersuchungen zur Trennung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte - archäologisch und chemisch -

E3 Korrelationen nach Pearson

E3.1 Korrelationen nach Pearson für alle Hornsteine der vier untersuchten Fundorte

				<u> </u>							-	-			<b></b>				<u> </u>	
TO	Kamalatian	TiO 2	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	LOI	Ba	Cr	Ni	Rb	Sr **	V	Eu	Sm	YD
110 2	nach Pearson	1	,384	,289	,476	,060	-,051	,114	,597	,017	,205	-,010	,265	,201	,108	,569	,038	,342	,335	-,143
	Signifikanz (2- seitiq)		,002	,019	,000	,635	,687	,364	,000	,890	,102	,940	,033	,109	,391	,000	,761	,005	,006	,255
	N	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
AI 2 O 3	Korrelation nach Pearson	,384 <sup>**</sup>	1	,159	,255 <sup>*</sup>	,349 <sup>**</sup>	-,096	,226	,743 <sup>**</sup>	,194	,510 <sup>∓*</sup>	,168	-,065	,179	,307 <sup>*</sup>	,207	,166	,230	,230	,082
	Signifikanz (2-	,002		,206	,040	,004	,445	,070	,000	,122	,000	,181	,604	,154	,013	,097	,186	,065	,065	,514
	N	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Korrelation nach Pearson	,289 <sup>*</sup>	,159	1	,584 <sup>**</sup>	-,048	-,108	-,096	,261 <sup>*</sup>	,125	,313 <sup>*</sup>	-,139	,106	,525 <sup>**</sup>	-,150	,265 <sup>*</sup>	,548 <sup>**</sup>	,421**	,417**	-,185
	Signifikanz (2-	,019	,206		,000	,705	,392	,446	,036	,323	,011	,268	,400	,000	,233	,033	,000	,000	,001	,139
	N	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
MnO	Korrelation nach Pearson	,476**	,255 <sup>*</sup>	,584**	1	,055	-,143	-,012	,371**	,004	,198	-,027	,320**	,615 <sup>**</sup>	-,242	,562 <sup>**</sup>	,244	,658**	,663**	-,311
	Signifikanz (2-	,000	,040	,000		,662	,256	,923	,002	,972	,115	,832	,009	,000	,052	,000	,050	,000	,000	,012
	N	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
MgO	Korrelation nach Pearson	,060	,349**	-,048	,055	1	,465 <sup>**</sup>	,399**	,362 <sup>**</sup>	,253 <sup>*</sup>	,164	,404**	-,344**	-,082	,291 <sup>*</sup>	,159	,076	,235	,246 <sup>*</sup>	,281
	Signifikanz (2- seitig)	,635	,004	,705	,662		,000	,001	,003	,042	,192	,001	,005	,517	,019	,207	,545	,059	,048	,023
	N	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
CaO	Korrelation nach Pearson	-,051	-,096	-,108	-,143	,465 <sup>**</sup>	1	,059	-,074	,316 <sup>*</sup>	,076	,455 <sup>**</sup>	-,271 <sup>*</sup>	-,314 <sup>*</sup>	,250 <sup>*</sup>	,286 <sup>*</sup>	,005	,048	,055	,095
	Signifikanz (2-	,687	,445	,392	,256	,000		,642	,557	,010	,547	,000	,029	,011	,045	,021	,966	,707	,664	,453
	seitig)	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
Na <sub>2</sub> O	Korrelation	,114	,226	-,096	-,012	399**	,059	1	368**	,233	,226	280*	- 297 <sup>*</sup>	-,230	,204	,106	-,008	,220	,220	,205
	nach Pearson					,000	,		,000			,200	,201			,		,		
	Signifikanz (2- seitig)	,364	,070	,446	,923	,001	,642		,003	,061	,071	,024	,016	,066	,104	,399	,952	,079	,078	,101
	N	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
K 2 0	Korrelation nach Pearson	,597 <sup>**</sup>	,743**	,261 <sup>*</sup>	,371 <sup>**</sup>	,362 <sup>**</sup>	-,074	,368 <sup>**</sup>	1	,217	,620 <sup>**</sup>	,272 <sup>*</sup>	-,039	,231	,367**	,267 <sup>*</sup>	,195	,283 <sup>*</sup>	,285 <sup>*</sup>	,084
	Signifikanz (2- seitig)	,000	,000	,036	,002	,003	,557	,003		,083	,000	,028	,758	,064	,003	,031	,120	,023	,021	,507
	N	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	Korrelation nach Pearson	,017	,194	,125	,004	,253 <sup>*</sup>	,316 <sup>*</sup>	,233	,217	1	,343 <sup>**</sup>	,378**	-,308 <sup>*</sup>	-,221	,225	,276 <sup>*</sup>	-,008	,288*	,285 <sup>*</sup>	,352 <sup>*</sup>
	Signifikanz (2- seitig)	,890	,122	,323	,972	,042	,010	,061	,083		,005	,002	,013	,077	,071	,026	,952	,020	,021	,004
	N	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
LOI	Korrelation nach Pearson	,205	,510 <sup>**</sup>	,313 <sup>*</sup>	,198	,164	,076	,226	,620 <sup>**</sup>	,343 <sup>⊷</sup>	1	,428**	-,182	,131	,193	,167	,205	,332**	,328**	,259
	Signifikanz (2- seitig)	,102	,000	,011	,115	,192	,547	,071	,000	,005		,000	,148	,297	,124	,183	,101	,007	,008	,038
	Ν	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
Ba	Korrelation nach Pearson	-,010	,168	-,139	-,027	,404**	,455 <sup>**</sup>	,280 <sup>*</sup>	,272 <sup>*</sup>	,378 <sup>**</sup>	,428 <sup>**</sup>	1	-,356**	-,236	,282*	,377**	-,282*	,371**	,372**	,383 <sup>*</sup>
	Signifikanz (2- seitig)	,940	,181	,268	,832	,001	,000	,024	,028	,002	,000		,004	,058	,023	,002	,023	,002	,002	,002
0	N	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
Cr	Korrelation nach Pearson	,265 <sup>*</sup>	-,065	,106	,320**	-,344**	-,271*	-,297*	-,039	-,308*	-,182	-,356	1	,577 <sup>**</sup>	-,111	,009	-,030	-,063	-,071	-,343*
	Signifikanz (2- seitig)	,033	,604	,400	,009	,005	,029	,016	,758	,013	,148	,004		,000	,378	,945	,810	,618	,574	,005

		TiO 2	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	LOI	Ba	Cr	Ni	Rb	Sr	V	Eu	Sm	Yb
	Ν	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
Ni	Korrelation nach Pearson	,201	,179	,525 <sup>**</sup>	,615 <sup>**</sup>	-,082	-,314 <sup>*</sup>	-,230	,231	-,221	,131	-,236	,577 <sup>**</sup>	1	-,163	,044	,188	,205	,203	-,437**
	Signifikanz (2- seitig)	,109	,154	,000	,000	,517	,011	,066	,064	,077	,297	,058	,000		,193	,725	,134	,101	,105	,000
	Ν	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
Rb	Korrelation nach Pearson	,108	,307*	-,150	-,242	,291 <sup>*</sup>	,250 <sup>*</sup>	,204	,367**	,225	,193	,282 <sup>*</sup>	-,111	-,163	1	-,014	,007	-,157	-,157	,125
	Signifikanz (2- seitig)	,391	,013	,233	,052	,019	,045	,104	,003	,071	,124	,023	,378	,193		,911	,955	,212	,213	,319
	Ν	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
Sr	Korrelation nach Pearson	,569 <sup>**</sup>	,207	,265 <sup>*</sup>	,562 <sup>**</sup>	,159	,286 <sup>*</sup>	,106	,267 <sup>*</sup>	,276 <sup>*</sup>	,167	,377 <sup>**</sup>	,009	,044	-,014	1	-,109	,727**	,720 <sup>**</sup>	-,028
	Signifikanz (2- seitig)	,000	,097	,033	,000	,207	,021	,399	,031	,026	,183	,002	,945	,725	,911		,388	,000	,000	,825
	N	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
V	Korrelation nach Pearson	,038	,166	,548 <sup>**</sup>	,244	,076	,005	-,008	,195	-,008	,205	-,282*	-,030	,188	,007	-,109	1	-,055	-,050	-,247 <sup>*</sup>
	Signifikanz (2- seitig)	,761	,186	,000	,050	,545	,966	,952	,120	,952	,101	,023	,810	,134	,955	,388		,663	,694	,047
	N	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
Eu	Korrelation nach Pearson	,342 <sup>**</sup>	,230	,421 <sup>**</sup>	,658 <sup>**</sup>	,235	,048	,220	,283 <sup>*</sup>	,288 <sup>*</sup>	,332 <sup>**</sup>	,371**	-,063	,205	-,157	,727 <sup>**</sup>	-,055	1	,998**	,174
	Signifikanz (2- seitig)	,005	,065	,000	,000	,059	,707	,079	,023	,020	,007	,002	,618	,101	,212	,000	,663		,000	,165
	N	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
Sm	Korrelation nach Pearson	,335**	,230	,417 <sup>**</sup>	,663 <sup>**</sup>	,246 <sup>*</sup>	,055	,220	,285 <sup>*</sup>	,285 <sup>*</sup>	,328**	,372**	-,071	,203	-,157	,720 <sup>**</sup>	-,050	,998**	1	,170
	Signifikanz (2- seitig)	,006	,065	,001	,000	,048	,664	,078	,021	,021	,008	,002	,574	,105	,213	,000	,694	,000		,177
	Ν	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65
Yb	Korrelation nach Pearson	-,143	,082	-,185	-,311*	,281 <sup>*</sup>	,095	,205	,084	,352 <sup>**</sup>	,259 <sup>*</sup>	,383 <sup>**</sup>	-,343**	-,437**	,125	-,028	-,247 <sup>*</sup>	,174	,170	1
	Signifikanz (2- seitig)	,255	,514	,139	,012	,023	,453	,101	,507	,004	,038	,002	,005	,000	,319	,825	,047	,165	,177	
	Ν	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65	65

zur Dissertation von Anne Marie Bertsch mit dem Thema:

# Untersuchungen zur Trennung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte - archäologisch und chemisch -

E3.2 Korre	lationen nach l	Pearson der H	ornsteine vo	n Arnhofen																
					<i>M</i> =0	M=0	Arnhofen: Korr	elationen nach	Pearson für Ig(x	+1) ( <mark>grün</mark> = ho	ohe Korrelation,	orange = mittle	ere Korrelation)	)	54	0	N/	<b>F</b>	0	N/L
TiO .	Korrelation	TiO 2	AI 2 O 3	$Fe_2O_3$	MnO 398	MgO - 155	- 014	Na <sub>2</sub> O - 141	K <sub>2</sub> O - 270	P₂O₅ - 276	LOI	<b>Ba</b> - 063	Cr 411	<b>NI</b> 081	Rb	Sr 441	• V - 169	Eu 258	Sm 233	Yb - 348
110 2	nach Pearson		-,100	-,217	,000	-,100	-,014	-,1-11	-,270	-,270	-,030	-,000	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	,001	-,010	,	-,105	,200	,200	-,0+0
	Signifikanz (2- seitig)		,593	,444	,141	,581	,961	,617	,330	,320	,011	,824	,128	,773	,015	,100	,547	,354	,403	,203
	N	15	15	5 15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Korrelation nach Pearson	-,150	1	-,010	,085	,697**	,014	,281	,814 <sup>**</sup>	,234	,442	-,102	-,327	,260	,501	-,331	,503	-,094	-,084	,444
	Signifikanz (2- seitig)	,593		,973	,764	,004	,959	,310	,000	,402	,099	,718	,234	,349	,057	,228	,056	,740	,767	,097
	N	15	15	5 15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Korrelation nach Pearson	-,214	-,010	) 1	,376	,344	,139	,025	-,191	,278	-,293	,314	,005	,439	,091	,197	-,078	,309	,322	,248
	Signifikanz (2-	,444	,973	6	,167	,210	,622	,929	,496	,315	,289	,255	,986	,102	,747	,482	,783	,262	,241	,374
	N	15	15	5 15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
MnO	Korrelation nach Pearson	,398	,085	,376	1	,494	,236	,324	-,213	,040	-,580 <sup>*</sup>	,243	,131	,125	-,238	,625 <sup>*</sup>	-,087	,848**	,844**	-,115
	Signifikanz (2-	,141	,764	,167		,061	,396	,239	,446	,888,	,023	,382	,642	,658	,393	,013	,757	,000	,000	,683
	seitig) N	15	15	5 15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
MgO	Korrelation nach Pearson	-,155	,697**	,344	,494	1	,457	,322	,380	,109	,025	,406	-,130	,247	,474	,097	,431	,233	,254	,298
	Signifikanz (2-	,581	,004	,210	,061		,087	,242	,162	,698	,929	,133	,644	,374	,074	,732	,109	,404	,362	,280
	N	15	15	5 15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
CaO	Korrelation nach Pearson	-,014	,014	,139	,236	,457	1	,000	-,031	,184	-,076	,859 <sup>**</sup>	,197	,030	,522 <sup>*</sup>	,536 <sup>*</sup>	,364	-,099	-,090	-,391
	Signifikanz (2-	961	959	622	396	087		1 000	912	511	787	000	481	914	046	039	183	727	750	149
	seitig)	,001	,000	,022	,000	,001		1,000	,012	,011	,101	,000	,101	,011	,010	,000	,100	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	,700	,110
	N	15	15	5 15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Na <sub>2</sub> O	Korrelation nach Pearson	-,141	,281	,025	,324	,322	,000	1	,462	,152	,232	,105	-,435	-,405	,266	,147	,309	,340	,344	,094
	Signifikanz (2- seitig)	,617	,310	,929	,239	,242	1,000		,083	,590	,406	,710	,105	,135	,339	,602	,263	,216	,209	,738
	N	15	15	5 15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
K₂0	Korrelation nach Pearson	-,270	,814**	* -,191	-,213	,380	-,031	,462	1	,368	,754 <sup>**</sup>	-,138	-,521 <sup>*</sup>	-,133	,620 <sup>*</sup>	-,422	,657 <sup>**</sup>	-,298	-,290	,445
	Signifikanz (2- seitig)	,330	,000	,496	,446	,162	,912	,083		,177	,001	,623	,046	,636	,014	,117	,008	,280	,294	,096
	N	15	15	5 15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	Korrelation nach Pearson	-,276	,234	,278	,040	,109	,184	,152	,368	1	,276	,124	-,229	-,094	,393	,097	,098	,052	,060	,304
	Signifikanz (2- seitig)	,320	,402	,315	,888,	,698	,511	,590	,177		,320	,658	,412	,740	,147	,731	,728	,854	,832	,271
	N	15	15	5 15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
LOI	Korrelation nach Pearson	-,636 <sup>*</sup>	,442	-,293	-,580 <sup>*</sup>	,025	-,076	,232	,754 <sup>**</sup>	,276	1	-,123	-,652**	-,255	,690 <sup>**</sup>	-,462	,554 <sup>*</sup>	-,457	-,450	,395
	Signifikanz (2- seitig)	,011	,099	,289	,023	,929	,787	,406	,001	,320		,663	,008	,358	,004	,083	,032	,087	,093	,145
	N	15	15	5 15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Ba	Korrelation nach Pearson	-,063	-,102	,314	,243	,406	,859 <sup>**</sup>	,105	-,138	,124	-,123	1	,088	-,043	,394	,637 <sup>*</sup>	,311	,001	,008	-,360
	Signifikanz (2- seitig)	,824	,718	,255	,382	,133	,000	,710	,623	,658	,663		,754	,880	,146	,011	,259	,998	,977	,187
	N	15	15	5 15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Cr	Korrelation nach Pearson	,411	-,327	,005	,131	-,130	,197	-,435	-,521*	-,229	-,652 <sup>**</sup>	,088	1	,208	-,457	,118	-,187	-,191	-,211	-,570*
	Signifikanz (2- seitig)	,128	,234	,986	,642	,644	,481	,105	,046	,412	,008	,754		,456	,087	,675	,504	,494	,449	,026
	Ν	15	15	i 15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15

		TiO 2	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	LOI	Ba	Cr	Ni	Rb	Sr	V	Eu	Sm	Yb
Ni	Korrelation nach Pearson	,081	,260	,439	,125	,247	,030	-,405	-,133	-,094	-,255	-,043	,208	1	-,080	-,110	-,317	,018	,012	,150
	Signifikanz (2- seitig)	,773	,349	,102	,658	,374	,914	,135	,636	,740	,358	,880	,456		,777	,698	,249	,949	,967	,594
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Rb	Korrelation nach Pearson	-,616*	,501	,091	-,238	,474	,522 <sup>*</sup>	,266	,620 <sup>*</sup>	,393	,690**	,394	-,457	-,080	1	-,105	,655 <sup>**</sup>	-,369	-,345	,183
	Signifikanz (2- seitig)	,015	,057	,747	,393	,074	,046	,339	,014	,147	,004	,146	,087	,777		,711	,008	,176	,207	,515
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Sr	Korrelation nach Pearson	,441	-,331	,197	,625 <sup>*</sup>	,097	,536 <sup>*</sup>	,147	-,422	,097	-,462	,637 <sup>*</sup>	,118	-,110	-,105	1	-,009	,529 <sup>*</sup>	,519 <sup>*</sup>	-,469
	Signifikanz (2- seitig)	,100	,228	,482	,013	,732	,039	,602	,117	,731	,083	,011	,675	,698	,711		,974	,043	,048	,078
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
V	Korrelation nach Pearson	-,169	,503	-,078	-,087	,431	,364	,309	,657 <sup>**</sup>	,098	,554 <sup>*</sup>	,311	-,187	-,317	,655 <sup>**</sup>	-,009	1	-,367	-,363	,047
	Signifikanz (2- seitig)	,547	,056	,783	,757	,109	,183	,263	,008	,728	,032	,259	,504	,249	,008	,974		,179	,183	,868
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Eu	Korrelation nach Pearson	,258	-,094	,309	,848 <sup>**</sup>	,233	-,099	,340	-,298	,052	-,457	,001	-,191	,018	-,369	,529 <sup>*</sup>	-,367	1	,999**	,132
	Signifikanz (2- seitig)	,354	,740	,262	,000	,404	,727	,216	,280	,854	,087	,998	,494	,949	,176	,043	,179		,000	,638
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Sm	Korrelation nach Pearson	,233	-,084	,322	,844**	,254	-,090	,344	-,290	,060	-,450	,008	-,211	,012	-,345	,519 <sup>*</sup>	-,363	,999**	1	,148
	Signifikanz (2- seitig)	,403	,767	,241	,000	,362	,750	,209	,294	,832	,093	,977	,449	,967	,207	,048	,183	,000		,599
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Yb	Korrelation nach Pearson	-,348	,444	,248	-,115	,298	-,391	,094	,445	,304	,395	-,360	-,570 <sup>*</sup>	,150	,183	-,469	,047	,132	,148	1
	Signifikanz (2- seitig)	,203	,097	,374	,683	,280	,149	,738	,096	,271	,145	,187	,026	,594	,515	,078	,868	,638	,599	
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
*. Die Korre	lation ist auf dem Niv	veau von 0,05 (2-	-seitig) signifika	nt.**. Die Korrela	ation ist auf dem	Niveau von 0,07	1 (2-seitig) signifi	kant.				I								

zur Dissertation von Anne Marie Bertsch mit dem Thema:

# Untersuchungen zur Trennung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte - archäologisch und chemisch -

		TiO 2	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K20	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	LOI	Ba	Cr	Ni	Rb	Sr	V	Eu	Sm	Yb
TiO 2	Korrelation	1	-,005	,161	-,075	,497 <sup>*</sup>	,436	,608 <sup>**</sup>	,633**	,766**	,180	-,208	-,466 <sup>*</sup>	-,776**	,211	,443	-,058	-,095	-,128	,08
	Signifikanz (2-		,984	,498	,755	,026	,055	,004	,003	,000	,449	,378	,038	,000	,371	,050	,808	,691	,590	,734
	seitig) N	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Korrelation	-,005	1	-,160	-,124	,058	-,260	,242	,448 <sup>*</sup>	,320	,443	-,219	-,170	,035	,170	-,137	,002	,001	-,022	,058
	nach Pearson Signifikanz (2-	.984		.501	.604	.809	.267	.304	.048	.169	.051	.354	.475	.885	.475	.565	.995	.997	.925	.807
	seitig)	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Korrelation	,161	-,160	1	,636**	-,217	,468 <sup>*</sup>	-,210	,032	-,002	,358	-,543 <sup>*</sup>	,124	,190	-,356	,354	,446 <sup>*</sup>	,527*	,567**	-,001
	Signifikanz (2-	,498	,501		,003	,359	,038	,374	,893	,995	,121	,013	,604	,422	,124	,126	,049	,017	,009	,998
	seitig) N	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
MnO	Korrelation nach Pearson	-,075	-,124	,636 <sup>**</sup>	1	-,522 <sup>*</sup>	-,147	-,336	-,065	-,141	,285	-,097	,128	,280	-,553*	,349	,127	,736**	,765 <sup>**</sup>	-,179
	Signifikanz (2-	,755	,604	,003		,018	,536	,148	,785	,552	,223	,686	,589	,232	,011	,131	,594	,000	,000	,450
	N	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
MgO	Korrelation nach Pearson	,497 <sup>*</sup>	,058	-,217	-,522*	1	,276	,864 <sup>**</sup>	,578 <sup>**</sup>	,450 <sup>*</sup>	,138	-,134	-,476 <sup>*</sup>	-,397	,255	-,211	,050	-,474 <sup>*</sup>	-,516 <sup>*</sup>	,226
	Signifikanz (2- seitig)	,026	,809	,359	,018		,239	,000	,008	,046	,563	,574	,034	,083	,278	,373	,835	,035	,020	,338
	N	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
CaO	Korrelation nach Pearson	,436	-,260	,468	-,147	,276	1	,070	,073	,245	,156	-,515	-,019	-,184	,087	,203	,286	-,146	-,117	-,197
	Signifikanz (2- seitig)	,055	,267	,038	,536	,239		,770	,759	,298	,513	,020	,937	,437	,716	,391	,222	,538	,623	,406
No. O	N	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20 250	20	20	20	20	20
Na 2 0	nach Pearson	,608	,242	-,210	-,000	,864	,070		,761	,554	,202	-,004	-,636	-,491	,209	-,027	-,099	-,020	-,301	,207
	Signifikanz (2- seitiq)	,004	,304	,374	,148	,000	,770		,000	,011	,324	,820	,003	,028	,270	,910	,679	,165	,098	,381
	N	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
K₂0	Korrelation nach Pearson	,633 <sup>**</sup>	,448 <sup>*</sup>	,032	-,065	,578 <sup>**</sup>	,073	,761 <sup>**</sup>	1	,483 <sup>*</sup>	,520 <sup>*</sup>	-,275	-,611**	-,314	,186	,044	-,009	-,083	-,115	,043
	Signifikanz (2- seitig)	,003	,048	,893	,785	,008	,759	,000		,031	,019	,240	,004	,177	,431	,855	,970	,728	,630	,857
	N	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	nach Pearson	,766	,320	-,002	-,141	,450	,245	,554	,483	1	,102	-,089	-,337	-,769	,375	,557	-,148	,056	-,012	,311
	Signifikanz (2- seitig)	,000	,169	,995	,552	,046	,298	,011	,031		,669	,709	,147	,000	,104	,011	,534	,814	,962	,182
1.01	N	20	20	20 358	20	20	20	20	20	20	20	20 450 <sup>*</sup>	20	20 148	20	20	20	20	20	20
201	nach Pearson	,100	,440	,336	,200	,136	,150	,232	,520	,102		-,453	-,203	, 140	-,150	-,005	,476	,119	, 142	-,100
	Signifikanz (2- seitig)	,449	,051	,121	,223	,563	,513	,324	,019	,669		,045	,385	,533	,512	,792	,034	,616	,551	,667
Ra	N Korrelation	- 208	- 219	20	20	- 134	20	- 054	- 275	- 089	20 452 <sup>*</sup>	20	20	20 - 129	20	- 056	20	- 095	20 - 104	20
Da	nach Pearson	-,200	-,213	-,543	-,097	-,134	-,515	-,034	-,275	-,009	-,453	1	,125	-,123	,100	-,030	-,+12	-,095	-,104	,000
	Signifikanz (2- seitig)	,378	,354	,013	,686	,574	,020	,820	,240	,709	,045		,604	,587	,428	,816	,071	,692	,662	,900
	N	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
Cr	Korrelation nach Pearson	-,466 <sup>*</sup>	-,170	,124	,128	-,476 <sup>*</sup>	-,019	-,636**	-,611**	-,337	-,205	,123	1	,503 <sup>*</sup>	-,132	-,250	,139	-,017	-,015	,164
	Signifikanz (2- seitig)	,038	,475	,604	,589	,034	,937	,003	,004	,147	,385	,604		,024	,579	,288	,558	,944	,951	,490
	Ν	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20

		TiO 2	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	$P_2O_5$	LOI	Ba	Cr	Ni	Rb	Sr	V	Eu	Sm	Yb
Ni	Korrelation nach Pearson	-,776**	,035	,190	,280	-,397	-,184	-,491 <sup>*</sup>	-,314	-,769 <sup>**</sup>	,148	-,129	,503 <sup>*</sup>	1	-,445 <sup>*</sup>	-,572**	,323	,083	,130	-,262
	Signifikanz (2- seitig)	,000	,885	,422	,232	,083	,437	,028	,177	,000	,533	,587	,024		,050	,008	,165	,727	,584	,264
	Ν	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
Rb	Korrelation nach Pearson	,211	,170	-,356	-,553 <sup>*</sup>	,255	,087	,259	,186	,375	-,156	,188	-,132	-,445 <sup>*</sup>	1	,208	-,135	-,130	-,164	,129
	Signifikanz (2- seitig)	,371	,475	,124	,011	,278	,716	,270	,431	,104	,512	,428	,579	,050		,378	,571	,585	,490	,587
	Ν	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
Sr	Korrelation nach Pearson	,443	-,137	,354	,349	-,211	,203	-,027	,044	,557 <sup>*</sup>	-,063	-,056	-,250	-,572**	,208	1	-,218	,641 <sup>**</sup>	,609 <sup>**</sup>	,140
	Signifikanz (2- seitig)	,050	,565	,126	,131	,373	,391	,910	,855	,011	,792	,816	,288	,008	,378		,357	,002	,004	,555
	Ν	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
V	Korrelation nach Pearson	-,058	,002	,446 <sup>*</sup>	,127	,050	,286	-,099	-,009	-,148	,476 <sup>*</sup>	-,412	,139	,323	-,135	-,218	1	,072	,089	-,089
	Signifikanz (2- seitig)	,808	,995	,049	,594	,835	,222	,679	,970	,534	,034	,071	,558	,165	,571	,357		,763	,710	,710
	Ν	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
Eu	Korrelation nach Pearson	-,095	,001	,527 <sup>*</sup>	,736 <sup>**</sup>	-,474 <sup>*</sup>	-,146	-,323	-,083	,056	,119	-,095	-,017	,083	-,130	,641 <sup>**</sup>	,072	1	,991 <sup>**</sup>	,067
	Signifikanz (2- seitig)	,691	,997	,017	,000	,035	,538	,165	,728	,814	,616	,692	,944	,727	,585	,002	,763		,000	,780
	N	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
Sm	Korrelation nach Pearson	-,128	-,022	,567**	,765 <sup>**</sup>		-,117	-,381	-,115	-,012	,142	-,104	-,015	,130	-,164	,609**	,089	,991 <sup>**</sup>	1	-,008
	Signifikanz (2- seitig)	,590	,925	,009	,000	,020	,623	,098	,630	,962	,551	,662	,951	,584	,490	,004	,710	,000		,975
	Ν	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20
Yb	Korrelation nach Pearson	,081	,058	-,001	-,179	,226	-,197	,207	,043	,311	-,103	,030	,164	-,262	,129	,140	-,089	,067	-,008	1
	Signifikanz (2- seitig)	,734	,807	,998	,450	,338	,406	,381	,857	,182	,667	,900	,490	,264	,587	,555	,710	,780	,975	
1	N	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20	20

zur Dissertation von Anne Marie Bertsch mit dem Thema:

# Untersuchungen zur Trennung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte - archäologisch und chemisch -

		TiO 2	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	$P_2O_5$	LOI	Ba	Cr	Ni	Rb	Sr	V	Eu	Sm	Yb
TiO 2	Korrelation nach Pearson	1	,480	,117	,439	-,276	-,072	,022	,187	,433	-,223	-,094	,460	,007	,118	,917**	,006	,500	,492	-,753 <sup>*</sup>
	Signifikanz (2- seitia)		,070	,678	,102	,319	,798	,939	,505	,107	,425	,739	,085	,981	,675	,000	,982	,058	,063	,00
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
AI <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Korrelation nach Pearson	,480	1	,339	,596 <sup>*</sup>	,061	-,010	,366	,695 <sup>**</sup>	,259	,169	-,313	-,045	,330	-,298	,564 <sup>*</sup>	,401	,304	,307	-,487
	Signifikanz (2- seitig)	,070		,216	,019	,828	,971	,179	,004	,351	,547	,255	,873	,229	,281	,029	,138	,270	,265	,066
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Korrelation nach Pearson	,117	,339	1	,647 <sup>**</sup>	-,382	-,305	-,075	,189	,783 <sup>**</sup>	,427	-,777**	-,168	,478	-,087	,082	,763 <sup>**</sup>	,666**	,636 <sup>*</sup>	-,213
	Signifikanz (2- seitiq)	,678	,216		,009	,160	,269	,791	,500	,001	,112	,001	,548	,072	,757	,772	,001	,007	,011	,446
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
MnO	Korrelation nach Pearson	,439	,596 <sup>*</sup>	,647**	1	-,126	-,132	,176	,451	,437	,244	-,431	-,015	,772 <sup>**</sup>	-,274	,521 <sup>*</sup>	,418	,757 <sup>**</sup>	,753 <sup>**</sup>	-,511
	Signifikanz (2- seitig)	,102	,019	,009		,654	,639	,529	,092	,103	,380	,109	,959	,001	,322	,046	,121	,001	,001	,051
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
MgO	Korrelation nach Pearson	-,276	,061	-,382	-,126	1	,764 <sup>**</sup>	,368	,191	-,530 <sup>*</sup>	-,474	,178	-,233	-,085	,007	-,117	-,077	-,323	-,289	,097
	Signifikanz (2-	,319	,828	,160	,654		,001	,177	,496	,042	,074	,526	,403	,764	,979	,677	,785	,240	,295	,731
	seitig) N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
CaO	Korrelation	-,072	-,010	-,305	-,132	.764**	10	,006	,047	-,288	559*	,129	-,226	-,312	,052	,011	-,029	-,221	-,161	,169
	nach Pearson	709	071	260	620	001		092	967	208	020	647	419	259	952	060	010	420	566	543
	seitig)	,190	,971	,209	,039	,001		,903	,007	,290	,030	,047	,410	,200	,000	,909	,919	,429	,500	,547
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Na <sub>2</sub> O	Korrelation nach Pearson	,022	,366	-,075	,176	,368	,006	1	,083	-,101	,003	-,053	-,049	,272	-,424	,289	-,091	,106	,086	-,098
	Signifikanz (2- seitig)	,939	,179	,791	,529	,177	,983		,770	,721	,991	,851	,861	,326	,115	,297	,748	,706	,761	,729
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
K <sub>2</sub> O	Korrelation nach Pearson	,187	,695 <sup>**</sup>	,189	,451	,191	,047	,083	1	-,100	,240	,083	,050	,425	-,173	,214	,144	,073	,054	-,168
	Signifikanz (2- seitig)	,505	,004	,500	,092	,496	,867	,770		,724	,388	,768	,861	,114	,539	,443	,610	,797	,849	,548
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	Korrelation nach Pearson	,433	,259	,783 <sup>**</sup>	,437	-,530*	-,288	-,101	-,100	1	,091	-,785**	,136	,079	,184	,349	,658**	,620 <sup>*</sup>	,580 <sup>*</sup>	-,288
	Signifikanz (2- seitig)	,107	,351	,001	,103	,042	,298	,721	,724		,747	,001	,629	,781	,511	,203	,008	,014	,023	,297
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
LOI	Korrelation nach Pearson	-,223	,169	,427	,244	-,474	-,559	,003	,240	,091	1	,012	-,124	,466	-,296	-,284	,300	-,008	-,028	,041
	Signifikanz (2- seitig)	,425	,547	,112	,380	,074	,030	,991	,388	,747		,966	,659	,080	,285	,306	,277	,977	,920	,884
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Ва	Korrelation nach Pearson	-,094	-,313	-,777	-,431	,178	,129	-,053	,083	-,785	,012	1	,219	-,114	-,036	-,109	-,764	-,544	-,529	,202
	Signifikanz (2- seitig)	,739	,255	,001	,109	,526	,647	,851	,768	,001	,966		,434	,686	,898	,700	,001	,036	,043	,471
0	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Cr	Korrelation nach Pearson	,460	-,045	-,168	-,015	-,233	-,226	-,049	,050	,136	-,124	,219	1	,012	,261	,255	-,128	-,137	-,178	-,441
	Signifikanz (2- seitig)	,085	,873	,548	,959	,403	,418	,861	,861	,629	,659	,434		,965	,347	,360	,650	,627	,526	,100
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15

		TiO 2	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	LOI	Ba	Cr	Ni	Rb	Sr	V	Eu	Sm	Yb
Ni	Korrelation nach Pearson	,007	,330	,478	,772 <sup>**</sup>	-,085	-,312	,272	,425	,079	,466	-,114	,012	1	-,337	,086	,160	,486	,485	-,197
	Signifikanz (2- seitig)	,981	,229	,072	,001	,764	,258	,326	,114	,781	,080	,686	,965		,219	,760	,569	,066	,067	,482
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Rb	Korrelation nach Pearson	,118	-,298	-,087	-,274	,007	,052	-,424	-,173	,184	-,296	-,036	,261	-,337	1	-,140	,036	-,195	-,201	-,014
	Signifikanz (2- seitig)	,675	,281	,757	,322	,979	,853	,115	,539	,511	,285	,898	,347	,219		,618	,900	,487	,472	,959
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Sr	Korrelation nach Pearson	,917 <sup>**</sup>	,564 <sup>*</sup>	,082	,521 <sup>*</sup>	-,117	,011	,289	,214	,349	-,284	-,109	,255	,086	-,140	1	-,069	,593 <sup>*</sup>	,580 <sup>*</sup>	-,651**
	Signifikanz (2- seitig)	,000	,029	,772	,046	,677	,969	,297	,443	,203	,306	,700	,360	,760	,618		,807	,020	,023	,009
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
V	Korrelation nach Pearson	,006	,401	,763 <sup>**</sup>	,418	-,077	-,029	-,091	,144	,658**	,300	-,764**	-,128	,160	,036	-,069	1	,241	,238	-,256
	Signifikanz (2- seitig)	,982	,138	,001	,121	,785	,919	,748	,610	,008	,277	,001	,650	,569	,900	,807		,388	,392	,357
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Eu	Korrelation nach Pearson	,500	,304	,666,**	,757 <sup>**</sup>	-,323	-,221	,106	,073	,620 <sup>*</sup>	-,008	-,544 <sup>*</sup>	-,137	,486	-,195	,593 <sup>*</sup>	,241	1	,991 <sup>**</sup>	-,341
	Signifikanz (2- seitig)	,058	,270	,007	,001	,240	,429	,706	,797	,014	,977	,036	,627	,066	,487	,020	,388		,000	,213
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Sm	Korrelation nach Pearson	,492	,307	,636 <sup>*</sup>	,753 <sup>**</sup>	-,289	-,161	,086	,054	,580 <sup>*</sup>	-,028	-,529 <sup>*</sup>	-,178	,485	-,201	,580 <sup>*</sup>	,238	,991**	1	-,333
	Signifikanz (2- seitig)	,063	,265	,011	,001	,295	,566	,761	,849	,023	,920	,043	,526	,067	,472	,023	,392	,000		,225
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Yb	Korrelation nach Pearson	-,753**	-,487	-,213	-,511	,097	,169	-,098	-,168	-,288	,041	,202	-,441	-,197	-,014	-,651 <sup>**</sup>	-,256	-,341	-,333	1
	Signifikanz (2- seitig)	,001	,066	,446	,051	,731	,547	,729	,548	,297	,884	,471	,100	,482	,959	,009	,357	,213	,225	
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
**. Die Korr	elation ist auf dem Ni	iveau von 0,01 (2	2-seitig) signifika	ant.*. Die Korrela	ation ist auf dem l	Niveau von 0,0	5 (2-seitig) signifi	kant.				I								

zur Dissertation von Anne Marie Bertsch mit dem Thema:

# Untersuchungen zur Trennung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte - archäologisch und chemisch -

						v	Vittlingen: Kor	relationen nach	Pearson für Ig(	x+1) ( <mark>grün</mark> = ho	he Korrelation,	orange = mittle	ere Korrelation)							
		TiO 2	Al <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	MnO	MgO	CaO	Na <sub>2</sub> O	K <sub>2</sub> O	P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	LOI	Ba	Cr	Ni	Rb	Sr	V	Eu	Sm	Yb
TiO 2	Korrelation nach Pearson	1	,295	,480	,630 <sup>*</sup>	-,277	-,320	-,275	,390	-,075	,178	,026	,223	,076	-,163	,742 <sup>**</sup>	-,058	,590 <sup>*</sup>	,590 <sup>°</sup>	,179
	Signifikanz (2- seitig)		,285	,070	,012	,317	,245	,322	,151	,792	,526	,926	,424	,789	,561	,002	,839	,020	,021	,524
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
AI 2 O 3	Korrelation nach Pearson	,295	1	,183	,144	,362	,210	-,210	,929 <sup>**</sup>	,181	,302	,465	-,430	-,138	,445	,344	,417	,000	,017	-,054
	Signifikanz (2- seitig)	,285		,513	,609	,185	,452	,452	,000	,519	,274	,080	,110	,624	,097	,210	,122	1,000	,952	,847
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Fe <sub>2</sub> O <sub>3</sub>	Korrelation nach Pearson	,480	,183	1	,312	-,374	-,231	-,555	,169	-,056	,505	-,222	,096	,283	-,216	,292	,371	,181	,161	-,239
	Signifikanz (2- seitig)	,070	,513		,258	,170	,408	,032	,547	,843	,055	,427	,733	,306	,439	,291	,174	,518	,567	,391
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
MnO	Korrelation nach Pearson	,630 <sup>°</sup>	,144	,312	1	-,008	-,159	-,516	,069	-,370	-,078	-,212	,438	,579	-,286	,763	-,031	,743	,746	-,413
	Signifikanz (2- seitig)	,012	,609	,258		,976	,570	,049	,807	,175	,783	,448	,103	,024	,301	,001	,913	,002	,001	,126
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
MgO	Korrelation nach Pearson	-,277	,362	-,374	-,008	1	,491	,338	,292	,252	-,266	,183	-,513	-,209	,214	,055	,257	-,030	-,006	-,062
	Signifikanz (2- seitig)	,317	,185	,170	,976		,063	,219	,291	,365	,338	,514	,051	,454	,444	,845	,355	,916	,984	,827
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
CaO	Korrelation nach Pearson	-,320	,210	-,231	-,159	,491	1	,262	,090	,082	-,199	,530	-,576	-,175	,723	-,116	,002	-,192	-,188	-,236
	Signifikanz (2- seitig)	,245	,452	,408	,570	,063		,345	,750	,772	,477	,042	,025	,532	,002	,681	,995	,493	,503	,398
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Na <sub>2</sub> O	Korrelation nach Pearson	-,275	-,210	-,555	-,516	,338	,262	1	-,048	,642	-,201	,312	-,410	-,513	,146	-,277	-,205	-,260	-,257	,351
	Signifikanz (2- seitig)	,322	,452	,032	,049	,219	,345		,864	,010	,474	,258	,129	,051	,604	,318	,463	,350	,355	,200
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
K 2 O	Korrelation nach Pearson	,390	,929	,169	,069	,292	,090	-,048	1	,256	,346	,557	-,421	-,219	,431	,306	,352	-,028	-,010	,153
	Signifikanz (2- seitig)	,151	,000	,547	,807	,291	,750	,864	45	,358	,206	,031	,118	,433	,109	,268	,198	,921	,971	,586
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
P <sub>2</sub> O <sub>5</sub>	nach Pearson	-,075	,181	-,056	-,370	,252	,082	,642	,256	1	,125	,029	-,564	-,587	,001	-,135	,339	-,334	-,325	,112
	Signifikanz (2- seitig)	,792	,519	,843	,175	,365	,772	,010	,358	15	,657	,919	,029	,022	,998	,631	,216	,223	,237	,691
1.01	Korrelation	13	302	505	- 078	- 266	- 100	- 201	346	10	15	244	054	10	10	- 004	152	000		150
201	nach Pearson	,170	,502	,000	-,070	-,200	-,199	-,201	,340	,123		,244	,004	,221	, 191	-,004	,132	,000	-,019	,100
	Signifikanz (2- seitig)	,526	,274	,055	,783	,338	,477	,474	,206	,657	45	,381	,848	,416	,494	,990	,588	,999	,947	,594
Po.	IN Korrolation	15	15	10	10	102	10	10	دا * حج	15	15	15	226	146	CI	10	057	15	10	10
Da	nach Pearson	,020	,405	-,222	-,212	, 103	,530	,312	,557	,029	,244	, i	-,330	-, 140	,810	-,000	-,057	-, 109	-,104	,200
	Signifikanz (2- seitig)	,926	,080	,427	,448	,514	,042	,258	,031	,919	,381		,221	,604	,000	,776	,841	,546	,558	,349
<u>C</u> *	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Cr	nach Pearson	,223	-,430	,096	,438	-,513	-,576	-,410	-,421	-,564	,054	-,336	1	,688	-,372	,263	-,443	,382	,366	-,139
	Signifikanz (2- seitig) N	,424	,110	,733	,103 15	,051	,025	,129	,118 15	,029	,848	,221	15	,005	,172	,344	,098	,160 15	,179	,622
		15	13	13	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	10	15	15	15	15	

Ni	Korrelation							-	-	- 2 - 5					-					
	nach Pearson	,076	-,138	,283	,579 <sup>*</sup>	-,209	-,175	-,513	-,219	-,587 <sup>*</sup>	,227	-,146	,688 <sup>**</sup>	1	-,097	,236	-,230	,318	,293	-,587 <sup>*</sup>
	Signifikanz (2- seitig)	,789	,624	,306	,024	,454	,532	,051	,433	,022	,416	,604	,005		,731	,397	,409	,248	,290	,021
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Rb	Korrelation nach Pearson	-,163	,445	-,216	-,286	,214	,723 <sup>**</sup>	,146	,431	,001	,191	,810 <sup>**</sup>	-,372	-,097	1	-,186	-,032	-,366	-,366	-,035
	Signifikanz (2- seitig)	,561	,097	,439	,301	,444	,002	,604	,109	,998	,494	,000	,172	,731		,506	,910	,180	,180	,902
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Sr	Korrelation nach Pearson	,742 <sup>**</sup>	,344	,292	,763 <sup>**</sup>	,055	-,116	-,277	,306	-,135	-,004	-,080	,263	,236	-,186	1	-,239	,860 <sup>**</sup>	,862 <sup>**</sup>	-,131
	Signifikanz (2- seitig)	,002	,210	,291	,001	,845	,681	,318	,268	,631	,990	,776	,344	,397	,506		,391	,000	,000	,642
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
V	Korrelation nach Pearson	-,058	,417	,371	-,031	,257	,002	-,205	,352	,339	,152	-,057	-,443	-,230	-,032	-,239	1	-,380	-,362	-,193
	Signifikanz (2- seitig)	,839	,122	,174	,913	,355	,995	,463	,198	,216	,588	,841	,098	,409	,910	,391		,163	,185	,491
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Eu	Korrelation nach Pearson	,590 <sup>*</sup>	,000	,181	,743 <sup>**</sup>	-,030	-,192	-,260	-,028	-,334	,000	-,169	,382	,318	-,366	,860 <sup>**</sup>	-,380	1	,999**	,008
	Signifikanz (2- seitig)	,020	1,000	,518	,002	,916	,493	,350	,921	,223	,999	,546	,160	,248	,180	,000	,163		,000	,978
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Sm	Korrelation nach Pearson	,590 <sup>*</sup>	,017	,161	,746 <sup>**</sup>	-,006	-,188	-,257	-,010	-,325	-,019	-,164	,366	,293	-,366	,862 <sup>**</sup>	-,362	,999**	1	,022
	Signifikanz (2- seitig)	,021	,952	,567	,001	,984	,503	,355	,971	,237	,947	,558	,179	,290	,180	,000	,185	,000		,938
	Ν	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15
Yb	Korrelation nach Pearson	,179	-,054	-,239	-,413	-,062	-,236	,351	,153	,112	,150	,260	-,139	-,587*	-,035	-,131	-,193	,008	,022	1
	Signifikanz (2- seitig)	,524	,847	,391	,126	,827	,398	,200	,586	,691	,594	,349	,622	,021	,902	,642	,491	,978	,938	
	N	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15	15

zur Dissertation von Anne Marie Bertsch mit dem Thema:

# Untersuchungen zur Trennung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte - archäologisch und chemisch -

## E5 Diskriminanzanalyse

E5.2.2 Alle Variablen, zwei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken

				Alle V	ariablen, zwe	i Diskriminan	zfunktionen: f	allweise Statis	stiken				
						Höchste Grupp	e		Zw	veithöchste Gru	рре	Diskrimir	nanzwerte
		Fallnummer	Tatsächliche Gruppe	Vorherge- sagte Gruppe	P(D>d	G=g) df	P(G=g   D=d)	Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum Zentroid	Gruppe	P(G=g   D=d)	Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum Zentroid	Funktion 1	Funktion 2
Original	Arnh. 1	1	1	1	,266	2	,993	2,652	2	,007	13,135	2,844	-,246
	Arnh. 2	2	1	1	,246	2	,999	2,801	2	,001	17,734	2,114	1,258
	Arnh. 3	3	1	1	,833	2	1,000	,365	2	,000	33,453	4,209	1,511
	Arnh. 4	4	1	1	,652	2	1,000	,856	2	,000	19,061	2,885	,848
	Arnh. 5	5	1	1	,543	2	1,000	1,222	2	,000	19,217	3,591	-,003
	Arnh. 6	6	1	1	,229	2	,998	2,952	2	,001	17,382	2,068	1,238
	Arnh. 7	7	1	1	,044	2	1,000	6,225	2	,000	40,823	5,900	-,227
	Arnh. 8	8	1	1	,796	2	1,000	,457	2	,000	22,366	3,105	1,140
	Arnh. 9	9	1	1	,654	2	1,000	,849	2	,000	19,204	3,435	,232
	Arnh. 10	10	1	1	,677	2	1,000	,780	2	,000	36,239	4,603	1,405
	Arnh. 11	11	1	1	,019	2	1,000	7,907	2	,000	59,595	6,554	1,540
	Arnh. 12	12	1	1	,527	2	1,000	1,282	2	,000	39,844	4,605	1,862
	Arnh. 13	13	1	1	,678	2	1,000	,776	2	,000	34,985	4,657	1,157
	Arnh. 14	14	1	1	,946	2	1,000	,111	2	,000	27,535	3,608	1,372
	Arnh. 15	15	1	1	,046	2	,999	6,146	4	,001	20,860	2,508	3,215
	Borg. 1	16	2	2	,735	2	,850	,617	3	,150	3,507	,229	-1,605
	Borg. 2	17	2	2	,563	2	,981	1,148	3	,019	8,451	,196	-3,311
	Borg. 3	18	2	2	,796	2	,966	,457	3	,034	6,560	,475	-2,563
	Borg. 4	19	2	2	,951	2	,915	,100	3	,085	4,267	,147	-2,175
	Borg. 5	20	2	3**	,917	2	,698	,174	2	,301	2,429	-1,399	-1,369
	Borg. 6	21	2	2	,759	2	,846	,553	3	,154	3,389	-,793	-2,660
	Borg. 7	22	2	2	,679	2	,947	,773	3	,053	5,977	,684	-2,003
	Borg. 8	23	2	2	,486	2	,782	1,445	3	,218	3,428	-1,236	-2,802
	Borg. 9	24	2	2	,718	2	,975	,662	3	,025	7,452	,438	-2,862
	Borg. 10	25	2	3**	,624	2	,552	,944	2	,448	1,937	-,562	-,967
	Borg. 11	26	2	2	,838	2	,960	,354	3	,040	6,142	,407	-2,516
	Borg. 12	27	2	2	,980	2	,925	,040	3	,075	4,482	-,003	-2,437
	Borg. 13	28	2	2	,925	2	,839	,157	3	,161	2,881	-,538	-2,349
	Borg. 14	29	2	2	,926	2	,929	,154	3	,071	4,714	-,195	-2,684
	Borg. 15	30	2	2	,612	2	,748	,982	3	,252	2,584	,036	-1,321
	Borg. 16	31	2	2	,981	2	,865	,038	3	,135	3,173	-,340	-2,296

		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1
		1

				Alle V	ariablen, zwe	i Diskriminan	zfunktionen: f	allweise Statis	stiken				
						Höchste Grupp	e		Zw	eithöchste Gru	рре	Diskrimin	nanzwerte
			Tatsächliche	Vorherge-	P(D>d	G=g)	-	Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum			Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum		
		Fallnummer	Gruppe	sagte Gruppe	р	df	P(G=g   D=d)	Zentroid	Gruppe	P(G=g   D=d)	Zentroid	Funktion 1	Funktion 2
	Borg. 17	32	2	2	,842	2	,755	,344	3	,245	2,025	-,710	-2,134
	Borg. 18	33	2	2	,855	2	,934	,313	3	,066	5,043	,390	-2,133
	Borg. 19	34	2	2	,948	2	,817	,107	3	,183	2,528	-,394	-2,083
	Borg. 20	35	2	2	,376	2	,989	1,954	3	,011	10,287	,261	-3,633
	Wipp. 1	36	3	2**	,502	2	,566	1,378	3	,434	1,336	-1,304	-2,107
	Wipp. 2	37	3	3	,857	2	,910	,308	2	,089	5,531	-2,089	-,971
	Wipp. 3	38	3	3	,750	2	,682	,575	2	,318	2,674	-1,676	-1,719
	Wipp. 4	39	3	3	,280	2	,812	2,545	4	,166	5,714	-1,504	,621
	Wipp. 5	40	3	2**	,593	2	,541	1,045	3	,459	,800	-,903	-1,608
	Wipp. 6	41	3	2**	,423	2	,922	1,719	3	,077	6,099	,883	-1,482
	Wipp. 7	42	3	3	,456	2	,781	1,572	2	,219	4,689	-2,287	-1,976
	Wipp. 8	43	3	3	,408	2	,895	1,794	2	,063	7,687	-1,121	,300
	Wipp. 9	44	3	3	,391	2	,974	1,880	2	,016	10,647	-2,729	-,301
	Wipp. 10	45	3	3	,367	2	,978	2,004	2	,017	10,625	-2,869	-,505
	Wipp. 11	46	3	3	,940	2	,901	,123	2	,098	5,135	-1,768	-,713
	Wipp. 12	47	3	3	,948	2	,782	,107	2	,218	3,240	-1,228	-,857
	Wipp. 13	48	3	3	,888	2	,921	,237	2	,077	5,774	-1,888	-,641
	Wipp. 14	49	3	3	,944	2	,740	,115	2	,260	2,781	-1,492	-1,311
	Wipp. 15	50	3	3	,824	2	,590	,387	2	,410	1,694	-1,033	-1,343
	Witt. 1	51	4	4	,700	2	,992	,712	3	,008	10,296	-1,601	2,234
	Witt. 2	52	4	4	,641	2	,984	,889	3	,016	9,084	-1,968	2,008
	Witt. 3	53	4	4	,967	2	,999	,066	3	,001	13,692	-1,987	2,698
	Witt. 4	54	4	4	,523	2	,966	1,295	3	,034	7,986	-1,792	1,840
	Witt. 5	55	4	4	,228	2	1,000	2,960	3	,000	26,497	-,792	4,119
	Witt. 6	56	4	4	,139	2	1,000	3,949	1	,000	25,190	-,339	3,956
	Witt. 7	57	4	4	,325	2	,928	2,247	3	,072	7,370	-2,562	1,538
	Witt. 8	58	4	3**	,024	2	,512	7,471	4	,488	7,567	-3,674	,726
	Witt. 9	59	4	4	,002	2	1,000	12,326	3	,000	46,829	-4,919	4,973
	Witt. 10	60	4	4	,351	2	1,000	2,095	3	,000	27,745	-1,518	4,293
	Witt. 11	61	4	4	,831	2	1,000	,371	3	,000	18,767	-2,593	3,226
	Witt. 12	62	4	4	,010	2	1,000	9,240	1	,000	39,353	-,574	5,604
	Witt. 13	63	4	4	,464	2	1,000	1,535	3	,000	26,770	-2,466	4,115
	Witt. 14	64	4	3**	,240	2	,848	2,857	4	,144	6,397	-2,445	,449
	Witt. 15	65	4	4	,770	2	,996	,524	3	,004	11,617	-1,541	2,434
**. Falsch klassi	ifizierter Fall												

zur Dissertation von Anne Marie Bertsch mit dem Thema:

# Untersuchungen zur Trennung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte - archäologisch und chemisch -

## E5 Diskriminanzanalyse

**E5.2.3 Sechs Variablen** (Ti <sub>2</sub>, K <sub>2</sub> O, LOI, Ba, Ni, Eu), zwei Diskriminanzanalysen: fallweise Statistiken

			Sechs	Variablen ( <i>TiC</i>	0 <sub>2</sub> , K <sub>2</sub> O, LOI, I	Ba, Ni, Eu) <b>, zv</b>	vei Diskrimina	inzfunktionen:	fallweise Sta	tistiken			
					ŀ	löchste Grupp	e		Zw	eithöchste Gru	рре	Diskrimir	nanzwerte
		Fallnummer	Tatsächliche Gruppe	Vorherge- sagte Gruppe	P(D>d	G=g) df	P(G=g   D=d)	Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum Zentroid	Gruppe	P(G=g   D=d)	Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum Zentroid	Funktion 1	Funktion 2
Original	Arnh. 1	1	1	1	,404	2	,993	1,815	2	,007	12,377	2,322	-1,564
	Arnh. 2	2	1	1	,126	2	,864	4,147	4	,108	8,297	1,774	,627
	Arnh. 3	3	1	1	,359	2	,999	2,049	4	,001	16,890	3,445	,749
	Arnh. 4	4	1	1	,952	2	1,000	,098	2	,000	18,466	3,041	-,781
	Arnh. 5	5	1	1	,545	2	1,000	1,215	2	,000	17,969	3,037	-1,739
	Arnh. 6	6	1	1	,133	2	,874	4,035	4	,089	8,612	1,716	,508
	Arnh. 7	7	1	1	,067	2	1,000	5,420	2	,000	35,613	4,672	-2,586
	Arnh. 8	8	1	1	,776	2	,999	,506	2	,001	15,168	2,635	-,796
	Arnh. 9	9	1	1	,330	2	,985	2,217	2	,014	11,233	2,155	-1,584
	Arnh. 10	10	1	1	,947	2	1,000	,108	2	,000	19,317	3,167	-,960
	Arnh. 11	11	1	1	,036	2	1,000	6,625	2	,000	48,506	5,769	-1,521
	Arnh. 12	12	1	1	,358	2	1,000	2,057	4	,000	25,121	4,283	,399
	Arnh. 13	13	1	1	,678	2	1,000	,777	2	,000	28,369	4,115	-1,093
	Arnh. 14	14	1	1	,433	2	,999	1,675	4	,001	16,490	3,307	,615
	Arnh. 15	15	1	1	,430	2	1,000	1,688	4	,000	32,984	4,617	-,453
	Borg. 1	16	2	2	,857	2	,800	,309	3	,200	2,511	-,654	-1,375
	Borg. 2	17	2	2	,933	2	,778	,138	3	,222	2,076	-1,562	-1,564
	Borg. 3	18	2	2	,902	2	,868	,207	3	,132	3,399	-,854	-1,798
	Borg. 4	19	2	2	,908	2	,687	,193	3	,313	1,187	-1,527	-1,209
	Borg. 5	20	2	2	,745	2	,555	,588	3	,445	,455	-1,393	-,757
	Borg. 6	21	2	2	,427	2	,628	1,703	3	,372	2,177	-2,489	-1,322
	Borg. 7	22	2	2	,911	2	,851	,186	3	,149	3,100	-,805	-1,681
	Borg. 8	23	2	2	,852	2	,732	,321	3	,268	1,755	-1,759	-1,442
	Borg. 9	24	2	2	,781	2	,902	,494	3	,098	4,365	-,702	-1,998
	Borg. 10	25	2	3**	,706	2	,830	,697	2	,126	5,044	-1,606	,710
	Borg. 11	26	2	2	,917	2	,741	,174	3	,259	1,705	-,896	-1,207
	Borg. 12	27	2	2	,581	2	,932	1,086	3	,068	5,759	-1,420	-2,515
	Borg. 13	28	2	2	,937	2	,863	,130	3	,137	3,241	-1,109	-1,848
	Borg. 14	29	2	2	,957	2	,838	,088	3	,162	2,795	-1,318	-1,768
	Borg. 15	30	2	2	,817	2	,729	,403	3	,270	1,811	-,700	-1,101
	Borg. 16	31	2	2	,817	2	,809	,404	3	,191	2,720	-1,771	-1,767

			Sechs	Variablen ( <i>TiC</i>	0 <sub>2</sub> , K <sub>2</sub> O, LOI,	Ba, Ni, Eu) <b>, zv</b>	vei Diskrimina	Inzfunktionen:	fallweise Sta	tistiken			
						Höchste Grupp	e		Zw	eithöchste Gru	рре	Diskrimir	nanzwerte
		 	Tatsächliche	Vorherge-	P(D>d	G=g)		Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum			Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum		
		Fallnummer	Gruppe	sagte Gruppe	p FOG	df	P(G=g   D=d)	Zentroid	Gruppe	P(G=g   D=d)	Zentroid	Funktion 1	Funktion 2
	Borg. 17	32	2	2	,506	2	,870	1,302	3	,130	4,369	-2,122	-2,209
	Borg. 18	33	2	2	,549	2	,897	1,200	3	,102	4,975	-,136	-1,780
	Borg. 19	34	2	2	,894	2	,684	,225	3	,316	1,195	-1,043	-1,049
	Borg. 20	35	2	<u>ک</u>	,301	2	,940	1,930	3	,053	7,120	-,043	-2,274
	Wipp. 1	36	3	2	,537	2	,729	1,242	3	,271	2,642	-2,305	-1,601
	Wipp. 2	37	3	2	,610	2	,528	,987	3	,472	,635	-1,951	-,852
	Wipp. 3	38	3	3	,042	2	,536	,887	2	,463	1,755	-2,306	-,776
	Wipp. 4	39	3	3	,791	2	,735	,470	2	,239	3,289	-1,099	,313
	Wipp. 5	40	3	2	,922	2	,679	,162	3	,321	1,082	-1,271	-1,102
	Wipp. 6	41	3	2	,475	2	,891	1,490	3	,106	5,180	,007	-1,709
	Wipp. 7	42	3	3	,389	2	,795	1,889	2	,205	5,177	-3,001	-,113
	Wipp. 8	43	3	3	,446	2	,703	1,613	4	,204	4,089	-1,021	,992
	Wipp. 9	44	3	3	,629	2	,873	,929	2	,110	5,641	-2,184	,662
	Wipp. 10	45	3	3	,633	2	,808	,914	2	,116	5,364	-1,415	,808
	Wipp. 11	46	3	3	,981	2	,717	,039	2	,277	2,515	-1,537	,051
	Wipp. 12	47	3	3	,900	2	,790	,211	2	,204	3,494	-1,928	,222
	Wipp. 13	48	3	3	,494	2	,803	1,409	4	,122	5,182	-1,586	1,062
	Wipp. 14	49	3	3	,919	2	,765	,169	2	,222	3,222	-1,508	,270
	Wipp. 15	50	3	3	,946	2	,654	,112	2	,341	1,993	-1,294	-,090
	Witt. 1	51	4	3**	,112	2	,480	4,373	4	,263	5,576	,372	,490
	Witt. 2	52	4	4	,462	2	,790	1,544	3	,200	4,292	-,847	1,795
	Witt. 3	53	4	4	,575	2	,886	1,106	3	,107	5,339	-,295	1,764
	Witt. 4	54	4	4	,888	2	,979	,238	3	,020	7,977	-,448	2,442
	Witt. 5	55	4	4	,412	2	1,000	1,775	3	,000	20,235	1,000	3,527
	Witt. 6	56	4	4	,206	2	,988	3,159	1	,011	12,133	1,601	2,341
	Witt. 7	57	4	4	,327	2	,807	2,236	3	,188	5,148	-1,457	2,138
	Witt. 8	58	4	3**	,050	2	,830	6,010	4	,157	9,341	-3,032	1,884
	Witt. 9	59	4	4	,025	2	1,000	7,391	3	,000	29,963	-1,122	5,326
	Witt. 10	60	4	4	,601	2	1,000	1,018	3	,000	16,978	,811	3,197
	Witt. 11	61	4	4	,179	2	1,000	3,443	3	,000	25,947	,210	4,627
	Witt. 12	62	4	4	,007	2	,997	9,912	1	,003	21,798	2,810	3,960
	Witt. 13	63	4	4	,356	2	1,000	2,064	3	,000	20,588	-,323	4,222
	Witt. 14	64	4	3**	,407	2	,713	1,800	4	,224	4,117	-1,348	1,188
	Witt. 15	65	4	4	,868	2	,999	,284	3	,001	14,205	,323	3,101
**. Falsch klassi	ifizierter Fall												

zur Dissertation von Anne Marie Bertsch mit dem Thema:

# Untersuchungen zur Trennung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte - archäologisch und chemisch -

### E5 Diskriminanzanalyse

E <b>5.2.4 Schrittweise Diskriminanzanalyse</b> (K <sub>2</sub> O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu) <b>, zwei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken</b>															
E5.2.4 Schri	5.2.4 Schrittweise Diskriminanzanalyse (K <sub>2</sub> O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu), zwei Diskriminanzfunktionen: fallweise Statistiken Schrittweise Diskriminanzanalyse (K <sub>2</sub> O, LOI, Ba, Cr, Ni, Eu), zwei Diskriminanzfunktionen: Fallweise Statistiken														
		S	chrittweise Di	skriminanzana	alyse (K <sub>2</sub> O, L	.0I, Ba, Cr, Ni	, Eu), <b>zwei Dis</b>	kriminanzfunk	tionen: Fallw	eise Statistike	en				
						Höchste Gruppe	9		Zv	veithöchste Grut	pe	Diskrimin	anzwerte		
		-			P(D>d	G=q)									
		Fallnummer	Tatsächliche Gruppe	Vorherge- sagte Gruppe	р	df	P(G=g   D=d)	Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum Zentroid	Gruppe	P(G=g   D=d)	Quadrierter Mahalanobis- Abstand zum Zentroid	Funktion 1	Funktion 2		
Original	Arnh. 1	1	1	1	,486	2	,993	1,444	2	,007	12,041	2,170	-1,489		
	Arnh. 2	2	1	1	,069	2	,760	5,350	4	,219	7,838	1,860	,864		
	Arnh. 3	3	1	1	,507	2	1,000	1,360	4	,000	19,669	3,484	,165		
	Arnh. 4	4	1	1	,906	2	1,000	,197	2	,000	17,445	2,875	-1,203		
	Arnh. 5	5	1	1	,320	2	1,000	2,276	2	,000	18,821	2,904	-2,445		
	Arnh. 6	6	1	1	,136	2	,916	3,988	4	,041	10,191	1,722	,297		
	Arnh. 7	7	1	1	,044	2	1,000	6,257	2	,000	37,591	4,582	-3,101		
	Arnh. 8	8	1	1	,678	2	,999	,778	2	,001	15,169	2,592	-1,558		
	Arnh. 9	9	1	1	,498	2	,991	1,395	2	,008	11,670	2,117	-1,286		
	Arnh. 10	10	1	1	,908	2	1,000	,193	2	,000	19,123	3,075	-1,379		
	Arnh. 11	11	1	1	,068	2	1,000	5,371	2	,000	46,329	5,506	-1,541		
	Arnh. 12	12	1	1	,377	2	1,000	1,951	4	,000	25,676	4,202	,051		
	Arnh. 13	13	1	1	,729	2	1,000	,631	2	,000	28,198	4,010	-1,233		
	Arnh. 14	14	1	1	,822	2	1,000	,392	2	,000	21,911	3,272	-,353		
	Arnh. 15	15	1	1	,409	2	1,000	1,788	4	,000	31,569	4,495	-,471		
	Borg. 1	16	2	2	,772	2	,825	,516	3	,175	3,042	-,661	-1,698		
	Borg. 2	17	2	2	,931	2	,640	,143	3	,360	,722	-1,576	-1,110		
	Borg. 3	18	2	2	,760	2	,860	,550	3	,140	3,599	-,999	-2,044		
	Borg. 4	19	2	2	,890	2	,617	,233	3	,382	,616	-1,662	-1,048		
	Borg. 5	20	2	3**	,990	2	,578	,020	2	,422	1,226	-1,513	-,279		
	Borg. 6	21	2	2	,436	2	,605	1,659	3	,395	1,936	-2,584	-1,298		
	Borg. 7	22	2	2	,878	2	,779	,259	3	,221	2,208	-,803	-1,481		
	Borg. 8	23	2	2	,912	2	,690	,184	3	,310	1,205	-1,727	-1,359		
	Borg. 9	24	2	2	,814	2	,837	,412	3	,162	3,116	-,875	-1,848		
	Borg. 10	25	2	3**	,959	2	,602	,083	2	,397	1,488	-1,390	-,149		
	Borg. 11	26	2	2	,878	2	,635	,261	3	,364	,798	-1,048	-,920		
	Borg. 12	27	2	2	,581	2	,874	1,085	3	,126	4,388	-1,614	-2,358		
	Borg. 13	28	2	2	,962	2	,777	,078	3	,223	2,001	-1,336	-1,642		
	Borg. 14	29	2	2	,896	2	,792	,220	3	,208	2,319	-1,517	-1,780		
	Borg. 15	30	2	2	,683	2	,585	,762	3	,414	,877	-,800	-,649		
	Borg. 16	31	2	2	,825	2	,637	,386	3	,363	,939	-1,897	-1,201		

					Höchste Grupp	е		Zv	veithöchste Grup	ppe	Diskrimin	inanzwerte	
	-			P(D>d	G=g)	-	Quadrierter			Quadrierter			
	<b>C</b> - II.	Tatsächliche	Vorherge-	2	df		Mahalanobis- Abstand zum	0		Mahalanobis- Abstand zum	Fundation 4	Fundation 0	
Dens 47		Gruppe	sagte Gruppe	р 567		P(G=g   D=d)	Zentroid	Gruppe	P(G=g   D=d)	Zentroid	FUNKTION 1	Funktion 2	
Borg. 17	33	2	2	578	2	,727	1,137	3	,273	2,310	-2,307	-1,710	
Borg 10	34	2	2	937	2	,7 90	131	3	350	794	-1 186	-1,022	
Borg 20	35	2	2	.346	2	.916	2.124	3	.082	6.384	215	-2.341	
Wipp 1	36	3	2**	.540	2	.572	1,232	3	.428	1,234	-2.378	-1.106	
Wipp. 1	37	3	2	.919	2	.560	.170	2	.440	1,227	-1.991	501	
Wipp. 2	38	3	3	.764	2	.691	.539	2	.308	2.728	-2.372	110	
Wipp. 3	39	3	3	,693	2	,707	,734	2	,279	3,168	-1,119	,405	
Wipp. 5	40	3	2**	,993	2	,727	,014	3	,273	1,400	-1,404	-1,420	
Wipp 6	41	3	2**	,385	2	,901	1,909	3	,097	5,801	-,166	-2,158	
Wipp, 7	42	3	3	,336	2	,637	2,181	2	,363	3,885	-3,100	-,566	
Wipp, 8	43	3	3	,353	2	,701	2,084	2	,172	5,470	-,839	,928	
Wipp, 9	44	44 3 45 3		,655	2	,802	,847	2	,194	4,263	-2,127	,525	
Wipp. 10	45	3	3	,728	2	,711	,635	2	,277	3,096	-1,200	,391	
Wipp. 11	46	3	3	,949	2	,504	,104	2	,496	,710	-1,612	-,584	
Wipp. 12	47	3	3	,892	2	,691	,228	2	,308	2,421	-2,055	-,006	
Wipp. 13	48	3	3	,538	2	,809	1,239	2	,163	5,012	-1,626	,849	
Wipp. 14	49	3	3	,991	2	,600	,019	2	,399	1,408	-1,531	-,202	
Wipp. 15	50	3	3	,927	2	,525	,152	2	,474	,931	-1,289	-,400	
Witt. 1	51	4	3**	,076	2	,442	5,156	4	,295	5,965	,429	,639	
Witt. 2	52	4	4	,677	2	,989	,782	3	,010	9,892	-,692	2,731	
Witt. 3	53	4	4	,946	2	,997	,112	3	,003	11,863	-,080	2,800	
Witt. 4	54	4	4	,384	2	,872	1,913	3	,113	5,999	-,225	1,726	
Witt. 5	55	4	4	,510	2	1,000	1,348	3	,000	20,667	1,279	3,210	
Witt. 6	56	4	4	,209	2	,997	3,126	1	,003	14,751	1,830	2,587	
Witt. 7	57	4	4	,385	2	,975	1,907	3	,024	9,289	-1,219	2,753	
Witt. 8	58	4	4	,011	2	,508	8,938	3	,482	9,044	-2,811	2,512	
Witt. 9	59	4	4	,007	2	1,000	9,996	3	,000	42,083	-,606	6,138	
Witt. 10	60	4	4	,550	2	1,000	1,195	3	,000	22,725	1,034	3,673	
Witt. 11	61	4	4	,508	2	1,000	1,355	3	,000	24,313	,548	4,148	
Witt. 12	62	4	4	,002	2	1,000	12,034	1	,000	29,488	3,306	4,451	
Witt. 13	63	4	4	,292	2	1,000	2,464	3	,000	26,426	-,055	4,622	
Witt. 14	64	4	3**	,406	2	,763	1,804	2	,147	5,677	-1,248	1,017	
Witt. 15	65	4	4	,951	2	,999	,100	3	,001	14,532	,417	2,937	

zur Dissertation von Anne Marie Bertsch mit dem Thema:

# Untersuchungen zur Trennung von Jurahornsteinen verschiedener Fundorte

- archäologisch und chemisch -

### E6 Clusteranalyse

E6.3 Auf der Basis der quadrierten euklidischen Distanz erstellte Näherungsmatrix (Unähnlichkeitsmatrix)

Quadriertes euklidisches Distanzmaß																															
Fall	Arnh. 1	Arnh. 2	Arnh. 3	Arnh. 4	Arnh. 5	Arnh. 6	Arnh. 7	Arnh. 8	Arnh. 9	Arnh. 10	Arnh. 11	Arnh. 12	Arnh. 13	Arnh. 14	Arnh. 15	Borg. 1	Borg. 2	Borg. 3	Borg. 4	Borg. 5	Borg. 6	Borg. 7	Borg. 8	Borg. 9	Borg. 11	Borg. 12	Borg. 13	Borg. 14	Borg. 15	Borg. 16	Borg. 17
Arnh. 1	0	18,443	19,861	9,441	18,941	24,377	53,627	23,842	22,324	19,215	70,939	69,148	14,102	21,261	40,486	13,123	27,458	11,611	15,089	18,886	18,382	21,993	18,956	11,583	7,259	20,418	15,595	13,633	11,315	18,651	33,626
Arnh. 2	18,443	0	12,418	18,391	17,384	20,514	25,089	36,337	28,117	30,556	53,275	36,455	13,956	18,561	41,497	19,641	26,86	22,6	22,782	31,027	31,412	24,745	25,128	22,955	22,657	26,596	33,104	26,858	24,561	23,604	27,064
Arnh. 3	19,861	12,418	0	13,092	15,262	7,877	45,548	29,16	23,335	24,025	26,592	37,399	11,555	10,062	37,534	26,909	30,61	30,812	31,007	38,668	40,114	35,531	34,362	27,883	26,087	39,513	40,782	35,608	27,828	36,973	50,577
Arnn. 4 Arnh 5	9,441	18,391	15,092	7 445	7,445	17,001	29 626	17,624	13 515	13,678	55,875	44,756	9,444	9,342	34,272	20,95	32,30	23 216	21,03	22,513	26,151	31,776	26,198	14,879	20 90/	25,06	22,942	18 613	15,267	23,499	33,913
Arnh. 6	24.377	20.514	7.877	17.001	18.956	18,930	44.378	26.53	17,416	22.703	29.835	53.865	20.025	19.609	50.233	24.87	34.921	26.31	20,312	26.935	30.281	25,866	25.707	26.249	20,304	31.342	31.291	29.391	27.396	29.036	38,503
Arnh. 7	53,627	25,089	45,548	44,915	29,626	44,378	0	45,693	40,84	40,971	72,893	47,228	33,493	41,445	64,383	44,78	64,078	48,779	50,003	50,139	55,117	37,784	45,099	52,521	55,991	42,656	54,637	48,49	59,706	43,835	33,218
Arnh. 8	23,842	36,337	29,16	17,624	14,64	26,53	45,693	0	5,853	1,762	68,974	52,688	12,489	13,599	39,504	17,421	35,062	23,015	21,395	17,165	21,191	21,147	16,905	19,075	21,23	27,504	23,147	20,279	22,389	25,574	41,75
Arnh. 9	22,324	28,117	23,335	16,298	13,515	17,416	40,84	5,853	0	5,931	59,365	54,274	11,352	17,236	43,118	16,016	27,886	20,074	17,569	14,591	19,231	16,439	11,676	12,642	16,218	18,724	21,644	20,404	15,763	16,774	30,968
Arnh. 10	19,215	30,556	24,025	13,678	10,876	22,703	40,971	1,762	5,931	0	61,8	49,24	10,545	10,029	40,181	19,066	30,188	23,944	21,226	17,197	21,21	21,66	17,934	18,173	19,01	26,107	22,601	18,458	18,943	23,081	38,299
Arnh. 11 Arnh. 12	70,939	53,275 36,455	26,592	56,876	53,74 34 121	29,835	/2,893	52 688	59,365	61,8	53 822	53,822	43,996	42,004	57,277	75,32 59 169	71,183	64 448	78,786	68 176	92,179	79,274	81,983	76,746	74,392	89,721	92,73	67 332	67.276	86,74	97,015
Arnh. 13	14,102	13,956	11,555	9,444	10,344	20,025	33,493	12,489	11,352	10,545	43,996	35,158	0	6,671	25,329	17,421	30,941	21,414	21,665	27,064	30,117	26,145	21,777	15,789	19,754	27,59	30,017	24,739	22,052	26,383	38,561
Arnh. 14	21,261	18,561	10,062	9,342	9,91	19,609	41,445	13,599	17,236	10,029	42,004	25,338	6,671	0	29,646	25,676	30,342	29,535	27,28	32,044	34,9	36,309	31,235	23,631	24,697	36,901	36,923	29,062	25,125	32,739	45,22
Arnh. 15	40,486	41,497	37,534	34,272	41,961	50,233	64,383	39,504	43,118	40,181	57,277	47,872	25,329	29,646	0	44,198	58,62	45,65	49,724	57,352	62,318	58,742	54,47	46,935	48,81	63,457	59,195	53,7	51,779	60,274	74,956
Borg. 1	13,123	19,641	26,909	20,95	18,386	24,87	44,78	17,421	16,016	19,066	75,32	59,169	17,421	25,676	44,198	0	17,435	3,893	4,016	8,272	5,211	4,334	4,621	8,198	7,906	10,8	7,731	5,784	11,423	10,261	22,683
Borg. 2	27,458	26,86	30,61	32,36	21,691	34,921	64,078	35,062	27,886	30,188	71,183	57,299	30,941	30,342	58,62	17,435	0	26,09	15,81	25,488	17,662	20,566	19,076	18,996	21,12	23,174	24,889	16,59	11,545	18,137	35,861
Borg 4	11,011	22,0	30,812	21 03	23,210	20,31	48,779	23,015	20,074	23,944	78 786	59 19	21,414	29,535	45,65	3,893	26,09	2 695	2,695	0,275	3 275	9,730	9,343	3,579	4,167	7,353	4,74	3 594	6 177	8,122	17,499
Borg. 5	18,886	31,027	38,668	22,513	20,312	26,935	50,005	17,165	14,591	17,197	89,062	68,176	27,064	32,044	57,352	8,272	25,488	6,275	4,849	0	2,859	7,952	7,514	8,62	6,95	8,167	2,458	4,707	10,205	7,112	17,517
Borg. 6	18,382	31,412	40,114	26,151	23,436	30,281	55,117	21,191	19,231	21,21	92,179	75,242	30,117	34,9	62,318	5,211	17,662	6,033	3,275	2,859	0	5,549	4,897	8,289	6,244	6,797	2,614	1,705	8,5	5,522	16,894
Borg. 7	21,993	24,745	35,531	31,776	23,308	25,866	37,784	21,147	16,439	21,66	79,274	70,551	26,145	36,309	58,742	4,334	20,566	9,736	7,884	7,952	5,549	0	3,815	14,431	13,305	10,008	9,007	7,451	16,361	9,42	18,829
Borg. 8	18,956	25,128	34,362	26,198	22,241	25,707	45,099	16,905	11,676	17,934	81,983	73,81	21,777	31,235	54,47	4,621	19,076	9,343	7,498	7,514	4,897	3,815	0	8,2	8,973	8,747	10,513	7,422	11,884	6,946	17,987
Borg. 9	11,583	22,955	27,883	14,879	18,366	26,249	52,521	19,075	12,642	18,173	76,746	63,682	15,789	23,631	46,935	8,198	18,996	5,579	3,852	8,62	8,289	14,431	8,2	2 6 0 1	3,601	5,214	8,987	8,082	4,236	5,231	17,987
Borg. 12	20 418	22,057	20,087	25.06	20,904	31 342	42 656	21,23	18,218	26 107	74,392 89 721	74 637	27 59	36 901	63 457	10.8	21,12	4,107	4,494	8 167	6 797	10,008	8,973	5,001	7 942	7,942	7 432	7 397	8 309	5,774	7 484
Borg. 13	15,595	33,104	40,782	22,942	23,34	31,291	54,637	23,147	21,644	22,601	92,73	75,406	30,017	36,923	59,195	7,731	24,889	4,74	4,336	2,458	2,614	9,007	10,513	8,987	6,688	7,432	0	2,616	9,632	8,352	19,443
Borg. 14	13,633	26,858	35,608	20,971	18,613	29,391	48,49	20,279	20,404	18,458	83,025	67,332	24,739	29,062	53,7	5,784	16,59	6,064	3,594	4,707	1,705	7,451	7,422	8,082	5,726	7,397	2,616	0	8,308	6,29	16,354
Borg. 15	11,315	24,561	27,828	15,267	16,968	27,396	59,706	22,389	15,763	18,943	82,467	67,276	22,052	25,125	51,779	11,423	11,545	10,639	6,177	10,205	8,5	16,361	11,884	4,236	5,218	8,309	9,632	8,308	0	6,135	22,447
Borg. 16	18,651	23,604	36,973	23,499	21,971	29,036	43,835	25,574	16,774	23,081	86,74	70,607	26,383	32,739	60,274	10,261	18,137	8,122	4,34	7,112	5,522	9,42	6,946	5,231	5,774	1,619	8,352	6,29	6,135	0	6,428
Borg. 17	33,626	27,064	22 075	33,913	30,773	38,503	33,218	41,75	30,968	38,299	97,015	64 762	38,561	45,22	52 854	22,683	35,861	17,499	15,507	17,517	16,894	18,829	17,987	10,987	11,433	14 528	19,443	18 505	16 001	6,428 11,652	16 169
Borg. 19	24.018	29.569	36.401	18,501	22,700	27.72	40,499	15.258	10.46	15,547	81,681	62.143	19,381	24.951	50.066	16.539	33.032	13,388	12.072	8.845	13,436	19.026	10.33	6.857	11,095	10.304	19,843	14.046	14.52	10.081	17.064
Borg. 20	18,842	31,502	31,903	20,389	15,776	23,251	45,061	8,876	7,922	8,127	68,702	65,685	17,211	22,946	50,775	10,416	21,393	14,255	10,937	7,828	7,867	9,84	5,54	9,455	10,928	12,887	10,718	7,232	13,237	11,655	24,538
Wipp. 2	18,039	29,71	38,822	22,777	25,963	29,231	55,759	22,975	15,775	23,721	97,382	77,564	28,818	35,894	60,107	8,554	25,384	5,059	4,349	4,085	4,904	10,364	7,445	5,327	5,06	4,502	5,844	8,474	6,588	3,891	14,593
Wipp. 3	24,015	33,874	44,027	25,936	29,605	32,323	57,435	23,567	15,416	24,8	100,355	76,119	30,88	37,973	62,441	12,601	30,19	7,815	6,494	4,107	7,443	13,85	9,324	6,45	7,807	6,335	8,35	11,733	9,908	5,456	14,961
Wipp. 4	28,128	35,071	37,792	16,352	23,485	26,433	55,356	21,109	14,237	20,475	92,422	67,917	29,075	28,041	59,697	25,84	40,749	20,023	19,991	13,382	20,235	29,444	19,951	14,4/5	14,445	17,971	21,136	23,019	16,255	15,138	21,/58
Wipp. 5 Wipp. 6	10.822	27.973	27.937	8.04	15,994	20,218	53.279	12,303	13.105	15,730	80.43	74,833	18.831	22,507	49.052	14.884	30.372	9,777	11.628	10.581	12,493	21,466	13.373	5.345	4.87	10.503	11.361	11,761	7.761	12,393	20.69
Wipp. 7	42,518	44,563	47,885	29,612	31,436	39,043	64,352	25,779	20,75	29,078	90,102	69,675	30,731	32,501	60,773	27,638	41,094	25,153	21,027	23,551	24,51	33,963	20,668	15,172	21,516	19,709	30,555	26,706	24,74	18,572	24,125
Wipp. 8	35,371	37,801	42,877	29,224	27,807	30,491	48,997	11,782	9,404	16,437	95,241	68,365	26,839	31,139	57,783	17,423	41,675	20,682	19,88	12,607	17,802	17,227	11,32	19,445	21,176	21,78	22,964	23,433	24,633	19,032	28,56
Wipp. 9	89,981	81,996	82,305	61,013	74,175	73,254	106,721	74,979	56,756	78,626	129,855	113,725	68,711	72,612	102,18	85,108	102,278	77,184	77,675	79,855	86,687	96,072	71,749	58,019	67,681	67,356	93,217	91,757	71,425	65,609	65,262
Wipp. 10	42,64	41,288	47,785	35,611	33,612	34,943	48,661	15,731	12,143	19,888	100,166	72,165	31,369	34,358	64,787	24,191	47,309	26,497	25,26	17,542	23,638	22,653	14,919	22,89	26,71	24,649	30,142	29,947	29,622	21,928	30,081
Wipp. 11 Winn 12	30,209	27 883	37,697	19,180	21,420	29 496	45,61	24 376	15,53	20,117	87,24	52,891	22,800	23,890	53,08	21 216	38,590	13,30	12,723	12 867	16,232	23,355	10,155	10,899	14,706	13,483	17,888	17,829	19,027	13,351	14 231
Wipp. 12	23,464	22,754	27,966	13,167	14,986	23,68	46,002	17,532	14,763	17,029	77,115	44,872	19,53	17,254	47,382	15,691	26,053	13,11	10,266	9,81	13,415	21,864	15,055	9,004	11,243	13,404	15,161	13,646	11,887	11,33	18,171
Wipp. 14	19,924	22,124	31,874	15,246	22,059	26,116	44,11	21,157	17,438	22,073	87,053	58,328	20,621	24,209	49,321	13,816	36,747	8,457	10,883	10	14,14	20,453	13,206	8,225	9,49	11,845	14,617	15,202	15,505	11,372	15,831
Wipp. 15	26,702	29,144	35,83	18,802	23,12	26,681	46,155	17,161	13,353	18,827	88,132	55,131	24,681	24,904	50,695	16,328	36,701	11,755	12,645	8,736	14,743	20,531	14,559	11,722	12,62	14,532	16,175	17,735	16,764	12,476	18,367
Witt. 1	37,635	42,388	42,879	45,507	50,478	48,177	79,14	47,228	46,737	49,392	73,696	73,141	39,858	45,666	15,347	29,901	40,417	32,947	34,981	44,155	42,526	39,575	39,396	40,08	38,044	49,671	42,889	39,555	39,232	46,365	65,679
Witt. 2	15,558	20,208	26,569	20,746	22,8	24,648	50,026	18,901	12,514	18,816	82,182	62,521	22 261	25,235	45,892	8,219	20,999	10,902	8,409	9,483	21.06	11,289	17 260	8,36	9,393	13,201	14,223	13,548	8,846	10,066	24,525
Witt. 4	35,535	25,496	31.058	21.887	29,483	29,559	50.331	33.487	25.837	36.588	85.697	64,305	23,976	30.166	51.914	29.865	56.01	29.041	33.397	35.287	39.626	39.652	28.443	25.469	29.077	32.644	42.513	41.569	34.545	32.372	29,00
Witt. 5	17,816	20,721	17,69	11,814	19,947	21,132	57,438	19,157	19,197	18,676	73,004	57,755	15,968	14,833	38,038	21,769	36,631	26,286	28,034	27,969	30,238	32,189	23,669	23,715	20,211	36,302	33,796	29,853	22,368	30,749	45,292
Witt. 6	25,74	25,42	23,009	13,444	26,051	24,363	62,181	33,008	25,071	30,46	77,625	65,103	24,014	23,531	49,302	36,278	49,2	36,653	40,294	39,503	44,204	47,028	35,623	31,032	26,992	43,411	46,843	44,142	29,794	36,946	46,351
Witt. 7	45,888	43,466	44,487	36,735	37,913	43,137	74,21	23,177	18,997	27,177	87,811	67,546	25,903	29,924	52,942	31,985	42,123	40,556	35,366	36,465	38,056	39,736	23,78	27,699	33,712	42,194	49,12	41,61	34,882	35,259	50,038
Witt. 8	66,377	67,396	74,612	52,908	63,004	56,615	87,62	46,754	37,093	47,247	135,976	96,53	64,89	58,071	98,404	57,75	73,868	50,487	49,241	37,117	48,248	58,134	45,424	44,509	42,76	47,987	54,514	56,921	46,432	39,655	44,588
Witt. 9	57,779	48,06	26.055	44,351 24 E 4E	51,247	42,209	/1,293	38,099	30,39	40,234	115,262 87.065	80,021	48,779	46,36	/5,467	48,283	69,22 52 070	50,063	20 160	38,52	50,023	49,42	40,007	47,612	45,462	54,191	56,108 24.075	57,936	47,759	46,082	54,538
Witt. 11	37,877	24.674	28.125	24,545	35,178	33.254	55.083	29.113	27.581	31.3	79.498	49,261	24,013	24,508	44,733	33.331	56.46	35.807	37,902	38.35	45.875	44.693	33.69	31.661	35.837	46.29	49.832	46.883	40.794	42.863	52.671
Witt. 12	77,005	67,104	63,908	57,978	58,298	62,129	78,993	37,465	36,36	37,164	115,188	73,381	52,093	43,877	79,978	73,515	83,48	82,134	78,606	64,933	78,991	74,975	63,541	70,861	73,391	85,073	87,132	83,465	69,41	73,917	88,843
Witt. 13	37,637	25,391	30,882	25,51	28,704	33,353	53,883	23,841	20,169	25,215	84,619	39,208	22,498	20,638	46,185	28,016	41,19	29,165	26,035	25,631	34,041	36,051	28,797	24,105	29,033	34,168	37,339	36,638	27,248	29,707	40,814
Witt. 15	29,943	20,475	26,418	21,763	31,06	29,566	48,199	27,566	28,668	29,551	68,239	33,797	18,99	18,438	29,391	23,155	48,35	20,293	23,446	26,813	33,795	35,209	31,24	25,312	24,524	35,764	34,019	32,279	33,758	32,285	37,94

	Quadriertes euklidisches Distanzmaß																														
Fall	Borg. 18	Borg. 19	Borg. 20	Wipp. 2	Wipp. 3	Wipp. 4	Wipp. 5	Wipp. 6	Wipp. 7	Wipp. 8	Wipp. 9	Wipp. 10	Wipp. 11	Wipp. 12	Wipp. 13	Wipp. 14	Wipp. 15	Witt. 1	Witt. 2	Witt. 3	Witt. 4	Witt. 5	Witt. 6	Witt. 7	Witt. 8	Witt. 9	Witt. 10	Witt. 11	Witt. 12	Witt. 13	Witt. 15
Arnh. 1	18,547	24,018	18,842	18,039	24,015	28,128	23,191	10,822	42,518	35,371	89,981	42,64	30,209	30,74	23,464	19,924	26,702	37,635	15,558	17,947	35,535	17,816	25,74	45,888	66,377	57,779	33,868	37,877	77,005	37,637	29,943
Arnh. 2	22,897	29,569	31,502	29,71	33,874	35,071	41,376	27,973	44,563	37,801	81,996	41,288	30,986	27,883	22,754	22,124	29,144	42,388	17,782	20,308	25,496	20,721	25,42	43,466	67,396	48,06	33,436	24,624	67,104	25,391	20,475
Arnn. 3 Arnh. 4	33,075	36,401	20 389	38,822	44,027	37,792	40,109	27,937	47,885	42,877	61 013	47,785	37,697	35,88	27,966	31,874	35,83	42,879	26,569	26,128	21 887	11 814	23,009	44,487	74,612	53,588 44 351	36,065	28,125	63,908 57 978	30,882	26,418
Arnh. 5	22,766	20,396	15,776	25,963	29,605	23,485	19,602	15,994	31,436	27,807	74,175	33,612	21,426	19,49	14,986	22,059	23,12	50,478	20,740	25,517	29,483	19,947	26,051	37,913	63,004	51,247	30,341	35,178	58,298	28,704	31,06
Arnh. 6	25,911	27,72	23,251	29,231	32,323	26,433	26,218	22,225	39,043	30,491	73,254	34,943	30,162	29,496	23,68	26,116	26,681	48,177	24,648	24,385	29,559	21,132	24,363	43,137	56,615	42,209	28,293	33,254	62,129	33,353	29,566
Arnh. 7	40,499	43,786	45,061	55,759	57,435	55,356	58,939	53,279	64,352	48,997	106,721	48,661	45,61	45,601	46,002	44,11	46,155	79,14	50,026	57,194	50,331	57,438	62,181	74,21	87,62	71,293	49,315	55,083	78,993	53,883	48,199
Arnh. 8	22,255	15,258	8,876	22,975	23,567	21,109	12,903	17,189	25,779	11,782	74,979	15,731	17,577	24,376	17,532	21,157	17,161	47,228	18,901	24,667	33,487	19,157	33,008	23,177	46,754	38,099	15,263	29,113	37,465	23,841	27,566
Arnh. 9 Arnh. 10	18,957	10,40	8,127	23,721	24.8	20.475	13,736	15,105	20,75	9,404	78,626	12,145	20,117	23,832	14,703	22.073	18,827	40,737	12,514	22,142	36,588	19,197	30.46	27,177	47,247	40,234	12,827	31.3	37,164	20,109	28,008
Arnh. 11	81,144	81,681	68,702	97,382	100,355	92,422	89,895	80,43	90,102	95,241	129,855	100,166	87,24	83,717	77,115	87,053	88,132	73,696	82,182	85,211	85,697	73,004	77,625	87,811	135,976	115,262	87,965	79,498	115,188	84,619	68,239
Arnh. 12	64,762	62,143	65,685	77,564	76,119	67,917	74,839	71,312	69,675	68,365	113,725	72,165	52,891	50,127	44,872	58,328	55,131	73,141	62,521	63,053	64,305	57,755	65,103	67,546	96,53	80,021	61,649	49,261	73,381	39,208	33,797
Arnh. 13	19,981	19,202	17,211	28,818	30,88	29,075	28,618	18,831	30,731	26,839	68,711	31,369	22,866	25,513	19,53	20,621	24,681	39,858	17,67	23,361	23,976	15,968	24,014	25,903	64,89	48,779	24,013	20,264	52,093	22,498	18,99
Arnh. 14 Arnh. 15	25,472	24,951	22,946	35,894	37,973	28,041	28,918	22,507	32,501	31,139	/2,612	34,358	23,896	24,615	17,254	24,209	24,904	45,666	25,235	24,787	51 014	14,833	23,531	29,924	58,071	46,36	24,368	21,843	43,877	20,638	18,438
Borg, 1	20.832	16,539	10,416	8,554	12.601	25.84	15,747	14,884	27.638	17,423	85,108	24,191	17,613	21,216	47,582	13,816	16.328	29,901	45,692	46,525	29,865	21,769	36,278	31,985	57.75	48,283	29,786	33,331	73,515	28.016	29,391
Borg. 2	35,827	33,032	21,393	25,384	30,19	40,749	31,548	30,372	41,094	41,675	102,278	47,309	38,596	31,973	26,053	36,747	36,701	40,417	20,999	27,013	56,01	36,631	49,2	42,123	73,868	69,22	52,078	56,46	83,48	41,19	48,35
Borg. 3	15,988	13,445	14,255	5,059	7,815	20,023	14,027	9,777	25,153	20,682	77,184	26,497	13,36	15,74	13,11	8,457	11,755	32,947	10,902	19,063	29,041	26,286	36,653	40,556	50,487	50,063	30,133	35,807	82,134	29,165	20,293
Borg. 4	17,426	12,072	10,937	4,349	6,494	19,991	12,966	11,628	21,027	19,88	77,675	25,26	12,723	12,383	10,266	10,883	12,645	34,981	8,409	18,203	33,397	28,034	40,294	35,366	49,241	50,64	30,168	37,902	78,606	26,035	23,446
Borg. 5	13,474	8,845	7,828	4,085	4,107	13,382	6,099	10,581	23,551	12,607	79,855	17,542	11,707	12,867	9,81	10	8,736	44,155	9,483	17,02	35,287	27,969	39,503	36,465	37,117	38,52	20,894	38,35	64,933	25,631	26,813
Borg. 6	18,868	13,436	7,867	4,904	12 85	20,235	8,368	12,493	24,51	17,802	86,687	23,638	16,232	16,913	13,415	14,14	20 521	42,526	11,19	21,06	39,626	30,238	44,204	38,056	48,248	50,023	31,413	45,875	78,991	34,041	33,795
Borg. 8	14.118	10.33	5,54	7.445	9.324	19.951	11.738	13.373	20.668	11.32	71.749	14.919	16.155	19.191	15.055	13.206	14.559	39,375	7.409	17.369	28.443	23.669	35.623	23.78	45.424	40.007	23.898	33.69	63.541	28.797	31.24
Borg. 9	10,189	6,857	9,455	5,327	6,45	14,475	11,953	5,345	15,172	19,445	58,019	22,89	10,899	10,358	9,004	8,225	11,722	40,08	8,36	15,262	25,469	23,715	31,032	27,699	44,509	47,612	26,184	31,661	70,861	24,105	25,312
Borg. 11	11,095	11,621	10,928	5,06	7,807	14,445	9,917	4,87	21,516	21,176	67,681	26,71	14,706	14,807	11,243	9,49	12,62	38,044	9,393	12,905	29,077	20,211	26,992	33,712	42,76	45,462	26,029	35,837	73,391	29,033	24,524
Borg. 12	14,528	10,304	12,887	4,502	6,335	17,971	14,042	10,503	19,709	21,78	67,356	24,649	13,483	11,376	13,404	11,845	14,532	49,671	13,201	22,618	32,644	36,302	43,411	42,194	47,987	54,191	33,211	46,29	85,073	34,168	35,764
Borg. 13	19,843	14,617	10,718	5,844	8,35	21,136	9,59	11,361	30,555	22,964	93,217	30,142	17,888	17,886	15,161	14,617	16,175	42,889	14,223	24,305	42,513	33,796	46,843	49,12	54,514	56,108	34,075	49,832	87,132	37,339	34,019
Borg 15	18,505	14,046	13 237	6 5 8 8	11,733	23,019	10,342	7 761	26,706	23,433	91,/5/	29,947	17,829	17,259	13,646	15,202	17,735	39,555	8 846	23,815	41,569	29,853	29 794	41,61	56,921 46,432	57,936	34,483	46,883	69.405	36,638	32,279
Borg. 16	11,653	10,081	11,655	3,891	5,456	15,138	12,393	10,227	18,572	19,032	65,609	21,928	13,351	11,045	11,33	11,372	12,476	46,365	10,066	16,009	32,372	30,749	36,946	35,259	39,655	46,082	28,103	42,863	73,917	29,707	32,285
Borg. 17	16,168	17,064	24,538	14,593	14,961	21,758	23,192	20,69	24,125	28,56	65,262	30,081	17,302	14,231	18,171	15,831	18,367	65,679	24,525	29,68	35,7	45,292	46,351	50,038	44,588	54,538	37,896	52,671	88,843	40,814	37,94
Borg. 18	0	5,249	13,971	13,169	10,93	7,739	14,116	7,697	19,484	16,843	48,499	15,964	11,522	11,647	10,255	6,514	8,218	56,53	14,833	13,012	21,944	23,389	22,941	28,581	25,704	30,653	15,181	25,567	48,399	22,362	24,973
Borg. 19	5,249	0	7,944	10,086	7,055	7,344	8,33	7,227	8,638	10,653	45,204	10,927	4,458	5,335	5,202	4,802	6,089	51,399	12,654	18,801	19,979	25,068	31,157	21,877	30,321	33,686	15	24,343	53,195	18,741	23,224
Borg. 20 Winn 2	13,971	7,944	12 780	13,789	14,235	19,426	7,914	7 018	20,378	14,901	/6,4//	18,443	16,193	18,187	14,034	16,643	16,706	46,423	14,436	24,52	36,596	26,92	40,009	26,624	49,684	48,22	24,105	38,002	68 545	32,272	34,79
Wipp. 2 Wipp. 3	10.93	7.055	14.235	1.348	0	8.674	8.672	9.531	16.101	11.006	56.915	13.776	8.328	9.357	9.073	6.999	5.598	48.9	8.642	13.298	27,431	29.353	35.17	30.88	26.072	32,484	19.276	35.281	63.211	24,708	26.88
Wipp. 4	7,739	7,344	19,426	11,101	8,674	0	7,296	6,981	13,702	11,152	36,215	12,305	6,821	7,152	6,06	6,707	3,93	60,464	16,759	11,597	18,141	19,939	18,273	27,069	14,411	19,704	10,886	27,152	42,298	17,075	25,274
Wipp. 5	14,116	8,33	7,914	8,665	8,672	7,296	0	6,124	15,606	10,882	60,19	15,829	9,674	12,115	9,023	11,378	8,552	53,698	17,257	19,792	30,466	23,639	30,816	30,159	31,135	35,859	19,63	40,046	58,049	29,281	32,855
Wipp. 6	7,697	7,227	11,51	7,918	9,531	6,981	6,124	0	16,543	18,318	50,371	22,004	10,297	10,668	8,547	6,834	9,534	47,578	14,362	14,68	21,071	17,872	20,666	32,287	36,732	40,14	21,342	32,128	63,603	27,321	27,59
Wipp. 7	19,484	8,638	20,378	19,541	16,101	13,702	15,606	16,543	10 011	16,911	26,951	17,785	6,293	8,05	9,894	12,653	13,347	62,307	24,36	30,488	20,218	32,337	36,394	16,724	34,048	42,057	26,21	31,43	65,734	24,719	29,03
Wipp. 8	16,843	45 204	76 477	63 378	56 915	36 215	60 19	18,318	26 951	52 374	52,374	2,067	39,000	41 639	46 931	45 045	46 355	119 363	67 064	58 503	20,217	20,089	28,593	40 722	46 242	53 55	52 058	22,595 51 469	33,313 81 043	51 514	63 758
Wipp. 10	15,964	10,927	18,443	17,322	13,776	12,305	15,829	22,004	17,785	2,067	49,618	0	11,036	17,95	15,355	13,533	7,992	62,155	16,493	19,363	22,556	26,231	33,874	18,73	18,256	15,713	7,504	22,584	29,778	16,061	27,851
Wipp. 11	11,522	4,458	16,193	11,02	8,328	6,821	9,674	10,297	6,293	9,666	39,795	11,036	0	2,653	3,07	3,161	2,984	55,147	16,093	20,526	15,641	24,156	29,567	23,419	26,321	30,514	15,385	22,188	54,041	14,367	15,834
Wipp. 12	11,647	5,335	18,187	11,948	9,357	7,152	12,115	10,668	8,05	17,035	41,639	17,95	2,653	0	1,801	5,189	5,959	56,259	17,096	20,514	19,557	27,758	31,368	29,567	29,705	35,914	20,665	27,218	61,06	15,962	20,208
Wipp. 13	10,255	5,202	14,034	10,599	9,073	6,06	9,023	8,547	9,894	12,938	46,931	15,355	3,07	1,801	0	3,951	4,51	47,084	11,517	13,955	17,019	17,448	23,483	22,93	28,614	28,698	14,953	20,026	50,546	10,917	14,644
Wipp. 14 Wipp. 15	6,514	4,802	16,643	8,145	5,999	5,707	8 552	9,834	12,653	7 102	45,045	13,533	3,161	5,189	3,951	3 177	3,1//	47,787	11,134	13,968	12,130	18,273	22,865	26,834	27,98	28,124	14,614	22 226	/3 55	14,448	15,137
Witt. 1	56.53	51.399	46.423	43.375	48.9	60.464	53.698	47.578	62.307	53.656	119.363	62.155	55.147	56.259	47.084	47.787	48.827	40,027	33.977	41.177	57.97	40.274	57.941	58.03	97.23	75.075	58.405	55.102	99.189	50.711	36.158
Witt. 2	14,833	12,654	14,436	7,2	8,642	16,759	17,257	14,362	24,36	12,098	67,064	16,493	16,093	17,096	11,517	11,134	12,907	33,977	0	6,319	21,422	13,493	24,013	20,913	39,045	26,444	14,413	20,118	49,724	12,879	19,373
Witt. 3	13,012	18,801	24,52	12,133	13,298	11,597	19,792	14,68	30,488	16,189	58,503	19,363	20,526	20,514	13,955	13,968	12,161	41,177	6,319	0	22,218	10,582	12,154	24,771	24,683	16,731	11,893	22,055	36,238	12,863	21,533
Witt. 4	21,944	19,979	36,596	27,451	27,447	18,141	30,466	21,071	20,218	20,217	27,655	22,556	15,641	19,557	17,019	12,136	18,164	57,97	21,422	22,218	0	14,363	13,459	23,033	42,452	25,019	19,712	10,874	54,265	17,054	18,737
Witt. 5	23,389	25,068	26,92	25,683	29,353	19,939	23,639	17,872	32,337	20,089	59,801	26,231	24,156	27,758	17,448	18,273	21,074	40,274	13,493	10,582	14,363	0	6,337	20,939	45,104	22,547	14,498	13,323	38,235	15,944	18,029
Witt. 7	22,941	31,157 21 877	26 624	32,72	35,17	27 069	30,816	20,666	30,394 16 724	28,593	42,489	33,874 18 73	29,567	29 567	23,483	22,805	24,802	57,941	24,013	24 771	23,459	20 929	27 912	27,912	38,989 40 313	22,019	19,452	20,822	40,281	18 725	26,42
Witt. 8	25,704	30,321	49,684	33.1	26.072	14,411	31,135	36,732	34,048	22,519	46,242	18,256	26,321	29,705	28,614	27,98	17,061	97,23	39,045	24,683	42,452	45,104	38,989	40,313	0,313	15,525	18,369	44,055	33,69	28,406	44.489
Witt. 9	30,653	33,686	48,22	36,329	32,484	19,704	35,859	40,14	42,057	15,705	53,55	15,713	30,514	35,914	28,698	28,124	21,042	75,075	26,444	16,731	25,019	22,547	22,019	28,458	15,525	0	7,901	21,304	17,669	14,985	31,233
Witt. 10	15,181	15	24,105	22,386	19,276	10,886	19,63	21,342	26,21	7,156	52,058	7,504	15,385	20,665	14,953	14,614	10,481	58,405	14,413	11,893	19,712	14,498	19,452	19,806	18,369	7,901	0	13,781	18,208	8,927	18,813
Witt. 11	25,567	24,343	38,002	37,391	35,281	27,152	40,046	32,128	31,43	22,595	51,469	22,584	22,188	27,218	20,026	17,66	22,226	55,102	20,118	22,055	10,874	13,323	20,822	19,677	44,055	21,304	13,781	0	35,103	7,77	11,264
Witt. 12	48,399	53,195	60,477	68,545	63,211	42,298	58,049	63,603	65,734	33,313	81,043	29,778	54,041	61,06	50,546	56,317	43,55	99,189	49,724	36,238	54,265	38,235	40,281	36,569	33,69	17,669	18,208	35,103	0	28,26	52,485
Witt. 13 Witt. 15	22,362	18,/41	32,272	24,708	21,574	25 274	29,281	27,321	24,/19	15,115	51,514 63 758	16,061	14,367	20 208	10,917	14,448	12,50	36 158	12,879	21 522	18 737	18,020	22,707	18,725	28,406	14,985	8,927	11 264	28,26	10 / 88	10,488
WILL 13	27,513	23,224	J+,/J	20,043	20,00	23,214	52,000	21,35	20,00	23,034	05,750	21,001	10,004	20,200	14,044	10,107	13,102	30,130	10,010	21,000	10,131	10,023	20,42	23,700		51,235	10,010	11,204	J2,70J	10,400	0