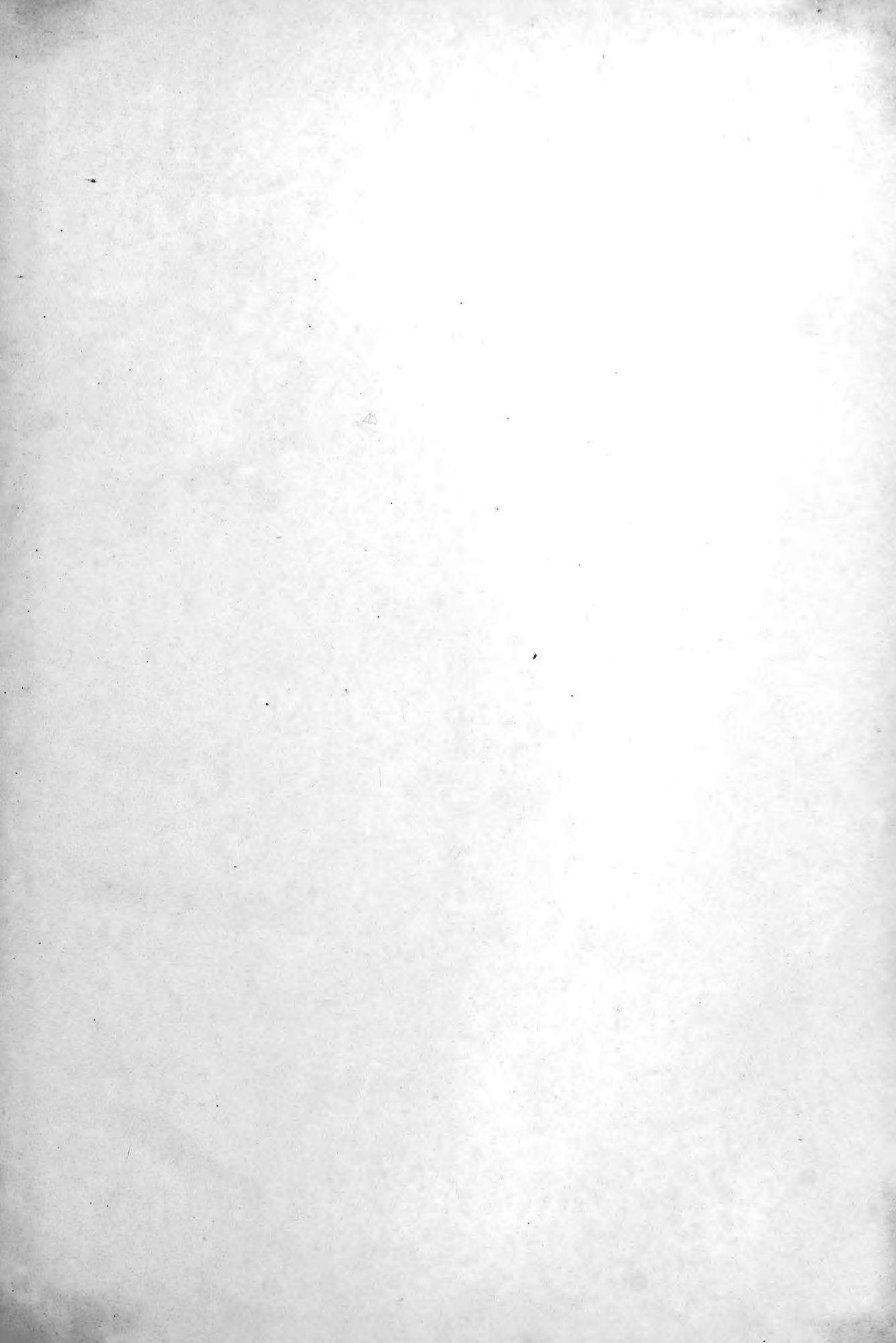


PHYSIKALISCH-
ÖKONOMISCHE
GESELLSCHAFT
Z. KÖNIGSBERG



Archiv für Biontologie.

Herausgegeben

von der

Gesellschaft naturforschender Freunde
zu Berlin.

Zweiter Band.

==== 1908—1909. ====

Mit 31 Tafeln.



Berlin.

In Kommission bei R. Friedländer & Sohn.

1909.

Printed in Germany



Inhaltsverzeichnis.

Erstes Heft.

Der Obersee bei Reval. Von Guido Schneider. Seite 1—192, Tafel I—X.

Zweites Heft.

Die Eryoniden des oberen Weißen Jura von Süddeutschland. Von Walther von Knebel †. Seite 193—234, Tafel XI—XV.

Untersuchungen über die Augen pentamerer Käfer. Von Otto Kirchhoffer. Seite 235—290, Tafel XVI—XXII.

Neue Beiträge zur Kenntnis der Histologie und Entwicklung von *Sycon raphanus*. Von Ernst Hammer. Seite 291—334, Tafel XXIII—XXVIII.

Über Isopoden: 15. Aufsatz. Von Dr. Karl W. Verhoeff. Seite 335—387, Tafel XXIX—XXXI.

Die Entstehung und das Verhalten neuer Getreidevarietäten. Von Friedrich Körnicke †. Seite 389—437.

33055

1911



Archiv für Biontologie.

Herausgegeben

von der

Gesellschaft naturforschender Freunde
zu Berlin.

II. Band, 1. Heft.

Der Obersee bei Reval.

Von **Guido Schneider.**

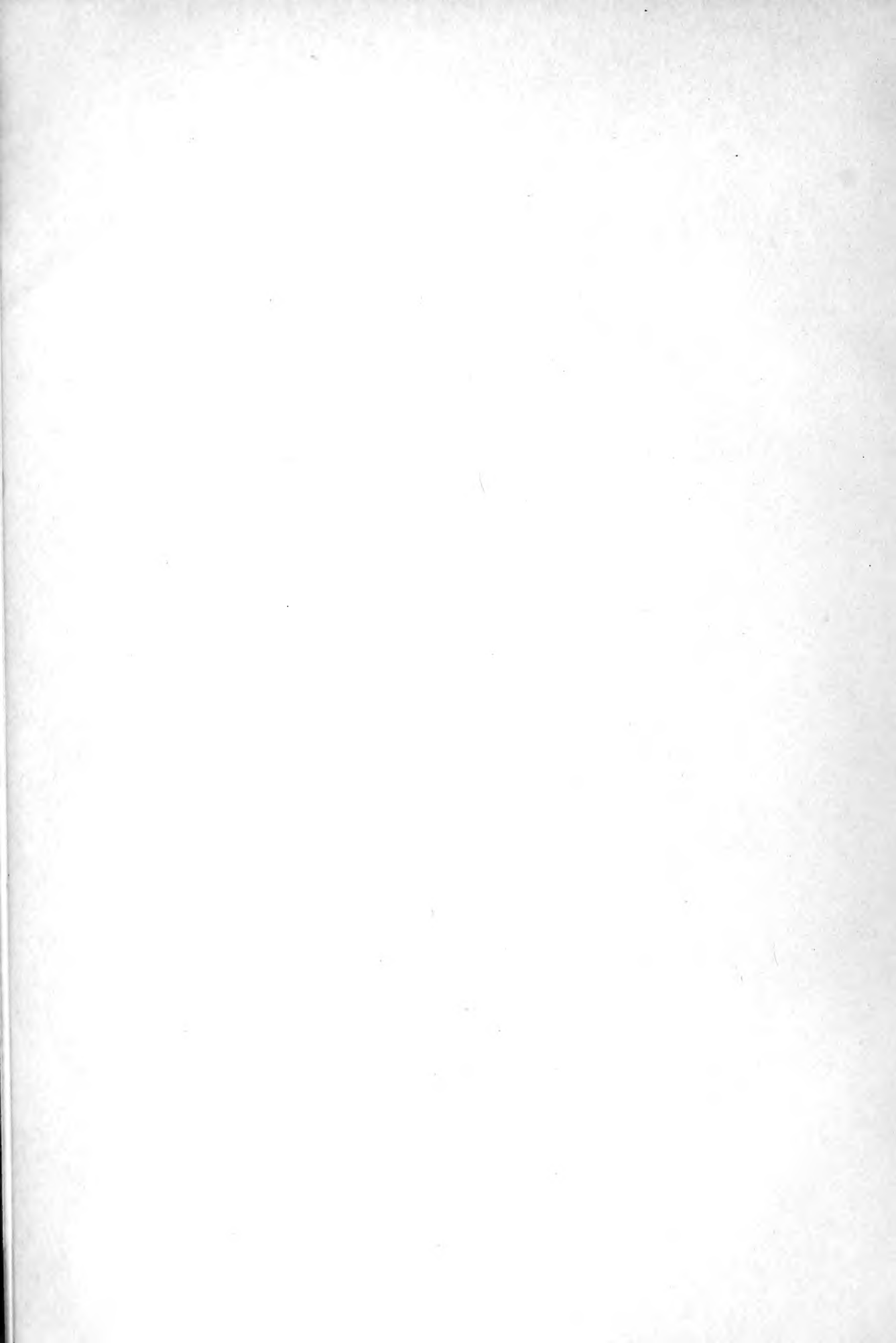
Mit 10 Tafeln und 6 Figuren im Text.



Berlin.

In Kommission bei R. Friedländer & Sohn.

1908.



Archiv für Biontologie.

Herausgegeben

von der

Gesellschaft naturforschender Freunde
zu Berlin.

II. Band, 1. Heft.

Der Obersee bei Reval.

Von **Guido Schneider.**

Mit 10 Tafeln und 6 Figuren im Text.



Berlin.

In Kommission bei R. Friedländer & Sohn.

1908.

Der Obersee bei Reval.

Von

Guido Schneider

unter Mitwirkung

von

K. M. Levander, Ebba v. Husen, H. v. Winkler

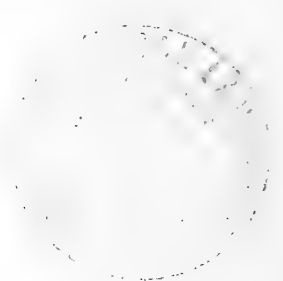
und anderen Mitarbeitern.

Hierzu Tafel 1—10 und 6 Figuren im Text.

Berlin.

In Kommission bei R. Friedländer & Sohn.

1908.



Einleitung.

Südlich von der Stadt Reval in einer Entfernung von etwa zwei Kilometern von der Südspitze der Revaler Bucht des Finnischen Meerbusens liegt der 922 ha große Obersee in einer Höhe von etwa 37 m über dem Meeresspiegel. Seinen Namen trägt dieser See wegen seiner Lage über dem Niveau der Stadt Reval, die er schon im Mittelalter mit Wasser versorgte. Als Oberen oder Jerweküllschen¹⁾ See finden wir ihn schon in Balthasar Rüssouw's Chronik bezeichnet in einer Schilderung der Belagerung der Stadt Reval durch die Russen im Jahre 1577. Rüssouw berichtet²⁾ auch schon von einem „Waterhuse in den Sandtbergen“ am See, das offenbar den Anfang eines offenen Wasserleitungsgrabens bezeichnete, denn der Feind hatte im Lauf der erwähnten Belagerung „vth dem Waterhuse, dar dat Water in de Stadt lopen moth, eine Rackerye gemaket, vp dath de Reuelschen nichts reines van Water in de Stadt krygen scholden“³⁾.

Eine ähnliche Geschichte⁴⁾ wird uns aus dem Jahre 1710 berichtet, wo während der Belagerung Revals durch Peter den Großen „der russische Oberst Sotow gleich zu Anfang der Belagerung den Kanal, der die Stadt aus dem Oberrn See mit Wasser versorgt“, zerstörte und dadurch einen Notstand hervorrief, der die Stadt um so empfindlicher schädigte, als zugleich auch die Pest ausbrach.

Daraus ersehen wir, daß der Obersee, welcher heute noch wegen seiner Größe, der guten Qualität seines Wassers und infolge seiner günstigen Lage sowohl über dem Meeresspiegel, als auch über dem Niveau des größten Teils der Stadt Reval eine sehr große Rolle in der Versorgung der Stadt mit Trinkwasser spielt, schon in alter Zeit den Bewohnern Revals fast unentbehrlich war. Aber ungeachtet der großen praktischen Bedeutung, die der Obersee besitzt, und vieler geographisch, geologisch und biologisch interessanter Fragen, die an ihn sich knüpfen lassen, sowie der großen Gefahren, die sein Durchbruch für die Stadt im Gefolge haben kann, hat man erst im Jahre 1898 begonnen, diesen See wissenschaftlich und genau zu erforschen. Die Veranlassung zu den vom Revaler Stadtamt angeordneten wissenschaftlichen Untersuchungen bildete ein massenhaftes Auftreten von Wasserblüte im Jahre 1896. Das Wasser im Rohrsystem der neuen seit dem Jahre 1867

¹⁾ Genannt nach dem Dorf Jerwekülla, südöstlich vom See.

²⁾ Balthasar Rüssouw, *Chronica der Provintz Lyffland*. Rostock MDLXXIII. p. 177—180.

³⁾ D. h. „aus dem Wasserhause, von wo das Wasser in die Stadt laufen muß, eine Schinderei gemacht, auf daß die Revalschen nichts reines an Wasser erhalten sollten.“

⁴⁾ Eduard Pabst, *Der revalsche Trinkwasserkanal und die Säule beim Oberrn See*. Illustrierter Revalscher Almanach für 1856. p. 40.

bestehenden Wasserleitung wurde durch die eingedrungenen kleinen Algen stark verunreinigt, und zur Feststellung der Ursachen dieser Verunreinigung erhielt der durch seine geologischen Arbeiten rühmlichst bekannte Ingenieur August v. Mickwitz vom Stadtamt den Auftrag, den Obersee zu untersuchen und über die Resultate seiner Untersuchung einen Bericht¹⁾ einzureichen. Aus diesem sehr interessanten, mit Karte und Tabellen ausgestatteten „Bericht über die Untersuchung des Obersees“, der eine wertvolle Grundlage für alle weiteren Forschungen über diesen See abgibt, werden wir im folgenden vieles über die Lage, die Dimensionen, die Entstehung und die Zusammensetzung des Bodens des Obersees referieren müssen.

Bald nach der außerordentlich viel neues Material zur Kenntnis des Obersees und Anregung zur weiteren Erforschung desselben bietenden Arbeiten von Mickwitz erschien ein kleiner Aufsatz des Stadtgenieurs K. Jacoby²⁾, in welchem die von Mickwitz vorgeschlagenen Maßnahmen zur Verminderung der Verunreinigungen und zur Entfernung des Schlammes kritisiert werden. Da K. Jacoby's Schrift in wissenschaftlicher Hinsicht nichts neues bietet, wird sie uns im folgenden nur wenig zu beschäftigen haben. Die Stellungnahme des Autors zu den seiner Meinung nach unerfüllbaren Wünschen und Plänen von Mickwitz hinsichtlich der Bewirtschaftung des Obersees will ich schon hier in wenigen Worten kurz berühren.

Mickwitz' Vorschläge zur Verbesserung des Wassers im Obersee, die im wesentlichen auf rationellere Regulierung des Wasserstandes zur Vermeidung von Überschwemmungen des Ufergeländes und auf Entfernung eines großen Teils der kolossalen Schlamm Masse abzielen, werden als untunlich und kostspielig abgelehnt. Seinerseits rät Jacoby der Stadtverwaltung, das Wasser aus dem Obersee zu filtrieren und sich nach neuen Quellen umzusehen. Die Verwaltung der Stadt Reval befand sich nunmehr in der unbequemen Lage, zwischen den Vorschlägen der beiden Ingenieure, von denen der eine zur Beibehaltung des Obersees als Trinkwasserbassin und Reinigung und Vertiefung desselben, der andere zur Preisgabe des Sees und Aufsuchung anderer Wasseradern rät, wählen zu müssen. In diesem Dilemma betrat auf Antrag des Rats Herrn Eugen Erbe das Revaler Stadtamt den einzig richtigen Weg zur Lösung der schwierigen Frage, indem es den Beschluß faßte, den Obersee einer möglichst vielseitigen wissenschaftlichen Untersuchung zu unterwerfen. Infolge dieses Beschlusses erhielt ich im Frühjahr des Jahres 1904 vom Revaler Stadtamt den Auftrag, den Obersee zu untersuchen und einen Bericht einzureichen über die Resultate meiner Beobachtungen, gleichzeitig aber auch ein Projekt einer regelrechten Bewirtschaftung des Sees sowohl hinsichtlich der Besetzung mit geeigneten Fischarten, als auch hinsichtlich des Modus der Exploitation der Fischerei auszuarbeiten.

Leider hatte ich nur sehr wenig Zeit, die notwendigsten Apparate, Reagenzien, Bücher u. s. w. zusammenzubringen und dabei noch ein möglichst geeignetes Laboratorium so nahe als möglich am Ufer des Sees zu mieten, weil ich den Auftrag

¹⁾ A. v. Mickwitz, Bericht über die Untersuchung des Obersees, ausgeführt im Jahre 1898 im Auftrage der Revaler Gas- und Wasserkommission (russisch). Reval 1899.

²⁾ K. Jacoby, Über die Resultate der Untersuchung des Obersees nach dem Berichte des Ingenieurs Mickwitz und über Maßnahmen zur Verbesserung der Wasserzufuhr der Stadt Reval (russisch). Reval, Lindfors Erben, 1899.

ganz unerwartet in den ersten Tagen des April erhielt und spätestens in den letzten Tagen desselben Monats schon mit meiner Laboratoriumseinrichtung fertig sein mußte, um sogleich nach dem Eisgang mit den Beobachtungen beginnen zu können. Eine als temporäres Laboratorium ganz gut anwendbare kleine Wohnung fand ich zwar ziemlich bald am Ostufer des Sees im Garten des Landgutes Moik. Zeitraubender war die Beschaffung von Literatur, die zum Teil aus Berlin verschrieben wurde, von Reagenzien und Glaswaren, die durch Vermittelung der Apotheke von R. Lehibert aus St. Petersburg beschafft wurden, und der Fischernetze, die zwar im allgemeinen nach meinen Angaben, jedoch in Details mit solchen Abweichungen von meinen Wünschen von einem Revaler Händler angefertigt wurden, daß deren Umarbeitung sehr viel Zeit nahm. Drei Barschnetze, jedes 20 Faden lang, eine große Reuse mit etwa 20 Faden Spannweite der beiden seitlich von der Mündung angebrachten Flügel und eine kleine Reuse zum Gebrauch im Schilf am Ufer wurden gleich zu Anfang bestellt und zugleich das Material für eine Langleine mit 200 Haken angeschafft. Später im Lauf des Sommers wurde die große Reuse durch Verlängerung der Flügel und Entfernung einer von den beiden Kehlen zu einem 40 Faden langen Zugnetz umgemacht, ferner wurden eine kleine Doppelreuse und ein Setzkorb aus Weidenruten gemietet und weitere drei Netze zum Fang von Brachsen und Hechten von einem Fischer erstanden. Ein gutes und noch fast neues qualitatives Planktonnetz (Seidengaze Nr. 20) von 19 cm Durchmesser, welches die Stadtverwaltung zu Mickwitz' Untersuchungen angeschafft hatte, stand zu meiner Verfügung, und außerdem verfügte ich über ein eigenes größeres Planktonnetz mit Seidengaze Nr. 9. Nachdem mir noch Herr Ingenieur Mickwitz seine kleine Triangeldredge geliehen hatte, fehlte mir nur noch ein Boot, um mit dem Einsammeln von Plankton und Schlammproben beginnen zu können. Auf dem Obersee verkehren zwar genug Boote, da die Bauern der Umgegend eine lebhaftere Raubfischerei betreiben und zu diesem Zweck eine kleine Flottille selbstgefertigter, kielloser Boote in der Mündung des Cournalflusses verborgen halten, mit denen sie nächtliche Streifzüge längs den Ufern unternehmen. Ich mußte jedoch auf die Anwendung dieser primitiven Fahrzeuge schon deshalb verzichten, weil ich nicht gern mit ihren Besitzern irgendwelche Beziehungen anknüpfen mochte. Außerdem werden die übrigens sehr schlecht gebauten Boote nicht mit Rudern, sondern durch Schieben mittels einer langen Stange längs den Ufern fortbewegt, eignen sich also schlecht für Exkursionen bei Wind und Wellenschlag mitten auf dem See. Auch größere und kleinere Segelboote von Privatpersonen, die die Erlaubnis hatten, auf dem See umherzugondeln, waren ungeeignet für meine Zwecke, und deshalb kaufte ich vom Hofrat Borck ein starkes, geräumiges Kielboot von tadelloser Konstruktion mit zwei Paar Rudern, das auf einem Wagen von dem Meeresufer bis hinauf nach dem Obersee transportiert werden mußte.

Ein paar alte Thermometer lieferte mir das Gas- und Wasserwerk, und ein neues Tiefenthermometer, ein sogenanntes träges Thermometer in dicker Hartgummihülse verschrieb ich von Dr. R. Küchler aus Ilmenau in Thüringen. Dasselbe war von der Großherzogl. Sächs. Prüfungsanstalt für Glasinstrumente geprüft, und ich benutzte es, außer direkt zum Messen der Wassertemperaturen, auch noch zur Korrigierung der anderen von mir gebrauchten Thermometer.

Alle diese Vorbereitungen erforderten in Reval so viel Zeit und Umstände, daß ich erst am 29. April in Moik eintreffen konnte, um mein Laboratorium aufzustellen. Das Boot wurde einige Tage später hingebacht, so daß die erste ordentliche Exkursion erst am 5. Mai stattfinden konnte. Es wäre zwar sehr wichtig gewesen, die Beobachtungen schon vor dem Eisgang zu beginnen, doch gelang es mir nicht, die nötigen Ausrüstungsgegenstände einige Tage früher zu erhalten.

Am 27. April, also zwei Tage vor meiner Ankunft, war das letzte Eis auf dem See gesehen worden. Ich fand kein Eis mehr vor, und die Laichzeit der Hechte war schon zum Teil vorüber, als meine Untersuchungen begannen.

Am liebsten hätte ich nun meine ganze Zeit auf das Sammeln verwendet, aber da es mir darauf ankommen mußte, so bald als möglich ein klares Bild über die physikalischen und biologischen Verhältnisse im Obersee zu gewinnen, um schon am Ende des Sommers 1904 der Stadtverwaltung meine Stellung zu den schwebenden Fragen auseinandersetzen zu können, war ich genötigt, einen großen Teil meiner Zeit der vorläufigen Bearbeitung solchen Materials zu opfern, das sonst ebenso gut erst im nächsten Winter hätte in Angriff genommen werden können. Die Resultate dieser vorläufigen Untersuchungen publizierte ich in einem kleinen Aufsatz unter dem Titel: „Ein Vorschlag zur Reorganisation der Bewirtschaftung des Obersees bei Reval“. Die Publikation enthält die ein wenig verkürzte deutsche Übersetzung meines mit Photographien und Plänen ausgestatteten und in russischer Sprache abgefaßten offiziellen Berichtes, den ich am 6. September 1904 in einer zu diesem Zweck angesagten Sitzung dem Stadtamt vorlegte.

Mein „Vorschlag zur Reorganisation der Bewirtschaftung des Obersees“ lehnt sich eng an Mickwitz' Propositionen an, und ich plaudiere, ebenso wie Mickwitz, für Beibehaltung des Obersees als „Hauptquelle für die Versorgung der Stadt Reval mit Trinkwasser“ namentlich im Hinblick darauf, daß es meiner Ansicht nach sicherer ist, durch geeignete Bewirtschaftung dieses ergiebige und schöne Wasserreservoir rein und ergiebig zu erhalten, als sich auf das ungewisse Resultat der Erschließung unterirdischer Wasseradern durch Bohrung¹⁾ zu verlassen und die Pflege des Sees darüber zu vernachlässigen²⁾. Auch ich komme zu dem Resultat, daß es nötig ist, den Wasserstand im See so zu regulieren, daß keine Überschwemmungen eintreten können, durch welche nicht nur Exkrementen und Parasitenkeime (z. B. von *Bothrioccephalus latus*) dem See zugeführt werden, sondern auch die Abrasion der Ufer und dadurch die Schlammabfuhr in hohem Grade gefördert wird. Ferner bin ich mit Mickwitz der Ansicht, daß es nicht nur möglich, sondern auch notwendig ist, einen Teil des Schlammes aus dem See durch Baggern zu entfernen, damit der See wenigstens stellenweis tiefer und seine Durchschnittstemperatur dadurch ein wenig herabgesetzt wird. Man muß den See, der sich im Beginn des Greisenalters befindet und „mit raschen Schritten seiner Umwandlung aus einem See in einen Sumpf“ entgegengeht, verjüngen. Die großen Schilfwiesen der Uferzone müssen jährlich abgeerntet werden, da die absterbenden Gräser viel

¹⁾ Die im Jahre 1905 betriebenen Probebohrungen haben, wie ich erfahre, in der Tat wenig ermutigende Resultate gegeben.

²⁾ Hinsichtlich der Möglichkeit einer Verwendung des bisher noch nutzlos abfließenden Überschusses an Wasser aus dem Obersee zu industriellen Zwecken vergl. A. v. Mickwitz' oben zitierten „Bericht über die Untersuchung des Obersees im Jahre 1898“, p. 12 und 13.

zur Schlamm-Bildung beitragen. Zum Schluß gebe ich Ratschläge bezüglich der Reorganisation des Fischereibetriebes auf dem Obersee, der durch die augenblicklich noch herrschende Raubwirtschaft völlig ruiniert ist und doch bei einiger Pflege wegen des großen Reichtums an Plankton und anderer Fischnahrung eine Quelle von Einkünften für die Stadt sein könnte. Es dürfte im Interesse der Stadt und des ganzen Landes liegen, hier am Ufer des Obersees eine Zentralanstalt für Fischerei und Fischzucht zu errichten etwa nach dem Muster der biologischen Station am Müggelsee bei Berlin mit den lokalen Verhältnissen entsprechenden Abänderungen.

Bereits auf der erwähnten Sitzung des Stadtamtes und später in der Revalschen Zeitung ward mein Bericht einer heftigen Kritik unterworfen, in der mir namentlich von Ingenieur W. Trompeter, damals Direktor des Gas- und Wasserwerks der Stadt Reval, vorgehalten wurde, die Ausbaggerung des Obersees sei nicht möglich wegen des zu hohen Kostenaufwandes für derartige Arbeiten. Ich wandte mich in dieser Sache an den Landeskulturingenieur Herrn Johansen in Reval mit der Bitte, zusammen mit mir das Gelände am westlichen Ufer des Obersees daraufhin zu untersuchen, ob es nicht möglich wäre, den mittels Saugbaggers gehobenen Schlamm durch einen Kanal oder eine Rohrleitung auf ein niedriger gelegenes, unbebautes, sandiges und sumpfiges Terrain zu leiten, das der Stadt gehört und dessen Wert durch die Düngung mit dem ausgehobenen Schlamm so steigen würde, daß dadurch ein Teil der Baggerkosten gedeckt werden könnte. Das Resultat unserer Nachforschungen war ein durchaus positives, da wir feststellen konnten, daß in dem tiefen Flugsand, der das westliche Ufer zum größten Teil bildet, die Anlage eines gradlinigen temporären Kanals von etwa 2 km Länge und genügend starkem Gefälle bis zum erwähnten Sandfelde keinerlei Schwierigkeiten technischer Art bietet¹⁾. Einen anderen Einwand, daß der beim Baggern aufgewühlte Schlamm das Wasser des Sees verunreinigen und in die Wasserleitung eindringen würde, konnte ich leicht beseitigen durch den Hinweis auf die große Entfernung derjenigen Stellen, wo vorzugsweise gebaggert werden müsse, vom Anfang der Stadtwasserleitung und durch die Bemerkung, daß jeder einigermaßen starke Wind weit mehr das Wasser des Obersees trübt, als es eine Baggermaschine beliebiger Konstruktion vermag.

Bevor ich mit der genaueren Beschreibung des Obersees und der Wiedergabe der rein wissenschaftlichen Resultate meiner Untersuchungen beginne, will ich in dieser Einleitung noch kurz den Arbeitsplan angeben, nach welchem ich die Untersuchungen angestellt habe. Da die Zeit, welche ich ganz und gar dem Obersee widmen konnte, leider etwas kurz bemessen war, denn meine temporäre Beobachtungsstation am Ostufer des Sees in Moik bestand nur vier Monate, vom 29. April bis zum 29. August 1904, mußte ich versuchen, jeden einigermaßen geeigneten, d. h. nicht stürmischen Tag, zu Exkursionen zu benutzen. Leider war jedoch in jenem Jahr der Sommer so ungeeignet wie nur irgend möglich wegen des anhaltend stürmischen Wetters, welches mich zwang, den Gedanken an regelmäßige, zu bestimmten Stunden an voraus festgesetzten Tagen auszuführende Beobachtungen über

¹⁾ Vergl. Guido Schneider, Der Obersee bei Reval. Meddelanden af Geografiska Fören. i Finland. Bd. VII, 1905 p. 7.

die Temperatur und Durchsichtigkeit des Wassers und über die Zusammensetzung des Planktons aufzugeben und solche Beobachtungen nur in den meist sehr kurzen Zwischenpausen zwischen den oft dicht aufeinander folgenden Zyklonen vorzunehmen ohne Rücksicht auf die Tageszeit. Wenn trotzdem die meisten Beobachtungen in die Zeit zwischen 9 und 12 Uhr vormittags fielen, so ist das dem Umstand zuzuschreiben, daß in den Vormittagsstunden der See meist ruhiger war als am Nachmittag. Das Nähere über die Temperaturmessungen und über die Durchsichtigkeitsbestimmungen wird weiter unten in einem besonderen Kapitel über das Wasser erwähnt werden.

Zugleich mit den Temperaturmessungen wurden auch stets Beobachtungen über die Zusammensetzung und Menge des Plankton gemacht, in der Weise, daß an jedem Beobachtungspunkt, dessen Lage ich durch Kreuzpeilung jedesmal wiederfinden konnte, wenigstens zwei, meist aber drei Proben entnommen wurden. Von diesen Proben wurde regelmäßig eine vertikal gefischte konserviert und mit Nummer, Datum etc. versehen zur Kontrolle aufbewahrt. Eine zweite Vertikalprobe von demselben Ort wurde aber sogleich nach Beendigung der Exkursion untersucht und die ungefähre Zusammensetzung der Fauna und Flora annotiert. Zuweilen wurde noch eine dritte und vierte Planktonprobe horizontal an der Oberfläche oder nach Befestigung des Planktonnetzes an einer Stange aus einer bestimmten Tiefe entnommen. Mit einander vergleichbare Angaben über die Menge des Planktons zu verschiedenen Zeiten des Sommers und an verschiedenen Orten im See wurden durch Schätzung des Rohvolumens der bei Behandlung mit Alkohol in Glasröhren sich niederschlagenden Planktonmengen aus ungefähr gleichen Wasservolumina ohne Anwendung der Zentrifuge erhalten. Damit die frisch zu untersuchenden Planktonproben nicht verderben, durften die kombinierten Temperatur- und Planktonexkursionen nicht zu lange dauern, und deshalb konnten höchstens nur zwei bis drei Punkte an einem Vormittag besucht werden.

Viel Zeit beanspruchte die Untersuchung der Uferzone, da es hier besonders darauf ankam, die Pflanzenwelt des Sees zu untersuchen, zu verschiedenen Zeiten des Sommers Pflanzen zu sammeln und ein möglichst umfassendes Herbarium anzulegen. Die hierzu erforderlichen Fahrten ließen sich nicht mit anderen Zwecken kombinieren, da die zwischen den Pflanzen lebenden Protozoen und anderen Mikroorganismen lebendig beobachtet und deshalb möglichst rasch vom Fundort in das Laboratorium transportiert werden mußten. Sie wurden zugleich mit den im Schilfdickicht sich verbergenden Fischjungen mittels eines kleinen Handnetzes gefischt und unmittelbar nach dem Einfangen untersucht. Die botanischen und planktologischen Untersuchungen der Uferregionen erforderten also stets gesonderte Exkursionen. War das Wetter, was sehr oft der Fall war, für Exkursionen im Boot ganz ungeeignet, so wurden botanische Exkursionen zu Fuß längs den Ufern unternommen, oder es wurden in Lee vor dem Winde die im Wasser liegenden Steine und Hölzer bezüglich der auf und unter ihnen lebenden Tiere und Pflanzen untersucht.

Parallel mit allen diesen Untersuchungen und ganz unabhängig von ihnen betrieb ich Versuchsfischerei mit Reusen, Zug- und Setznetzen, wobei mir der Verwalter des Gutes Moik, Herr Mölder, hilfreichen Beistand leistete. Er hatte nämlich

früher einen großen Fischereibetrieb an der Westküste Estlands geleitet und erwies sich als ein geschickter Fischer, der zugleich ein lebhaftes Interesse auch für die Methoden und Ziele der Versuchsfischerei an den Tag legen konnte. Von großem Nutzen war mir ferner die Liebenswürdigkeit und das klare Verständnis, welches Herr E. Raudith, der Arrendator des Gutes Moik, meinen Untersuchungen entgegenbrachte. Nicht nur begleitete er mich gern, wenn Zeit und Gesundheit es ihm erlaubten, auf meinen oben erwähnten hydrographischen Exkursionen, sondern seiner Initiative verdanke ich auch die Hilfe, welche mir bei Anwendung des Zugnetzes von seiten der Arbeiter des Gutes Moik zu teil wurde. Auf seine Anordnung geschah es, daß mir von Zeit zu Zeit 3 bis 4 Knechte zur Disposition gestellt wurden, von denen ich das große, 40 Faden lange Zugnetz an den verschiedensten Stellen des Ufers ziehen lassen konnte.

Über die auf die Versuchsfischerei verwendete Arbeitszeit und über die dabei erreichten Resultate wurde natürlich genau Buch geführt. Rechne ich alle Arbeitsstunden zusammen, die laut Auszug aus meinem Fischereitagebuch für den Obersee vom 29. April bis zum 29. August 1904 auf Aussetzen, Nachsehen, Reinigen und Reparatur der Reusen und Setznetze und auf die Zugnetzfischerei entfallen, so erhalte ich die Summe von 27 $\frac{1}{2}$ Arbeitstagen, für welche ein Arbeitslohn im Betrag von ungefähr 27 Rubeln zu zahlen gewesen wäre. Ich hatte jedoch mit der Gutswirtschaft die Abmachung getroffen, daß sie für geleistete Arbeit kein Geld, sondern ein entsprechendes Quantum Fisch erhalten sollte, und der Zufall wollte es, daß sich der Arbeitslohn fast genau durch den Wert der erbeuteten Fische decken ließ. Der Auszug ergibt folgende

Fischereibilanz.

Arbeitstage	R.	K.	Anzahl der Fische	R.	K.
Vom 29. April bis 29. August			Barsche — 574 Stück	—	—
27 $\frac{1}{2}$ Tag	26	20	Plötzen — 442 „	—	—
Für Extraarbeiten	1	65	Kaulbarse — 102 „	—	—
			Brachsen — 58 „	—	—
			Hechte — 37 „	—	—
Summa Rubel	27	85	Fische—1213 St., Rubel	26	20

Der Ertrag war also sehr wenig lohnend, insofern als er kaum die Arbeit bezahlt machte. Dieses ungünstige Resultat hat seinen Grund einerseits in der Methode jeder Versuchsfischerei, bei der es nicht darauf ankommt, mit dem geringsten Kostenaufwand die größtmögliche Menge Fisch zu erhalten, sondern nur darauf, aus den verschiedensten Teilen eines Gewässers möglichst alle Arten, die dort vorkommen, zu konstatieren, andererseits aber auch in der Armut des Obersees an Fischen überhaupt, deren Bestand von Fischdieben stark dezimiert worden ist.

In engem Zusammenhang mit der Versuchsfischerei sind meine Untersuchungen über den Darminhalt und die Parasiten aus einem Teil der von mir erbeuteten Fische anzuführen. Im Kapitel über die Fauna und besonders im Abschnitt über die Fische des Obersees werden diese Arbeiten genauer dargelegt werden. Hier sei nur erwähnt, daß 214 Exemplare von Fischen, nämlich 24 Hechte, 43 Brachsen,

41 Plötzen, 30 Stichlinge (*Gasterosteus pungitius*), 25 Kaulbarse und 51 Barsche von mir nach denselben Methoden bezüglich des Darminhaltes und der Parasiten untersucht wurden, wie in einer früheren Arbeit¹⁾ die Fische des Finnischen Meerbusens. Jeder von den zu untersuchenden Fischen wurde zuerst gemessen, d. h. seine Totallänge von der Schnauzenspitze bis zum Schwanzende und die größte Höhe des Körpers festgestellt. Ferner wurden das Geschlecht und der Reifezustand der Geschlechtsorgane notiert und schließlich der Magen- und Darminhalt mikroskopisch analysiert und die Parasiten auf der Haut, im Darm und in der Leibeshöhle nach Arten und Individuen bestimmt und gezählt.

Es gab also für die vier Monate genug Arbeit, und ich mußte, um allen meinen Aufgaben einigermaßen gerecht zu werden, oft den Tag um 4 Uhr morgens beginnen. Kein Wunder ist es, zieht man hierbei noch die Größe des zu untersuchenden Gewässers (922 ha) in Betracht, wenn die Forschungen in manchen Richtungen nicht den von mir gewünschten und angestrebten Umfang erreichten. Um nachträglich noch einige Lücken auszufüllen, die sich bei Bearbeitung des Tier- und Pflanzenmaterials fühlbar machten, unternahm ich im Mai und September 1905 vereinzelte Exkursionen an den Obersee. Namentlich lehrreich waren die Septemberexkursionen 1905, weil in diesem Monat das Niveau des Sees viel tiefer gesunken war, als im Jahre vorher zu derselben Zeit. Ich konnte auch bei dieser Gelegenheit einige Quellen am Ostufer südwestlich vom Garten des Gutes Moik beobachten, die ich vorher infolge des hohen Wasserstandes nicht gut hatte auffinden können.

Nachdem ich am 6. September 1904 dem Revaler Stadtamt meinen vorläufigen Bericht eingereicht und darauf meinen „Vorschlag zur Reorganisation der Bewirtschaftung des Obersees“ publiziert hatte, unternahm ich noch am 30. September zusammen mit dem Landeskulturingenieur, Herrn Johansen, die bereits erwähnte Exkursion an das Westufer des Sees, um daselbst über die Ausführbarkeit der von mir vorgeschlagenen Baggerarbeiten und der Befestigung des stark unter der Abrasion durch Hochwasser leidenden Torfufers im Südwesten des Sees mit Herrn Johansen zu konferieren, und begab mich wenige Tage später mit meinen am Obersee gesammelten Proben und Notizen nach Helsingfors, wo mir die Hilfe mehrerer Kollegen bei Bearbeitung meiner verschiedenartigen Sammlungen zugesichert war.

Von meinen Sammlungen habe ich selbst bearbeitet die Fische, Anneliden, Acanthocephalen, Cestoden, Trematoden, Nematoden und die Hauptmasse der Infusorien. An der Bearbeitung der übrigen Gruppen des Tier- und Pflanzenreiches beteiligten sich:

Mag. phil. J. E. Aro in Helsingfors — *Ephemera* und *Perlida*

Professor Fr. Elfving in Helsingfors — *Cyanophyceae* und *Diatomaceae*

Mag. phil. Pehr Gadd in Helsingfors — parasitische Copepoden.

Dr. phil. K. E. Hirn in Jyväskylä — Algen

Mag. phil. T. H. Järvi in Helsingfors — *Arancae*

Herr E. Lemmermann in Bremen — Planktonalgen

¹⁾ Guido Schneider, Ichthyologische Beiträge. Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica. Bd. 20 Nr. 1, Bd. 22 Nr. 2, Bd. 22 Nr. 4.

- Dr. phil. K. M. Levander in Helsingfors — Plankton und *Rhizopoda*
 Professor C. Lundström in Helsingfors — *Diptera*
 Dr. phil. Al. Luther in Helsingfors — *Turbellaria* und *Mollusca*
 Cand. zool. Max von zur Mühlen in Dorpat — Phanerogamen.
 Dr. phil. Erik N. Nordenskiöld in Helsingfors — *Hydrachnida*
 Dr. phil. B. Poppius in Helsingfors — *Coleoptera*
 Professor O. M. Reuter in Helsingfors — *Hemiptera*
 Stud. phil. K. Siitoin in Helsingfors — Planktonalgen
 Dr. phil. A. J. Silfvenius in Helsingfors — *Trichoptera*
 Dr. phil. K. E. Stenroos in Helsingfors — *Ostracoda*.

Außer den genannten Herren haben sich noch um das Zustandekommen meiner Arbeit verdient gemacht: Apotheker R. Leibert in Reval, der mir eine große Anzahl von Mikrophographien zur Verfügung stellte, die er zu verschiedenen Jahreszeiten von den im Wasser der Revaler Wasserleitung vorkommenden Organismen angefertigt hat, die Herren Oscar Koch und Wallace Russow in Reval, die mir bereitwilligst ihre Notizen über die Vogelwelt des Sees und seiner Umgebung übergaben, und Fräulein Ebba von Husen und Herr Henry v. Winkler, die die Bearbeitung des Kapitels über die Bakterien im Wasserleitungswasser übernahmen. Allen, die in der einen oder anderen Weise meine Arbeiten an dieser Monographie des Obersees gefördert und unterstützt haben, namentlich auch den Herren August v. Mickwitz, Eugen Erbe und E. Raudith, spreche ich an dieser Stelle meinen wärmsten Dank aus. Ferner bin ich zu großem Dank verpflichtet den Chemikern, Herrn S. Stenius in Helsingfors und meinem Bruder Carl Schneider in Riga, von denen der erstere einige Schlammproben untersuchte und der letztere eine genaue Wasseranalyse und eine photographische Abbildung des Obersees anfertigte

I. Lage, Entstehung und Dimensionen des Obersees.

Die bereits in der Einleitung erwähnte Arbeit von A. v. Mickwitz gibt uns sehr wertvolle Aufschlüsse nicht nur über die Lage und die Dimensionen des Obersees, sondern auch über die geologische Beschaffenheit seiner Ufer und des Untergrundes und im Zusammenhang hiermit über die wahrscheinliche Entstehungsweise des Sees.

Der Obersee liegt auf einer Terrasse der untersilurischen Kalksteinschichten, die nach Westen hin abfallen und dort von Glazialschutt überlagert sind. Den höchsten Punkt dieser glazialen Ablagerungen bilden die sogenannten Blauen Berge, die sich etwa 59 m über den Meeresspiegel erheben. Während also im Osten das Ufer des Sees aus festem Kalkstein besteht, wird es im Westen nur von quartären, mehr oder weniger losen Sanddünen gebildet.

Die Gestalt des Sees ist ungefähr birnförmig. Seine Längsachse liegt in der Richtung von Nordost nach Südwest und hat eine Länge von 4,8 km. Die breiteste Stelle befindet sich etwa 1,5 km nördlich vom südlichsten Punkt des Sees und mißt in der Richtung von Ost nach West 3,2 km.

Inseln fehlen im Obersee, falls man nicht zwei große erratische Blöcke finnischen Ursprungs, die jedoch nur wenige Quadratmeter Oberfläche haben und nahe am Nordostufer im See liegen, als Inseln bezeichnen will. Auf dem von meinem Bruder, dem Ingenieurtechnologen Carl Schneider, hergestellten photographischen Bilde des nördlichen schmalen Teiles des Obersees (Tafel I) sind diese beiden nahe bei einander liegenden Steine bei sehr niedrigem Wasserstande des Sees sehr gut zu sehen. Der größere von beiden Steinen ist ein sog. Dreikanter. Im Hintergrunde des Bildes sieht man rechts die Türme der Stadt Reval und links die hohen Sanddünen des Nordwestufers.

Als Buchten kann man nur zwei breite, flache Aussackungen, die eine im Norden, die andere im Nordosten des Sees, bezeichnen. Sie bilden aber eigentlich beide zusammen eine einzige große Bucht, die durch die engste Stelle des ganzen Seebeckens, welche 1,6 km breit und 0,5 km von der Nordspitze des Sees entfernt ist, von der Hauptmasse des Obersees abgegrenzt gedacht werden kann. Diesen verschmälerten nördlichen Teil des Sees werde ich im folgenden als Nordbucht bezeichnen.

An seinem nördlichsten spitzen Ende besitzt der See seinen Ausfluß, der auf künstlichem Wege in drei Zweige geteilt ist. Der nördlichste von diesen Zweigen ist ein in historischer Zeit angelegter Graben, der in der Richtung nach Norden

sein Wasser den Gräben und Teichen im kaiserlichen Park Katharimental zuführte. Am steilen nördlichen Abhang der silurischen Terrasse, dem sogenannten Glint, bildet dieser Zweig des Ausflusses aus dem Obersee einen Wasserfall. Wichtiger sind die beiden anderen in der Richtung nach Nordost und Ost den See verlassenden Abflüsse. Der eine von ihnen ist das Rohrsystem der Wasserleitung der Stadt Reval, der andere strömt durch Fabriken, die aus ihm ihren Wasserbedarf entnehmen und deren Abwässer er als übelriechender kleiner Bach, die sogenannte Retschka, östlich vom Hafen der Revaler Bucht des Finnischen Meerbusens zuführt.

Andere deutliche, oberirdische Abflüsse besitzt der Obersee nicht, doch kann man mit voller Sicherheit annehmen, daß die Quellen, welche am Fuß der den See nordwestlich umrahmenden Sanddünen entspringen, ihr Wasser aus dem Obersee erhalten. Mickwitz schreibt hierüber: „Am Fuß der gewaltigen Dünen, welche das nordwestliche Ufer des Obersees begleiten, entspringen zahlreiche Quellen, welche die dem Herrn Fahrenholz gehörenden Wiesen, die sog. „Christinentäler“, bewässern und schließlich teils in die Retschka, teils in das Flübchen Schwarzenbeck ausmünden.“ Diese Quellbäche können, wie wir unten sehen werden, gewissermaßen als letzter Rest eines bedeutenden Flusses angesehen werden, der zur Eiszeit durch den Obersee strömte und sich in die Bucht von Ziegelskoppel, westlich von der Stadt Reval ergoß.

Hinsichtlich der Zuflüsse des Obersees bemerkt Mickwitz folgendes: „Als eigentlichen Zufluß kann man nur das kleine Flübchen ansehen, das aus dem Cournalschen Morast entspringt, darauf durch Quellen auf dem Gute Moik verstärkt von Süden her in den See sich ergießt. Dagegen führt das kleine Bächlein, welches aus dem Johannishofer Moosmoor entspringend nicht weit vom Moikschen Krüge in den See mündet, keine bedeutende Wassermenge. Dasselbe gilt vom kürzlich angelegten Abzugskanal aus dem Cournalschen Torfmoor zum südwestlichen Ufer des Obersees. Bei so geringen sichtbaren Zuflüssen müssen wir annehmen, daß ein bedeutender Teil des Oberseewassers Quellwasser ist und daß die Hauptquellen sich am Grunde des Sees befinden, da die zahlreichen kleinen Quellen am Moikschen Ufer und sogar auf dem Hofe von Moik, die aus untersilurischen Kalksteinschichten treten, keine besondere Bedeutung hinsichtlich der Wasserzufuhr des Obersees haben können.“¹⁾

Die unter dem Landvolke verbreitete Ansicht von der Existenz solcher verborgener Quellen hat übrigens Mickwitz nicht direkt bestätigen können durch Auffindung schwach oder garnicht zufrierender Stellen. Doch erinnert sich Ratsherr Eugen Erbe, daß vor etwa 30 Jahren es in der Südhälfte des Sees eine solche Stelle gab. Die enorme Menge von Gytija, die sich im Lauf dieses Zeitraumes besonders im südöstlichen Teil des Sees abgelagert hat, kann sehr wohl ehemals vorhandene Quellen zugedeckt und abgelenkt haben. Trotz eifrigen Suchens mit dem Tiefenthermometer ist es auch mir nicht gelungen, oberhalb der Schlammsschicht die Einwirkung irgendwelcher Quellen auf die Wassertemperatur des Seebodens in jener Gegend nachzuweisen. Trotzdem halte ich mit Mickwitz das Vorhandensein ergiebiger Quellen am Boden des Obersees für sehr wahrscheinlich. Die weiter

¹⁾ A. v. Mickwitz, Bericht über die Untersuchung des Obersees im Jahre 1898, p. 2.

unten zu besprechenden Boden- und Schlammverhältnisse des Sees werden die Schwierigkeit der Auffindung von Quellen darlegen.

Die Entstehungsgeschichte des Obersees wird von Mickwitz¹⁾ auf Grund seiner geologischen Untersuchungen sowohl der Umgebung, als auch des Untergrundes folgendermaßen geschildert: „Der große Gletscher, der zur Eiszeit den größten Teil Rußlands bedeckte, führte bei seinem Vorrücken aus Skandinavien und Finland enorme Mengen archaischen Gesteins (Granit, Gneiß, Syenit, Quarzit usw.) hauptsächlich als Grundmoräne mit sich, schürfte und schliff bei der Weiterbewegung in unserer Gegend die devonischen und silurischen Schichten bis zum Echinosphäritenkalk ab und ließ dieses Material bei seinem Rückzug liegen, sodaß die ganze Gegend mit Sand, Lehm und erratischen Blöcken bedeckt wurde. Die aus dem abtauenden Gletscher hervorbrechenden großen Gletscherflüsse, welche dieses Moränenmaterial verarbeiteten, sortierten es, indem sie den Lehm und feinkörnigen Sand wegschlemmten und das Steingeröll abschliffen. Auf diese Weise entstanden die enormen Eiszeitablagerungen, die unter dem wissenschaftlichen Namen „Ås“ bekannt sind. Zu diesen Ablagerungen gehören auch die „Blauen Berge“, die sich etwa 20 Werst südlich erstrecken. Hinter diesen gewaltigen Ablagerungen bildeten sich infolge des Abschmelzens des Gletschers Seenbecken, an deren Ufern sich eine völlig arktische Fauna und Flora ansiedelte.“ Speziell auf den Obersee angewendet, ergibt sich aus dem soeben zitierten folgendes Entwicklungsbild: „Der Brigittenfluß hatte noch nicht die harten Schichten der silurischen Formation durchschnitten und ergoß sich in ein weites, flaches Seebecken, welches die Niederungen von Johannishof und Cournal bedeckte und sich vielleicht bis zum Gut Maart (etwa 10 Werst östlich von Reval) erstreckte. Das Wasser aus diesem Bassin strömte entweder aus der nördlichen Ecke des Sees (bei der Dorpater Straße), oder aus der westlichen (bei der Pernauer Straße), oder auch aus beiden zugleich nach der Bucht von Ziegelskoppel. Der Abfluß an der Dorpater Straße hörte auf, sobald das Wasser die harten silurischen Schichten erreicht hatte, und es blieb nur der Abfluß am westlichen Ende des Sees (bei der Pernauer Straße) übrig. Der Brigittenfluß durchspülte die harten Schichten bei Hirro (ungefähr 6 Werst östlich von Reval) und beraubte so den Obersee des größten Teils der Wasserzufuhr. Der Spiegel des Sees sank infolgedessen auf ungefähr 1,25 Faden unter das heutige Niveau. Die Umgegend wurde nun soweit trocken gelegt, daß auf dem Cournalschen Ufer des Sees und an der Stelle der heutigen der Stadt gehörenden Torfmoore ein Kieferwald entstehen konnte. Entweder infolge von Dünenbildung, oder aber durch ein zweites Vorrücken des Gletschers und der Endmoräne, oder infolge einer Hebung der ganzen Gegend wurde der Ausfluß aus dem See ganz unterbrochen, das Wasser stieg und der Wald wurde von den sich vermehrenden Moosen erstickt und vertrocknete. Diese Vorgänge wiederholten sich, sodaß im Lauf der Zeit einige Waldvegetationen übereinander entstanden. Zum Schluß versiegte der Ausfluß an der Pernauer Straße definitiv, und der heutige Zustand des Obersees war erreicht.“

Diese kritische Stelle, an der der See wiederholt seinen Abfluß gehabt hat, der stets nur durch Flugsand, den die Winde von den umliegenden Dünen hintragen,

¹⁾ l. c. p. 5—6.

gesperrt wurde, befindet sich am westlichen und nordwestlichen Ufer des Sees. Hier haben auch noch in historischer Zeit und sogar gegen Ende des vorigen Jahrhunderts kleinere Durchbrüche stattgefunden, die durch Menschenarbeit wieder verstopft werden konnten. Da aber von der Nordspitze des Sees bis etwa 3,5 km nach Süden das Westufer fast überall aus reinem, feinem Flugsand besteht, der zwar stellenweise 10 m hoch über den Spiegel des Sees sich erhebt, an anderen Stellen aber tiefe Einsenkungen bildet und in jedem Fall bis tief unter den Spiegel des Sees hinabreicht, droht der Stadt Reval die immerwährende Gefahr, infolge eines größeren Durchbruches nicht nur starken Ueberschwemmungen ausgesetzt zu werden, sondern auch den überaus wertvollen See für längere Zeit ganz zu verlieren.¹⁾

Im Südosten und Süden besteht das Ufer aus Torf, der stellenweise von Flugsand bedeckt, meist aber mit Kieferwald bewachsen ist. Diese Strecke des Ufers, die sich im Süden an die Sanddünen des Westufers anschließt, ist etwa 2 km lang und gegen den See senkrecht abfallend als eine etwa 2 m hohe, braune Wand. Zum Teil mit Sand bedeckt, erstrecken sich die untersten Torfschichten bis über 200 m weit in den See hinein. An diesem Ufer findet eine besonders starke Abrasion statt, als deren Zeugen zahlreiche umgestürzte Kiefern und große abgestürzte Torfquadern im Wasser sichtbar sind.

Weiter nach Süden bis zur Mündung des Cournalschen Flusses ist das Ufer flach und besteht aus Moos- und Grasmoores, die vom See durch niedrige Sanddünen geschieden sind. Östlich von der Mündung des Cournalschen Flusses bis zur Mitte des östlichen Ufers ungefähr finden wir Wiesen auf einer mehr oder weniger dicken Humuslage, die bei Hochwasser ebenfalls der Abrasion stark unterliegen; denn das Ufer ist hier sehr niedrig und wird bei Frühlingshochwasser 500 m und weiter landeinwärts überflutet. An diesem Ufer kann man leicht erkennen, wie der See durch Zerstörung des Ufers immer mehr an Umfang zunimmt. Vergleicht man nämlich die Karten des Gutes Moik, dem dieser Teil des Ufers gehört, aus den sechziger Jahren des vorigen Jahrhunderts mit dem heutigen Zustand der Ufer, so erweist es sich, daß der See nicht nur einen Teil des Gartens von Moik jetzt bedeckt, der früher unter Gemüse stand, sondern auch Teile einer zerstörten Ziegelei überflutet. Ferner sieht man am Ufer die Stümpfe und Wurzeln abgestorbener Bäume, die dem vordringenden See weichen mußten. Die Oberflächenvergrößerung des ganzen Sees ist übrigens nicht bedeutend, da er das, was er durch Abrasion der aus Torf und Wiesen bestehenden Ufer im Süden, Südosten und zum Teil auch im Osten gewinnt, durch das Vorrücken der Dünen an seinem westlichen Ufer zum größten Teil wieder einbüßt. Er wandert also gewissermaßen von Westen nach Osten.²⁾

Der Rest des Ufers im Nordosten des Sees zu beiden Seiten des Bächleins welches in die nordöstliche Ecke des Sees sich ergießt, ist felsig, erreicht aber nur stellenweise eine Höhe von 3 m über dem Spiegel des Sees und ist an der Mündung des obengenannten Baches sogar so flach, daß hier bei Hochwasser ausgedehnte Überschwemmungen stattfinden, die sich bisweilen sogar über den 300 m

¹⁾ Vergl. Guido Schneider, Der Obersee bei Reval, Meddelanden af Geogr. Fören i. Finland. VII. 1905. p. 4—6.

²⁾ Guido Schneider, Der Obersee bei Reval. Meddel. Geogr. Fören i. Finland VII 1905. p. 3.

vom Ufer entfernten Begräbnisplatz der Ritter- und Domkirche erstreckt haben. Auf dem ganzen östlichen Ufer findet man viele erratische Blöcke oft von bedeutender Größe, und im nordöstlichen Teil, wo die untersilurischen Kalkschichten zu Tage treten, besteht der Strand vorzugsweise aus gröberem und feinerem Kalksteingeschiebe von kopfgroßen bis nußgroßen, tafelförmigen oder unregelmäßig geformten Stücken, die oft Versteinerungen enthalten.

Die Tiefenverhältnisse und der Boden des Obersees sind von Mickwitz in mustergültiger Weise studiert und beschrieben worden. Eine Karte und 31 Profilzeichnungen geben einen so umfassenden und splendiden Überblick über die an 368 Punkten im Winter 1898 angestellten Tiefenmessungen und Bohrungen nebst den sich ergebenden Resultaten, wie man ihn sich nicht besser wünschen kann. Auf der Karte finden wir außer den Isobathen noch ein anderes System von Linien eingezeichnet, welche die Punkte gleicher Schlammdicke mit einander verbinden. Verfolgen wir zunächst die Isobathen, so finden wir, daß der Obersee an seinen tiefsten Stellen nur wenig tiefer als 4,25 m ist. Diese Tiefe erreicht der Obersee an zwei Stellen, erstens ungefähr in der Mitte des birnförmig erweiterten südlichen Teils und zweitens etwas nördlich von der Mitte des kürzesten Querdurchmessers, nämlich ungefähr 1 km südlich von der nördlichsten Spitze und der Ausflußstelle. Die Isobathe von 1,50 Faden (= 3,2 m) ist besonders instruktiv, da sie uns die wesentlichste Eigentümlichkeit der Bodengestaltung des Obersees zeigt, einen durchschnittlich etwa 400—500 m breiten Graben, der geradlinig und parallel dem Ostufer verlaufend von der Mündung des Cournalfusses in der Richtung zur Ausmündung des Sees an der Nordspitze sich hinzieht. Ungefähr in der Mitte zweigt sich von diesem Graben, den ich mit dem Namen „Ostrinne“ späterhin bezeichnen werde, ein anderer nach Südost ab, dessen tiefste Stelle der obenerwähnte Punkt in der Mitte des südlichen Abschnittes des Sees ist. Seine Entstehung verdankt dieser Kessel, den ich ferner „Westrinne“ nennen werde, nach Ansicht von Mickwitz, dem Vorhandensein von Quellen unter dem Schlamm. Im übrigen ist der Boden des Obersees sehr gleichmäßig flach, und nur am nordwestlichen Ufer zeigen die dichter gedrängten Isobathen an, daß die Tiefe an dem aus Flugsanddünen gebildeten Ufer sehr bald ungefähr 2,5 m erreicht. Die übrigen Uferstrecken sind sehr seicht und fallen nur ganz allmählich gegen die Mitte des Sees ab.¹⁾

Mit der liebenswürdig gewährten Erlaubnis des Autors gebe ich auf Taf. IV eine verkleinerte Kopie dieser Karte wieder, in der ich jedoch die Angabe der 368 Punkte, an denen Mickwitz seine Messungen vorgenommen, und die im Original durch gerade Linien verbunden sind, der besseren Übersicht wegen weggelassen habe. Ferner hielt ich es für nützlich, die Karte so umzukehren, daß die Nordspitze des Sees nach rechts oben gerichtet ist, anstatt nach links unten, wie im Original. Das der Karte zu Grunde liegende Längenmaß, den russischen Faden (= 2,13 m), habe ich in der Kopie beibehalten müssen, weil die Umrechnung in Meter sehr unbequeme Brüche ergeben hätte, die man nicht gut in die Karte hätte eintragen können. Der vertikale Abstand zwischen den Isobathen und ebenso zwischen den Linien gleicher Schlammdicke beträgt $\frac{1}{4}$ Faden russisch, d. h. ungefähr $\frac{1}{2}$ m.

¹⁾ A. v. Mickwitz, Bericht über die Erforschung des Obersees im Jahre 1898.

Der Schlamm, dessen Zusammensetzung in einem anderen Kapitel dieser Arbeit berücksichtigt werden soll, bedeckt nach Mickwitz' Untersuchung 76,2 % des gesamten Seebodens. Wie wir oben erwähnten, hat Mickwitz in seiner Karte des Obersees ein Liniensystem gezeichnet, das die Punkte gleicher Schlammstärke verbindet. Sowohl im Original, als auch in der von mir angefertigten Kopie (Taf. IV) werden im Gegensatz zu den durch ununterbrochene Linien dargestellten Isobathen die Linien gleicher Schlammstärke punktiert wiedergegeben. An der Hand dieses Liniensystems können wir uns ebenso leicht über die Dicke der Schlammstärke, die an einem beliebigen Punkt des Sees den Boden bedeckt, orientieren, wie durch den Anblick der Isobathen über die Wassertiefe oberhalb der Schlammstärke.

Zunächst ersehen wir aus dem Liniensystem, das die Schlammstärke andeutet, daß die größten Schlammstärken sich in der westlichen Hälfte des Sees abgelagert haben. Teilen wir den ganzen See in zwei annähernd gleiche Teile durch eine Linie, die von Nordost zum Nord nach Südwest zum Süd verläuft, so finden wir westlich von dieser Linie vier Vertiefungen des Seebodens, in denen der Schlamm die Dicke von 4,8 bis 5,8 m erreicht, während östlich von der gedachten Linie die größte Schlammstärke nur 3,75 m beträgt und außerdem weite schlammfreie Uferstrecken sich befinden. Die größte Dicke überhaupt erreicht der Schlamm des Obersees merkwürdigerweise dicht am nordwestlichen Ufer, das aus Sanddünen besteht, die bis unter den Wasserspiegel reichend den Schlamm sogar stellenweise überlagern. In 400 m und 800 m Entfernung vom Ausfluß befinden sich hier am Nordwestufer die beiden tiefsten mit Schlamm gefüllten Gruben, die von Mickwitz in zwei ziemlich genau in westöstlicher Richtung durch die Nordbucht des Obersees aufgenommenen Profilen anschaulich dargestellt sind (l. c. Taf. 1, Profile 5 und 10). Aus diesen Profilen, deren Kopien ich zusammen mit Kopien zweier anderer Profile (l. c. Taf. 2, Profil 18 und Taf. 3, Prof. 20) auf Taf. III dieser Arbeit wiedergebe,¹⁾ ist ferner ersichtlich, daß der Schlamm nicht direkt dem aus Kalkfels bestehenden Untergrund aufliegt, sondern daß sich dazwischen meist noch Schichten von Sand und Lehm befinden. Besonders deutlich ist diese verhältnismäßig dünne Sand- und Lehmschicht in den Profilen 18 und 20 zu erkennen, von denen 18 (Taf. III) einen Querschnitt durch den breitesten Teil des Obersees 200 m östlich von der Mündung des Cournalflusses in ungefähr nordwestlicher Richtung bis zu den Sanddünen des Westufers, 20 aber einen genau parallelen Schnitt etwa 800 m südwestlich von dem vorigen darstellt. Auch diesen Profilen liegt das russische Maßsystem, der Faden, zu Grunde.

Die oben geschilderte eigentümliche Verteilung des Schlammes und seine Nähe am nordwestlichen Dünenufer, wo er zum Teil von Dünen sand bedeckt über die Uferlinie hinaus sich nach Westen erstreckt (vergl. Profile 5 und 18, Taf. III), spricht deutlich für die Annahme, daß die Sanddünen gegen den See in fortschreitender Bewegung begriffen sind und bereits einen bedeutenden Teil ehemaligen Seebodens bedecken, während das Seeufer nach Osten zurückgedrängt wurde.

¹⁾ Während das Wasser und der harte, aus Kalkfels bestehende Untergrund in den Profilen nicht besonders schraffiert sind, erkennt man die dazwischen befindlichen weichen Sedimente daran, daß der Schlamm von links oben nach rechts unten, der Lehm von rechts oben nach links unten schraffiert und der Sand punktiert gezeichnet ist.

Von den schlammfreien Teilen des Bodens im Obersee sind die meisten mit Sand bedeckt. 16,99 % des gesamten Seebodens ist Sand, der nach Mickwitz hauptsächlich am östlichen, südlichen und an einer Stelle des südwestlichen Ufers sich vorfindet (vergl. Profil 18, Taf. III). Ferner treten an der Oberfläche des Seebodens zu Tage: Kalkfels in einer Ausdehnung von 3,39 % der Gesamtfläche ganz im Norden des Sees, Torf in 2,77 % am Südwestufer und Lehm in nur 0,65 % vor der Mündung des Cournalflusses.

Der Schlamm (Gyttja) bildet über den meist dünnen Schichten von Sand und Lehm eine große zusammenhängende Schicht, die nur an einer Stelle in der Nähe des Westufers in der Linie des Profils 18 von einem flachen Hügel aus Dünen sand durchbrochen wird. Nach Mickwitz' Berechnung kann die Gesamtmasse des Schlammes im Obersee auf 15 Millionen Kubikmeter geschätzt werden, während die Gesamtmasse des Wassers ungefähr durchschnittlich 23 Millionen Kubikmeter beträgt.

Die Wassermenge im Obersee ist übrigens wegen der großen Oberfläche und sehr geringen Tiefe recht bedeutenden Schwankungen unterworfen. Veranschlagen wir beiläufig die mittlere Tiefe auf 2 m, so können wir uns leicht vorstellen, wie ungeheuer groß im Verhältnis zum vorhandenen Wasservolumen der Zuschuß ist, den eine Niveauerhebung von nur 10 cm verursacht, während in tiefen Alpenseen mit steilen Ufern dieselbe Niveauerhebung nur eine verhältnismäßig unbedeutende Vermehrung der ganzen Wassermasse bedeutet. Mickwitz hat nach den täglichen, vom technischen Bureau des Revaler Stadtamtes ausgeführten Wasserstandsmessungen am Obersee die mittleren jährlichen und monatlichen Niveauhöhen für die Jahre 1879 bis 1898 berechnet. Im Laufe dieser zwanzig Jahre wurde der niedrigste Wasserstand mit 36,50 m über dem Meeresspiegel im August des Jahres 1887 erreicht. Der höchste Wasserstand betrug im Juli des Jahres 1892 38,05 m über dem Meere. Doch war dieses Jahr ein abnormes, da sonst im Juli kein Hochwasser zu sein pflegt, sondern im April und Mai, wie aus dem von Mickwitz gezeichneten Diagramm der mittleren monatlichen Wasserhöhen in den Jahren 1879 bis 1898 hervorgeht.¹⁾ Aus diesem Diagramm ersehen wir ferner, daß die durchschnittlichen Schwankungen des Wasserstandes im Obersee etwa 32 cm im Jahre ausmachen. Wie wir jedoch sahen, bedeuten so geringe Niveauschwankungen schon sehr ansehnliche Veränderungen im Volumen der Wassermasse des Obersees. Dazu kommt noch, daß die Ufer im Süden und Nordosten des Sees so flach sind, daß bedeutende Überschwemmungen schon durch verhältnismäßig geringe Erhöhung des Wasserstandes verursacht werden.

Niedrigen Wasserstand zeigen die Monate Februar und März; darauf steigt im April und Mai infolge der Schneeschmelze das Wasser rapid, um im Juni, Juli und August wieder zu fallen. Im September ist das zweite Minimum des Jahres erreicht. Infolge der Herbstniederschläge steigt im Oktober, November bis Dezember das Niveau ein wenig und beginnt im Januar wieder zu fallen. Wir haben also zwei in jedem Jahr regelmäßig sich wiederholende Minima und zwei Maxima des Wasserstandes. Erstere sind einerseits bedingt durch die starke Abdunstung, welche das Wasser des Obersees im Sommer wegen der großen Oberfläche, der starken Erwärmung und der vor Winden nicht geschützten Lage erleidet, und andererseits eine

¹⁾ A. v. Mickwitz, Bericht über die Untersuchung des Obersees im Jahre 1898. p. 10—11.

Folge der Winterkälte, die den größten Teil der kleinen Zuflüsse erstarren läßt. Die Abhängigkeit der Maxima von den vermehrten Niederschlägen im Frühjahr und Herbst ist augenscheinlich.

K. Jacoby¹⁾, der in seiner bereits erwähnten kleinen Schrift die Arbeit von Mickwitz kritisiert, gibt zwar das Vorhandensein zweier Maxima des Wasserzuflusses zum Obersee im Jahre zu, macht aber darauf aufmerksam, daß infolge der am Ausfluß angebrachten Schleusen, die seit einigen Jahren wesentlich dazu benutzt werden, um das Wasser im Obersee aus Rücksicht auf industrielle Unternehmungen aufzustauen, die von Mickwitz ausgerechneten Resultate nicht genau den natürlichen Verhältnissen entsprechen, die ohne jenes Absperrungssystem herrschen würden. Uns genügen die Schilderungen der faktischen Niveauverhältnisse, wie sie Mickwitz gibt, vollkommen zur Beurteilung der allgemeinen jährlichen Niveauschwankungen im Obersee, deren bis in die letzten Jahre fortgesetzte graphische Darstellung wir auf den von Winkler gezeichneten Tafeln VI bis X (für die Jahre 1901—1905) erblicken.

Die Zahlen, welche den von Mickwitz ausgeführten Berechnungen zu Grunde liegen, sind einer langen Reihe von Beobachtungen entnommen, die der Leiter des Wasserwerks am Obersee ausgeführt hat. Es wäre jedoch zu wünschen, daß künftighin nicht nur der Wasserstand des Obersees regelmäßig notiert werde, sondern auch die Temperatur des Wassers, der Sauerstoffgehalt des Wassers, die Zeiten des Zufrierens und Auftauens, die Dicke des Eises und der Schneebedeckung und biologische Veränderungen etc. von kompetenten Personen beobachtet und aufgezeichnet werden. Von der Nützlichkeit und Notwendigkeit der Anlage einer ständigen Beobachtungsstation verbunden mit einer Fischzuchtanstalt und Versuchstation für Fischerei habe ich die maßgebenden Kreise der Revaler Stadtbevölkerung schon in einer früheren Publikation zu überzeugen versucht.²⁾

¹⁾ K. Jacoby, Über die Resultate der Untersuchung des Obersees etc. Reval 1899. p. 7, 10 und 13.

²⁾ Guido Schneider, Ein Vorschlag zur Reorganisation der Bewirtschaftung des Obersees bei Reval. 1904.

II. Das Wasser.

Wegen seiner geringen Tiefe, großen Ausdehnung, abgerundeten Form und ungeschützten Lage am Nordrand einer weiten Terrasse ist der Obersee den Einwirkungen eines jeden Windes, gleichviel von welcher Seite er weht, außerordentlich stark ausgesetzt. Ein Wind von 3 bis 4 Beaufort Stärke erregt schon kurze hohe Wellen mit weißen Kämmen, deren Bewegung, nach der Trübung des Wassers zu urteilen, sich bis auf den Boden bemerkbar macht. Die Temperatur des Wassers ist deshalb in allen Teilen des Sees sehr gleichförmig. Der Unterschied zwischen den Temperaturen an der Oberfläche und am Boden ist sehr gering, und nur an zwei Stellen, an der südöstlichen Ausbuchtung des Sees bei dem Gute Moik und an der südwestlichen Ausbuchtung am Torfufer, habe ich stets Temperaturen gefunden, die von der Durchschnittstemperatur des übrigen Sees etwas abweichen. Am Ufer bei Moik war das Wasser in der Regel etwas kälter, wegen der zahlreichen dort entspringenden kalten Quellen, die auch mitten im Monat Juli sich nicht über 6°C erwärmten. Am südwestlichen Ufer dagegen war das Wasser wärmer, weil diese Partie des Strandes von dem Cournalschen Kiefernwald einigermaßen geschützt und von der Vormittagssonne stärker erwärmt wird. Am Boden des Obersees ist die Temperatur nur an ganz windstillen Tagen etwas kälter als an der Oberfläche. Es gelang mir jedoch nicht, wie ich bereits im vorigen Kapitel berichtete, mittels des Tiefenthermometers, eines sog. trägen Thermometers in Hartgummihülse, das ich bis zu einer Stunde auf dem Seeboden ruhen ließ, so niedrige Temperaturen an irgend einer Stelle des Seebodens, mit Ausnahme des Ostufers, nachzuweisen, daß die Anwesenheit einer Quelle dadurch bewiesen wäre.

Bei ganz schwachem Winde beobachtet man oft Streifen spiegelglatten Wassers auf der Oberfläche des leicht vom Winde gekräuselten Sees. Einmal, am 30. Juli um $7\frac{3}{4}$ Uhr nachmittags, beobachtete ich diese Erscheinung genauer und fand einen deutlichen Temperaturunterschied zwischen dem glatten und dem gekräuselten Wasser auf einer Entfernung von nur wenigen Metern zwischen den Beobachtungspunkten. Das glatte Wasser war an der Oberfläche um $1,3^{\circ}\text{C}$ kälter als das gekräuselte und stammte höchstwahrscheinlich aus einer der kalten Quellen am Ufer des Gutes Moik, in dessen Nähe die Untersuchung stattfand.

Hinsichtlich der Wassertemperaturen im Obersee bin ich leider nur auf meine während des Sommers 1904 angestellten Messungen angewiesen, da mir sonst von keiner Seite im See selbst mehr oder weniger regelmäßig ausgeführte Temperaturbestimmungen zur Verfügung gestellt werden konnten. Namentlich ist die Lücke

sehr bedauerlich, die durch das Fehlen regelmäßiger Temperaturmessungen im Winter verursacht wird. Meine Beobachtungen begannen am 29. April, 2 Tage nachdem das letzte Eis auf dem Obersee gesehen worden war. Wie aus der weiter unten folgenden Tabelle und der Kurve *B* auf Taf. V hervorgeht, stieg die Temperatur, abgesehen von einigen Rückschlägen, die durch kaltes Wetter verursacht waren, ganz beständig bis zum 4. August, an dem das Maximum der Oberflächentemperatur mit $21,9^{\circ}\text{C}$ neben einer maximalen Bodentemperatur von $19,8^{\circ}\text{C}$ beobachtet wurde. Am Südwestufer war das Wasser, wie gewöhnlich, noch wärmer. Nachdem die Temperatur des Sees dieses Maximum erreicht hatte, sank sie infolge eingetretenen kühlen Wetters rapid und betrug schon am 15. August an der Oberfläche in der Mitte des Sees nur $14,8^{\circ}\text{C}$, am Boden $14,5^{\circ}\text{C}$.

Zugleich mit der Temperatur habe ich oft auch die Durchsichtigkeit des Wassers gemessen und deshalb in der Tabelle, in welcher die Temperaturangaben verzeichnet sind, die letzte Kolumne für Angaben über die Transparenz des Wassers reserviert (S. 23—25). Letztere wurde nicht durch die Leseprobe ermittelt, sondern es wurde ein weißer Gegenstand senkrecht hinab in den See versenkt und die Tiefe in Zentimetern notiert, in der der Gegenstand eben unsichtbar wurde. Bis zum Juni benutzte ich hierzu ein kleines Planktonnetz, welches einen Durchmesser von 19 cm hatte, später aber einen weißen Porzellanteller von 24 cm Durchmesser, der in der Mitte durchbohrt und an einem dünnen Stock befestigt wurde, auf dem mit Ölfarbe der Maßstab aufgezeichnet war. Ich wählte diese primitive Methode aus dem Grunde, weil sie sich schneller und bequemer im Boot bewerkstelligen ließ und zugleich auch dem Einfluß der Menge und Verteilung des Planktons auf die Durchsichtigkeit des Wassers Rechnung trägt. Aus der Tabelle und der Kurve *E* auf Taf. V ersehen wir, daß die bereits im Mai sehr geringe Durchsichtigkeit des Oberseewassers im Laufe des Sommers ziemlich konstant abnimmt. Während am 2. Juni der weiße Teller in einem Abstände von 110 cm von der Oberfläche des Wassers unsichtbar wurde, verschwand er am 23. August schon in 35 cm Tiefe den Blicken. Die Ursachen der geringen Transparenz des Wassers im Obersee finden wir einerseits in der sehr reichen Entwicklung von Plankton, namentlich Phytoplankton, im Laufe der Sommermonate und andererseits in der beständigen Anwesenheit gelöster organischer Substanz, die dem Wasser stets eine hellgelbe Farbe verleiht. Die gelbe Farbe des Wassers ist übrigens in verschiedenen Teilen des Sees von sehr verschiedener Nuance. Sie ist heller in der nördlichen Hälfte des Obersees und dunkler in der südlichen. Namentlich in der Nähe des Torfufers und der überschwemmten Wiesen im Süden ist die gelbe Farbe recht gesättigt und geht auf den überschwemmten Wiesen selbst stellenweise in ein dunkles Braun über infolge der Auslaugung des Humus und der abgestorbenen Pflanzenteile durch das stagnierende Wasser.

Die untenstehende Tabelle habe ich versucht übersichtlich zu gestalten dadurch, daß ich die Temperaturangaben nach der Region und Tiefe, aus der sie entnommen sind, in verschiedene Kolumnen eingeteilt habe. Am Kopf jeder vertikalen Kolumne ist die topographische Lage des Beobachtungspunktes im allgemeinen angegeben. Die Bezeichnungen „Ostrinne“ und „Westrinne“ beziehen sich auf die beiden im südlichen Teil des Sees divergierenden, grabenartigen Vertiefungen in der Schlamm-

Tag	Stunde	Ort und Tiefe	Eine Quelle	Südufer	Ostufer	Westufer	Ostrinne, Oberfl.	Ostrinne, Boden	Seemitte, Oberfl.	Seemitte, Boden	Westrinne, Oberfl.	Westrinne, Boden	Nordbucht, Oberfl.	Nordbucht, Boden	Transparenz
25. V.	11 a. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	8,7	—	—	—	80
25. V.	"	" " " 3,0 m tief	—	—	—	—	—	—	—	—	—	8,2	—	—	—
25. V.	12 a/p. m.	Quelle am Gartenufer von Moik	4,5	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
25. V.	1 p. m.	Überschwemmte Wiese von Moik, tief	—	12,7	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
25. V.	"	Überschwemmte Wiese von Moik, flach	—	19,2	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
27. V.	11,45 a. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	10,3	—	—	—	—	—	—	—	100
27. V.	"	" " " 3,5 m tief	—	—	—	—	—	10,0	—	—	—	—	—	—	—
2. VI.	9,55 a. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	13,5	—	—	—	—	—	—	—	—
2. VI.	"	" " " 3,5 m tief	—	—	—	—	—	13,2	—	—	—	—	—	—	—
2. VI.	10,5 a. m.	" " " Oberfl.	—	—	—	—	—	—	—	—	13,8	—	—	—	—
2. VI.	"	" " " 3,5 m tief	—	—	—	—	—	—	—	—	—	13,1	—	—	—
2. VI.	10,55 a. m.	Linie Moik-Reval (Dom), Oberfl.	—	—	—	—	—	—	13,6	—	—	—	—	—	110
2. VI.	"	" " " " 3,5 m tief	—	—	—	—	—	—	—	13,2	—	—	—	—	—
2. VI.	5,30 p. m.	Quelle am Gartenufer von Moik	4,5	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
10. VI.	10-11 a. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	11,9	—	—	—	—	—	—	—	—
10. VI.	"	" " " 3,5 m tief	—	—	—	—	—	11,3	—	—	—	—	—	—	—
14. VI.		Mündung des Cournalfusses . .	—	12,6	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
20. VI.	10-11 a. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	15,2	—	—	—	60
20. VI.	"	" " " 2,6 m tief	—	—	—	—	—	—	—	—	—	14,9	—	—	—
21. VI.	10-11 a. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	15,6	—	—	—	—	—	—	—	—
21. VI.	"	" " " 3,5 m tief	—	—	—	—	—	14,4	—	—	—	—	—	—	—
28. VI.	9-10 p. m.	Am Garten von Moik	—	—	14,7	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
28. VI.	"	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	14,1	—	—	—	—	—	—	—	—
29. VI.	4-5 a. m.	Am Garten von Moik	—	—	13,9	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
29. VI.	"	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	13,9	—	—	—	—	—	—	—	—
29. VI.	9-10 a. m.	Am Garten von Moik	—	—	14,5	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
29. VI.	"	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	14,9	—	—	—	—	—	—	—	60
29. VI.	"	" " " 3,25 m tief	—	—	—	—	—	14,0	—	—	—	—	—	—	—
29. VI.	10 a. m.	Linie Moik-Reval (Dom), Oberfl.	—	—	—	—	—	—	14,6	—	—	—	—	—	60
29. VI.	"	" " " " 3,75 m tief	—	—	—	—	—	—	—	14,0	—	—	—	—	—
29. VI.	3 p. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	14,8	—	—	—	—	—	—	—	—
29. VI.	"	" " " 3,5 m tief	—	—	—	—	—	14,0	—	—	—	—	—	—	—
29. VI.	8 p. m.	Linie Moik-Reval (Dom), Oberfl.	—	—	—	—	14,6	—	—	—	—	—	—	—	—
29. VI.	"	" " " " 3,0 m tief	—	—	—	—	—	14,2	—	—	—	—	—	—	—
29. VI.	"	Am Garten von Moik	—	—	14,5	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
4. VII.	10-11 a. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	15,6	—	—	—	—	—	—	—	—
4. VII.	"	" " " 3,25 m tief	—	—	—	—	—	14,8	—	—	—	—	—	—	—
4. VII.	"	" " " Oberfl.	—	—	—	—	—	—	—	—	15,7	—	—	—	—
4. VII.	"	" " " 3,0 m tief	—	—	—	—	—	—	—	—	—	14,8	—	—	—
4. VII.	5,45 p. m.	" " " Oberfl.	—	—	—	—	16,3	—	—	—	—	—	—	—	—
14. VII.	9,30 a. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	14,4	—	—	—	—	—	—	—	—
14. VII.	11-12 a. m.	Im Schilf am Torfufer	—	—	—	16,7	—	—	—	—	—	—	—	—	—
14. VII.	12,30 p. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	—	—	15,6	—	—	—	—	—	—
16. VII.	9,30 p. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	17,7	—	—	—	—	—	—	—	—
16. VII.	"	" " " 3 m tief	—	—	—	—	—	16,8	—	—	—	—	—	—	—
18. VII.	11,30 a. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	17,3	—	—	—	—	—	—	—	45
18. VII.	"	" " " 3 m tief	—	—	—	—	—	16,7	—	—	—	—	—	—	—
18. VII.	11,50 a. m.	" " " Oberfl.	—	—	—	—	—	—	—	—	17,5	—	—	—	48
18. VII.	"	" " " 2,6 m tief	—	—	—	—	—	—	—	—	—	17,1	—	—	—
18. VII.	12,40 p. m.	Am Garten von Moik	—	—	16,3	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
18. VII.	12,50 p. m.	Quelle am Gartenufer von Moik	5,5	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
23. VII.	3,30 p. m.	Linie Moik-Liiwa, Oberfl. . . .	—	—	—	—	16,3	—	—	—	—	—	—	—	—
23. VII.	"	" " " 3,5 m tief	—	—	—	—	—	15,8	—	—	—	—	—	—	—

Die Ergebnisse einer vom Leiter des Revaler Untersuchungslaboratoriums, Herrn H. v. Winkler am 18. Februar 1905 auf meine Bitte unternommenen Exkursion an den Obersee sind in obige Tabelle nicht aufgenommen worden, sondern sollen hier gesondert besprochen werden. Etwa 200 m westlich von der Mündung des Moiksches Baches begab sich Winkler vom nördlichen Ufer auf das Eis des Obersees zu Eislöchern, die zum Zweck der Eisernnte angelegt waren. Der Himmel war völlig mit Wolken bedeckt und die Lufttemperatur -3°C , als zwischen 12 und 1 Uhr nachmittags die Oberflächentemperatur des Wassers gemessen wurde, zwei Proben zur Bestimmung des Sauerstoffgehalts und zwei Planktonproben genommen wurden. Das Eis hatte eine Dicke von beinahe $\frac{3}{4}$ Meter. Die Wassertemperatur an der Oberfläche in einem Eisloch etwa 100 m vom Ufer betrug $0,4^{\circ}\text{C}$ und der Sauerstoffgehalt an derselben Stelle gleichfalls im Oberflächenwasser war 7,0 cem im Liter. Die Tiefe des Wassers betrug an dieser Stelle 1 m. In einem anderen Eisloch, das etwa 280 m vom Ufer entfernt war, betrug der Sauerstoffgehalt des Oberflächenwassers 6,8 cem¹⁾. Die Tiefe war hier 2 m. Interessanter wäre es gewesen, Nachrichten über die Temperatur und den Sauerstoffgehalt am Boden des Obersees in größerer Tiefe zu erhalten und nicht mit Benutzung eines fertigen Eisloches, sondern unter einer eigens dazu durch die Schnee- und Eisschicht gebrochenen Öffnung, weil noch gar keine Beobachtungen über die Temperatur und die Sauerstoffabsorption der dicken Schlamm lager des Obersees im Winter vorliegen und solche Daten nötig sind, um einen intensiveren rationellen Fischereibetrieb einrichten zu können. Wichtig ist jedenfalls Winklers Beobachtung über die Dicke des Eises, welches demnach an den Ufern in mehr oder weniger breiter Zone bis auf den Boden des Sees hinabreicht.

Am 27. April wurde im Jahr 1904 das letzte Eis auf dem Obersee gesehen, und am 4. November war, wie mir Arrendator Raudith aus Moik schreibt, der See wieder mit Eis bedeckt, das im Lauf des Winters eine Dicke von etwa 70 cm erreichte. Die Zahl der eisfreien Tage betrug im Jahr 1904 also nur 190, und auf dieselben folgten 168 Tage, an denen der See mehr oder weniger eisbedeckt war, denn im Frühjahr 1905 schwand das Eis etwa um eine Woche früher, als im Jahre vorher, nämlich schon um den 20. April herum²⁾.

Die auf Taf. V abgebildeten Temperaturkurven sind dazu bestimmt, einen allgemeinen Überblick über das Steigen und Fallen der Oberflächentemperatur im Obersee, die sich von der Temperatur am Boden nicht sehr wesentlich unterscheidet für die Monate April bis Oktober (exkl.) zu geben. Da die Temperaturen nicht immer zu derselben Tageszeit gemessen wurden, und da, wie wir aus der oben angeführten Tabelle ersahen, die Temperatursteigerung vom Morgen bis zum Nachmittag oft sehr beträchtlich ist, z. B. am Ostufer am 2. Mai von $6,2^{\circ}$ um 9 Uhr

¹⁾ Bei beiden Sauerstoffbestimmungen wurde der Barometerstand nicht mit in Rechnung gezogen, was in diesem Fall wenig bedeutet, weil der Sauerstoffgehalt an der Oberfläche von Eislöchern bekanntlich sehr wechselnd ist und seine Kenntnis deshalb von geringem Wert.

²⁾ Nach Abschluß des Manuskriptes erfahre ich von Herrn Raudith, daß im Jahre 1905 sich das erste Eis auf dem Obersee erst am 29. November zeigte. Infolge des warmen Herbstwetters und starker Stürme bildete sich jedoch keine feste Eisdecke, und große Stellen offenen Wassers wurden noch am 16. Dezember gesehen. Am 17. oder 18. Dezember schloß sich, wie ich annehmen kann, die Eisdecke. Im Jahr 1905 war also der Obersee wenigstens 223 Tage lang als eisfrei zu betrachten, und während etwa 17 Tagen war die Eisdecke unvollständig. Eine so lange Dauer der eisfreien Zeit muß jedoch als abnorm bezeichnet werden und ist eine Folge abnormer Witterungsverhältnisse im Herbst.

40 Min. vormittags bis auf $8,5^{\circ}$ um 5 Uhr 30 Min. nachm., so erhalten wir eine Zickzacklinie, wenn, wie ich es getan habe, in der graphischen Darstellung alle an einem Punkte gemessenen Temperaturen ohne Rücksicht auf die Tageszeit aufgenommen werden. Lassen wir die täglichen Temperaturschwankungen unberücksichtigt, so erhalten wir den Eindruck, daß die Wärme an der Oberfläche des Obersees allmählich vom April bis zum 4. August bis auf $21,9^{\circ}$ in der Nähe des östlichen Ufers, d. h. über der Ostrinne (Kurve *B*), und bis auf $22,3^{\circ}$ im Schutz des Cournalschen Waldes in der Nähe des westlichen Ufers (Kurve *C*) ansteigt, um von diesem Zeitpunkt an im Lauf des Monats August rapid und darauf im September etwas langsamer bis auf 11 bis 12° zu fallen. Die Hauptkurve *B* ist aus den Temperaturmessungen an der Oberfläche der Ostrinne auf der Linie Moik-Liiva (etwa $\frac{3}{4}$ Kilom. vom Ufer des Moikschen Gartens entfernt) zusammengestellt. Da hier jedoch die Temperaturmessungen erst am 25. Mai begannen, ergänzte ich die Kurve *B* mit einigen Messungen, die ich vom 5. bis 10. Mai etwas weiter in der Mitte des Sees ausgeführt hatte, und fügte dazu die Kurve *A* aus Temperaturen, die ich noch vor Ankunft meines Bootes dicht am Ufer des Moikschen Gartens beobachtete. Diese letzteren erwiesen sich jedoch, wie die bis in den Monat Juli fortgesetzte Kurve *A* zeigt, stets etwas niedriger als die Temperaturen in der See mitte wegen der kalten Quellen, welche in dieser Gegend des Ufers entspringen. Die punktiert gezeichnete Kurve *C* gibt einige Temperaturmessungen in der Nähe des westlichen oder richtiger südwestlichen Ufers wieder und enthält die höchste von mir im Obersee gemessene Oberflächentemperatur von $22,3^{\circ}$ C. Die Kurve *D* gibt eine graphische Darstellung der Temperatur in einigen Quellen wieder, die am Ostufer des Obersees am Garten von Moik entspringen. Sie zeigt, daß die Erdtemperatur in der Tiefe, aus welcher das Quellwasser kommt, auch während der wärmsten Zeit des Sommers die Höhe von 7° noch nicht erreicht. Aus Reval sind mir sonst keine Beobachtungen über Erdtemperaturen bekannt geworden; aber in Friedrichshof bei Riga, wo seit einer Reihe von Jahren Dr. F. Buhse Erdtemperaturen in verschiedenen Tiefen bis zu 2,80 m gemessen hat, betrug die Mitteltemperatur im Juli 1892 in 2,80 m Tiefe $8,9^{\circ}$ C.¹⁾

Ich brauche wohl kaum noch hinzuzufügen, daß in einem so seichten Gewässer, wie der Obersee eines ist, die Temperaturkurven verschiedener Jahre entsprechend den atmosphärischen Verhältnissen sehr verschieden ausfallen müssen.

Eine Folge der hohen Temperatur und die hauptsächlichliche Ursache der geringen Durchsichtigkeit des Wassers im Obersee ist die große Menge des Planktons, namentlich des Phytoplanktons, welches im Laufe der Sommermonate kolossal sich vermehrt. Eine genaue Schilderung der Zusammensetzung dieses Planktons werden die folgenden Kapitel bringen. Hier soll es uns nur darauf ankommen, annähernd vergleichbare Werte bezüglich der Menge der im Wasser des Obersees suspendierten Lebewesen zu gewinnen, um ein ungefähres Maß für das Anwachsen dieser Menge im Laufe des Sommers zu haben. Leider sind die Methoden der quantitativen Planktonbestimmung sehr umständlich und immer noch nicht ganz exakt. Ich habe

¹⁾ F. Buhse. Erdtemperatur in Friedrichshof bei Riga, Korrespondenzbl. des Naturf.-Vereins Riga 1893. Die Mittelwerte sind in 2,80 m um 7 Uhr morgens: Januar $5,8^{\circ}$; Februar $5,0^{\circ}$; März $4,4^{\circ}$; April $3,9^{\circ}$; Mai $4,8^{\circ}$; Juni $7,2^{\circ}$; Juli $8,9^{\circ}$; August $10,5^{\circ}$; September $10,8^{\circ}$; Oktober $10,2^{\circ}$; November $8,6^{\circ}$; Dezember $7,1^{\circ}$.

aus diesem Grunde darauf verzichtet, die von Hensen¹⁾ und Apstein²⁾ ausgearbeitete und namentlich von letzterem mit staunenswertem Fleiß angewendete Zählmethode zu gebrauchen, und mich mit der rohen Schätzung der Volumina von in Glasröhren unter Alkohol sich absetzenden Planktonproben begnügt. Ein richtiges sog. quantitatives Planktonnetz nach Hensens Konstruktion konnte für meine Untersuchungen nicht beschafft werden, hätte auch bei der sehr geringen Tiefe des Sees wenig genützt. Anstatt dessen verwendete ich das in der Einleitung erwähnte kleine qualitative Netz, dessen Durchmesser an der Öffnung 19 cm betrug. Dieses aus Müllergaze No. 20 hergestellte, einfach trichterförmige Netz wurde, am Ende einer mit Meterteilung versehenen Stange befestigt, bis in die Nähe des Bodens versenkt und in gleichmäßig langsamer Bewegung wieder vertikal heraufgezogen. Die primitive Konstruktion des Netzes und die Feinheit des Gewebes, dessen enge Maschen sich um so schneller mit Algen verstopften, je mehr Phytoplankton im See vorhanden war, bewirkten eine mit zunehmender Planktonmenge vermehrte Verdrängung der zu filtrierenden Wassersäule. Ohne diese Fehlerquelle weiter zu berücksichtigen, entnahm ich meiner Sammlung von Planktonproben eine Anzahl solcher „Vertikalproben“ und füllte sie in gleiche Röhren aus Glas, die bis zum Rand mit Alkohol nachgefüllt wurden. Nachdem diese Röhrechen drei Wochen unberührt gestanden hatten, wurde der Kubikinhalte des aus Plankton bestehenden Bodensatzes geschätzt und in die graphische Tabelle (Taf. V) eingetragen, indem das gemessene Rohvolumen auf Kubikzentimeter in 1000 Liter Wasser umgerechnet wurde. Wenn auch infolge der Nichtberücksichtigung zweier großer Fehlerquellen, erstens der oben erwähnten stärkeren Verdrängung der zu filtrierenden Wassersäule durch Verstopfung der Netzmaschen bei reichlich vorhandenem Phytoplankton und zweitens des Hindurchschlüpfens kleiner Planktonalgen durch die Maschen des Netzes, die Resultate um so ungenauer werden, je mehr Phytoplankton vorhanden war, so geben doch die auf Taf. V über der Zeitabszisse errichteten Ordinaten einen ungefähren graphischen Ausdruck für die zu den angegebenen Zeiten gefundenen Planktonmengen. Wäre es mir gelungen, für das von mir angewendete Planktonnetz die beiden recht bedeutenden und je nach der Zusammensetzung des Planktons wohl nicht immer konstanten Koeffizienten für Verdrängung³⁾ (v) und Durchlassung (d) der in der zu filtrierenden Wassersäule vorhandenen Organismen zu berechnen und mit Hilfe der Formel $a \times v \times d$, d. h. das gefundene Rohvolumen (a) vermehrt um den Betrag der durch Verdrängung und Durchlassung verloren gegangenen Planktonmenge, die Resultate der Schätzung zu korrigieren, so wären die Ordinaten noch länger geworden und zwar um einen Betrag, der ihrer angegebenen Länge ziemlich direkt proportional wäre. Da somit die von mir gefundenen Zahlen nicht der wahren Menge des in der filtrierten Wassersäule vorhanden gewesenen Planktons entsprechen, ist es unmöglich, auf Grund derselben auch nur eine annähernde Berechnung der im ganzen See vorhandenen Planktonmenge vorzunehmen. Sie können uns nur dazu dienen, über die Art der Volumenschwankungen des Planktons im Laufe von vier Sommermonaten einige Auskunft zu geben.

¹⁾ Hensen. Über die Bestimmung des Planktons. 5. Bericht der Kommission zur wiss. Untersuch. der deutschen Meere. Kiel 1887.

²⁾ C. Apstein. Das Süßwasserplankton. Kiel und Leipzig 1896 und andere Schriften.

³⁾ Vergl. O. Amberg. Beiträge zur Biologie des Katzenses. Inaug.Diss. Zürich 1900. p. 29—35.

Bei der Auswahl der quantitativ zu schätzenden Proben habe ich es, wenn möglich, so eingerichtet, daß möglichst schnell nach einander aus dem östlichen und westlichen Teil des Sees gefischte Planktonproben mit einander verglichen werden können. Die voll ausgezogenen Ordinaten auf Taf. V bezeichnen das Rohvolumen der aus dem östlichen und die unterbrochenen Linien das Rohvolumen der aus dem westlichen Teil des Sees entnommenen Proben (berechnet, wie gesagt, auf cem in 1000 Liter Wasser). Aus dem nördlichen Teil, dicht vor der Ausflußschleuse, wurde nur eine Probe vom 23. August gemessen und das Resultat in Form der langen, gestrichelt punktierten Linie (— · — ·) eingetragen. Vergleichen wir nun die meist an demselben Tage und oft sogar in derselben Stunde geschöpften Proben aus dem Osten (Ostrinne) und Westen (Westrinne) des Sees, so sehen wir, daß die westlichen Proben wenigstens ebenso viel (4. August), meist aber bedeutend mehr (25. Mai, 10./20. Juni, 18. Juli, 31. Juli und 23. August) Plankton enthielten, als die östlichen. Besonders auffallend tritt dieser Umstand zutage in der zweiten Hälfte des Monats Juli, und er ist offenbar bedingt durch die auch aus den Temperaturtabellen ersichtliche stärkere Erwärmung des Wassers im westlichen Teil des Sees.

Das Anwachsen und Abnehmen der Planktonmenge im allgemeinen folgt nicht genau der in Taf. V *B* abgebildeten Temperaturkurve, denn die Vermehrung der in einem Gewässer ansässigen Planktonorganismen geschieht nicht immer direkt proportional der Wärme, sondern nimmt nach Überschreitung des Temperaturoptimums wieder ab. Auch im Obersee wurde von mir das erste Maximum der Planktonvermehrung im Juni und Juli vor Eintritt der heißesten Tage beobachtet. Während aber die Wassertemperatur im See ihren höchsten Grad erreichte (31. Juli bis 4. August), hatte sich die Menge des Planktons auffallend verringert durch massenhaftes Absterben und Zubodensinken der Organismen, und erst nach Ablauf dieser kritischen Zeit erreichte die Planktonmenge wieder die frühere Höhe.

Nicht unerwähnt lassen will ich die letzte Ordinate meines Planktondiagramms (Taf. V, durch Striche und Punkte dargestellt — · — · —). Sie bezeichnet die leider einzige quantitative Vertikalprobe aus dem nördlichsten Winkel des Sees kurz vor der Ausflußschleuse und zeichnet sich durch ihre auffallende Länge aus. Die Schätzung und Berechnung ergab nämlich, daß hier (am 23. August) mehr als 52 cem Plankton in 1000 Litern Wasser (d. h. $52 \text{ cem} \times v \times d$) gewesen sein müssen. Ich habe die interessanten Planktonverhältnisse hier vernachlässigen müssen, weil dieser Teil des Sees zu weit von meinem Laboratorium entfernt war, und kann deshalb kein Vergleichsmaterial aus anderen Monaten beibringen. Es muß wohl angenommen werden, daß hier in dem vor Winden noch am besten geschützten und von der Mittagssonne am intensivsten beschienenen Winkel des Sees das Plankton sich reicher noch entfalten kann, als in der Mitte. Die an demselben Tage (23. August) im westlichen und östlichen Teil der südlichen Hälfte des Sees gefischten Proben enthielten nur halb so viel Plankton als jene Probe aus der Nordbucht.

Die Farbe des Planktons ist im Mai und in der ersten Hälfte des Juni gelblich weiß wegen der überwiegenden Menge tierischer Organismen und wird später im Sommer gelblich bis bläulich grün.

Einen Beweis für die Richtigkeit des aus der Messung der Rohvolumina der Planktonproben und Vergleichung derselben gezogenen Schlußsatzes, daß während der wärmsten Tage, also nach Überschreitung des Temperaturoptimums, eine Verminderung der Planktonmenge eintrat, liefern mir die Untersuchungen über die Transparenz des Wassers.

Die Kurve *E* auf Taf. V gibt die graphische Darstellung der schon oben zusammen mit den beobachteten Wassertemperaturen in einer Tabelle aufgeführten Beobachtungen über die Durchsichtigkeit des Wassers in den Monaten April bis August. Die Kurve verläuft im Mai fast horizontal. Die Durchsichtigkeit ist zwar sehr gering im Vergleich mit anderen Gewässern (nur 100 cm für einen weißen Teller von 24 cm Durchmesser), fällt dann plötzlich während der Zeit des Auftretens der Wasserblüte sehr steil auf 60 cm und weiter auf 50 und 45 cm, um während der wärmsten Tage, in der ersten Augustwoche wieder bis auf 55 zu steigen. Diese plötzliche Zunahme der Transparenz des Wassers in der wärmsten Zeit fällt genau zusammen mit der oben beschriebenen und in Taf. V graphisch dargestellten Verminderung der Planktonmenge.

Eine zweite Ursache, die neben dem reichlichen Plankton viel zur Verminderung der Durchsichtigkeit des Oberseewassers beiträgt, ist der Reichtum des Wassers an gelöster organischer Substanz.

Im Oktober 1896 führte Cand. chem. F. Lehbert¹⁾ im Auftrag des Revaler Gas- und Wasserwerks mehrere Analysen aus und bestimmte unter anderem den Gesamtgehalt des Wassers an organischer Substanz in der Mitte des Obersees zu 28 Teilen in 100000 Teilen Wasser, während in einem Freibrunnen der Wasserleitung fern vom See 14 Teile zur selben Zeit gefunden wurden. Apotheker R. Lehbert bestimmte während eines Orkans die Gesamtmenge der organischen Substanz im Wasserleitungswasser, das „tintenähnlich“ aussah, zu 58,6 Teilen in 100000 Teilen Wasser im Jahr 1897. So hohe Zahlen gehören jedoch zu den Ausnahmen und werden hervorgerufen durch Verunreinigung des Wassers mit Bodenschlamm infolge starker Winde. Mag. Paul Nass, der 1885 im Oktober das Wasser im Obersee auf organische Substanz analysierte, fand nur 11,06 Teile in 100000 Teilen Wasser. Diese Zahlen beziehen sich auf die Gesamtmenge der organischen Substanz im Wasser, also gelöste Stoffe + Plankton + eventuell Bodenschlamm. Es gibt aber auch zahlreiche Analysen des Oberseewassers und zwar nach Proben, die der Wasserleitung entnommen waren, in denen die gelösten Stoffe besonders berücksichtigt sind. So fand Apotheker R. Lehbert am 3. September 1886 im unfiltrierten Leitungswasser 6,35, im filtrierten 4,1 Teile organischer Substanz, am 17. Oktober 1890 4,42, beziehungsweise 2,05 Teile in 100000 Teilen Wasser.

Auf meine Bitte untersuchte mein Bruder, Leiter der chemischen Versuchstation am Polytechnischen Institut zu Riga, Carl Schneider, eine Wasserprobe, die wir gemeinsam am 8. September 1905 der Wasserleitung in unserem Hause (Baltischporter Straße 5) entnahmen, sowohl auf die chemische Zusammensetzung

¹⁾ Rudolph Lehbert. Die organischen Verunreinigungen des Oberen Sees. Revalsche Zeitung 1897 No. 274 (4. Dezember).

nach dem Filtrieren, als auch hinsichtlich der Farbe. Sein Bericht über die Analyse lautet:

Analyse des filtrierten Wassers.

Eigenschaften: geschmack- und geruchlos.

Farbe = derjenigen einer gleich dicken Schicht einer
0,00018 prozentigen Kaliumbichromatlösung.

Sauerstoffverbrauch:	0,0107 gr O pro Liter
Abdampfrückstand	0,1464 gr pro 1 Liter
Glührückstand	0,0776 " " " "
„ nach Behandlung mit Ammoncarbonat	0,1126 " " " "
Ammoniak	nicht vorhanden
Salpetrige Säure	" "
Salpetersäure	" "
Chlor	0,0042 gr pr. 1 Liter
Schwefelsäure (SO ₃)	0,0027 " " " "
Kieselsäure	0,0008 " " " "
Eisenoxyd + Tonerde	0,0001 " " " "
Kalk	0,0546 " " " "
Magnesia	0,0046 " " " "
Alkalien	unbestimmt.
Gesamthärte in deutschen Graden	6,1 °.

Berechnen wir aus dem in der Analyse meines Bruders angegebenen „Sauerstoffverbrauch = 0,0107 gr O pro 1 Liter“ die ungefähre Menge der gelösten organischen Substanz, so erhalten wir 0,214 gr im Liter oder 2,14 Teile in 100 000 Teilen Wasser, also eine Zahl, die gut übereinstimmt mit den von R. Leibert 1886 und 1890 gewonnenen Resultaten. Eine solche Menge gelöster organischer Substanz, die etwa um das Zehnfache die Menge übertrifft, welche nach dem hygienischen Schema ein gutes Trinkwasser haben darf, könnte auf den ersten Blick den Anschein erwecken, als sei das Wasser des Obersees nicht nur nicht vorzüglich, wie ich es in der Tat bezeichne, sondern im Gegenteil recht schlecht. Gedenken wir aber des Umstandes, daß der Obersee sein Wasser aus Torfmooren zum größten Teil bezieht, und daß die gelbe Farbe des Wassers fast ausschließlich der Beimengung von Humussäuren zuzuschreiben ist, die einen schlechten Nährboden für Bakterien abgeben¹⁾, so werden uns die hohen Zahlen nicht schrecken. Daß fäulnisfähige organische Substanz im Wasser des Obersees kaum gelöst vorkommt, beweist die völlige Abwesenheit gelöster stickstoffhaltiger Verbindungen.

Das Verhältnis der anorganischen Salze und auch der Härtegrad sind sehr günstig.

Seinen genügenden Kalkvorrat erhält das Wasser des Obersees hauptsächlich wohl durch Vermittlung von Quellen. Das Wasser der Quellen am Ostufer ist so stark kalkhaltig, daß es z. B. zum Verdünnen von Alkohol nicht zu brauchen war wegen des Niederschlags, den kohlenaurer Kalk auf dem Boden und an den Wänden der Flasche bildete. Das im Südwesten aus den Torfmooren rinnende Wasser ist

¹⁾ Vgl. C. Metz. Mikroskopische Wasseranalyse, Berlin 1898. p. 285.

stellenweise sehr stark eisenhaltig, wie die Reaktion mit Ferrocyankali und Salzsäure bewies. Es gelangt aber nur wenig von diesem Eisen bis in die Wasserleitung, denn das meiste geht im sauerstoffreichen Wasser des Sees in unlösliches Ferrioxyd über. Der Ursprung des Eisens ist wohl in den verwitternden Geröllsteinen der Moränen zu suchen, die sich im Westen und Süden vom Obersee reichlich finden.

Zum Vergleich will ich hier eine von M. Kutscheroff¹⁾ ausgeführte Analyse des Wassers aus dem See Bologoje anführen, der in einiger Beziehung dem Obersee ähnlich ist. Er liegt in der Nähe der Eisenbahnstation gleichen Namens der Nikolaibahn in der Mitte zwischen St. Petersburg und Moskau inmitten der großen Moräste der Waldaiegend und ist sehr flach infolge immenser Schlammablagerung am Boden. Sein Wasser ist von gelblicher Farbe, schwach alkalischer Reaktion und schmeckt und riecht ein wenig nach Sumpfwasser. Die Zusammensetzung des Wassers ist folgende:

Abdampfrückstand	0,0947 gr pro 1 Liter
Glührückstand	0,0715 " " " "
Ammoniak	0,0004 " " " "
Salpetrige Säure	nicht vorhanden
Salpetersäure	Spuren
Chlor	0,0068 gr pro 1 Liter
Schwefelsäure	0,0049 " " " "
Kieselsäure	0,0045 " " " "
Eisenoxyd + Tonerde	nicht vorhanden
Kalk	0,0272 gr pro 1 Liter
Magnesia	0,0051 " " " "
Alkalien	0,0098 " " " "
Gesamthärte in deutschen Graden	3,4 ⁰ .

Vergleichen wir die mineralischen Bestandteile im Wasser beider Seen, so finden wir, daß sich der Obersee vor dem Bologojensee vorteilhaft auszeichnet durch größeren Kalkgehalt und geringeren Gehalt an Schwefelsäure. Organische Substanz findet sich in beiden Seen viel im Wasser gelöst, und trotz des Vorhandenseins von ein wenig Ammoniak und Salpetersäure erklärt Kutscheroff das Wasser des Bologojesees noch für „nicht unbedingt untauglich als Trinkwasser.“

¹⁾ M. Kutscheroff. Analyse des Wassers vom Bologoje-See. Berichte der Biolog. Süßwasserstation der K. Naturf. Gesellsch. St. Petersburg, Bd. 1, 1901, p. 260, 261

III. Der Schlamm.

Die außerordentlich große Schlammmasse, deren Menge und Verteilung im Obersee bereits oben im ersten Kapitel nach den von Mickwitz gesammelten Daten geschildert wurde, ist im Laufe der Zeiten entstanden zum Teil aus Sedimenten, welche die Zuflüsse dem See zugeführt haben. Zu dieser Kategorie gehört offenbar das lehmige Sediment, welches Mickwitz vor der Mündung des Cournalflusses feststellte. Eine andere Portion wird von Winden in den See geweht als Staub, Blätter, Heu, Stroh, Blütenstaub, Früchte und Samen verschiedener Gewächse. Die Menge Quarzsand, die dem Schlamm überall im See reichlich beigemischt ist, wird offenbar von den im Nordwesten den See umrahmenden hohen Flugsanddünen in das Wasser geweht. Drittens liefern die im See selbst absterbenden Tiere und Pflanzen ihren Beitrag zur Schlammbildung, da ihre festen unlöslichen Teile sich reichlich auf dem Seeboden ablagern. Besonders viel solchen organischen Schlammes liefern die großen Schilfbestände an den Ufern. Die Hauptquelle der Schlammbildung ist aber die Erosion der Ufer, die bei hohem Wasserstand gewaltige Mengen von organischer und anorganischer Substanz dem Bodenschlamm zuführt.

Wie schon Mickwitz¹⁾ konstatiert hat, besteht der Schlamm im Obersee stellenweise wesentlich aus Resten abgestorbener Organismen, unter denen besonders die Kieselschalen von Diatomaceen zu nennen sind, und Sand, der von den Dünen herab in den See geweht wird. Die Farbe des Schlammes ist grüngrau oder bräunlich, stellenweise weißlich infolge seines Gehaltes an kohlensaurem Kalk organischer Herkunft. In feuchtem Zustand bildet der Schlamm, nach Mickwitz, „eine ungewöhnlich elastische Masse, die an Gummi elasticum erinnert.“ Im allgemeinen ist die von Mickwitz gegebene Beschreibung des Schlammes, von dem er in der Lage war, eine große Anzahl Proben zu untersuchen, durchaus zutreffend. Hinsichtlich des Gehaltes an organischer Substanz bin ich aber doch zu einem abweichenden Resultat gelangt, insofern als ich nirgends Schlamm von rein organischer Herkunft im Obersee gefunden habe, sondern stets in mehr oder weniger starker Vermengung mit Flugsand. Allerdings stammen meine Proben nur von der Oberfläche der Schlammsschicht und wurden teils direkt mit Wasserschöpfer oder Dredge geschöpft, teils aus dem Darm schlammfressender Fische (*Abramis brama* und *Leuciscus rutilus*) entnommen, während Mickwitz mit einem Erdbohrer durch die ganze Dicke des weichen Untergrundes reichende Proben sammeln konnte.

¹⁾ A. v. Mickwitz, Bericht über die Untersuchung des Obersees, p. 10 und 12.

Die größte Menge organischer Substanz enthält der Schlamm am Südwestufer, wo er hauptsächlich aus Blättern und Stengeln von *Hypnum* und *Sphagnum* besteht. Die großen, viele Kubikmeter Torf mit Wurzeln von *Pinus silvestris*, *Vaccinium*arten, *Rubus chamaemorus* etc. enthaltenden Quadern, die alljährlich längs dem ganzen etwa 2 km langen Torfufer in den See abstürzen, werden schnell vom Wasser zerfasert und zerrieben, und ihre Spuren in Form von *Hypnum*- und *Sphagnumb*blättern finden sich über den ganzen See verstreut überall im Schlamm.

Sehr reich an organischer Substanz ist ferner der Schlamm längs dem West- und Nordwestufer unterhalb der hohen Uferdünen. Hier sind es große, aus *Arundo phragmitis*, *Graphephorum arundinaceum* und *Scirpus lacustris* bestehende Schilfdickichte, die jährlich den Schlamm vermehren helfen und deren Stengel, Blätter etc. man in allen Stadien der Zersetzung hier vorfindet. Siebt man eine größere Portion Schlamm von diesem Uferteil durch ein Fischnetz, so erhält man ein bis mehrere Dezimeter lange Stücke von Halmen der oben erwähnten Gramineen und in großer Menge leere Schalen von *Anodonta variabilis*.

Bedeutend reicher als am ganzen westlichen Ufer ist der Schlamm mitten im Obersee an Sand. Mit unbewaffnetem Auge kann man allerdings schwer abschätzen, wieviel Sand ungefähr in der grauen bis graubraunen Masse sich findet, die als dicke Schicht jeden Gegenstand umhüllt, den man auf den Seeboden hinabsenkt. In feuchtem Zustand sind nämlich die organischen Bestandteile des Schlammes bedeutend voluminöser als nach dem Eintrocknen und verhüllen die reichliche Menge Sand, mit der sie vermengt sind. Trocknet man eine solche Schlammprobe an der Luft, so erhält man einen harten Klumpen von der Farbe und Konsistenz des grauen quartären Lehms in lufttrockenem Zustand. Die Oberfläche solch getrockneten Schlammes glitzert infolge der reichlichen Menge kleiner Quarzkörner des Sandes, den er enthält. Auf meine Bitte untersuchte Herr Mag. Sigurd Stenius Assistent für Chemie an der Hydrographisch-biologischen Kommission in Helsingfors, drei Schlammproben aus dem Obersee auf ihren Gewichtsverlust nach dem Glühen. Eine von diesen Proben, die wir als Nr. 1 bezeichnen wollen, hatte ich am 2. Juni aus einer Tiefe von 3,5 m etwa 2 km südlich von der Nordspitze des Sees ungefähr in der Mitte zwischen dem westlichen und östlichen Ufer mit einer eisernen Schöpfkelle entnommen. Eine andere Probe (Nr. 2) hatte ich aus 4 m Tiefe am 10. Mai ungefähr mitten im See auf der Linie vom Landgut Moik in nordwestlicher Richtung zu den Sanddünen mit derselben Schöpfkelle entnommen. Nr. 3 ist eine Probe, die am 10. Juni mit der Triangeldredge aus 3,5 m Tiefe auf der Linie vom Landgut Moik nach Osten aus der Rinne entnommen wurde, die von der Mündung des Courmalfusses nordwärts zum Ausfluß sich hinzieht. Alle drei Proben hatten frisch eine dunkel graubraune Farbe, getrocknet aber waren sie lehmgrau. Sie wurden vom Mag. S. Stenius, jede für sich, folgendermaßen behandelt. Die lufttrockenen Proben wurden vorsichtig zerrieben und 5 g von jeder in einer Platinschale abgewogen, in der sie während 4 Stunden einer Hitze von 100° C ausgesetzt wurden. Darauf wurden die Schalen mit ihrem Inhalt von neuem gewogen und alsdann geglüht bis ein konstantes Gewicht erreicht war. Das Resultat der Untersuchung ist folgendes:

Probe	Nr. 1	Nr. 2	Nr. 3
Gewichtsverlust bei Erwärmung auf 100° C	1,81%	6,61%	4,58%
Gewichtsverlust beim Glühen	8,03 „	10,14 „	22,60 „
Rückstand nach dem Glühen	90,16 „	83,25 „	72,82 „
	100%	100%	100%

Die Untersuchung geschah am 15. und 16. Februar 1905, also 8—9 Monate, nachdem die Proben gesammelt und getrocknet waren. Obgleich sie während dieser langen Zeit in völlig gleicher Verpackung in demselben Kasten aufbewahrt worden waren, zeigte doch die Probe Nr. 2 einen bedeutend größeren Gehalt an hygroskopisch festgehaltenem Wasser als die beiden anderen Proben. Vielleicht beruht diese Erscheinung auf einer größeren Menge von Moosresten, da sonst die absolute Menge organischer Substanz kleiner ist, als in der Probe Nr. 3. Der Rückstand war in allen drei Proben in der Hauptmasse Sand von gelblicher Farbe.

Schwefelwasserstoffgeruch habe ich niemals an Schlammproben aus dem Obersee selbst wahrgenommen. Nur auf den in der ersten Hälfte des Sommers überschwemmten Wiesen des Gutes Moik entsteht durch Zersetzung von Pflanzenteilen stellenweise reichlich ein Gas, das in Blasen entweicht und nach Schwefelwasserstoff riecht.

Während die im Schlamm enthaltene organische Substanz, wie wir oben sahen, am Westufer hauptsächlich aus Moos- und Gramineenresten sich bildet, entsteht sie am östlichen Ufer zum größten Teil durch Abrasion der Wiesenränder des Landgutes Moik bei Hochwasser und gleichfalls durch Absterben der die Schilfdickichte bildenden Gramineen (*Arundo phragmites*, *Gracophorum arundinaceum*, *Scirpus lacustris* und *Scirpus paluster*). Die feinen Wurzelfasern aus dem zerwaschenen Humuslager der Uferwiesen erblickt man im Frühjahr massenhaft im Wasser in der Nähe des Ostufers.

Die größte Masse des die Mitte des Sees einnehmenden Schlammes setzt sich an der Oberfläche aus folgenden Bestandteilen zusammen, die man durch Siebe aus verschieden dichter Müllergaze und gröberem Gewebe, z. B. Jutestoff, Fischnetz u. s. w., von einander trennen kann. Siebt man den Schlamm durch die feinste Müllergaze (Nr. 20), so entweicht sehr feiner Sand und hauptsächlich eine sehr feine Substanz von schwarzbrauner Farbe, die zum größten Teil wohl aus den abgestorbenen Zellen der die Wasserblüte bildenden Algen (*Clathrocystis aeruginosa*, *Microcystis* und *Anabaena*arten) besteht. Verwendet man ein gröberes Filter, so passieren durch dasselbe noch zahlreiche andere Überreste von kleinen Pflanzen und Tieren, die meist dem Plankton angehören. Es würde hier zu weit führen, alles aufzuzählen, was ich an Resten von Planktonorganismen im Schlamm des Obersees gefunden habe. Es dürfte eine teilweise Wiederholung der in einem späteren Kapitel über das Plankton befindlichen Listen aller Planktontiere und -pflanzen werden. Ich will hier nur einige besonders häufige und charakteristische Schlammbildner aus der Zahl der Planktonwesen herausgreifen. Da finden wir in erster Linie *Pediastrum* und Reste anderer Algen in großer Menge; ferner Schalen- und Ehippien von Cladoceren, namentlich die charakteristischen Schnäbel von *Bosmina coregoni*, Panzer von Rotatorien u. s. w.

Andere sehr charakteristische Bestandteile unter diesen feineren Schlammkörnchen sind Fichtenpollenkörner, Teile von *Hypnum* und *Sphagnum* und stark zerkrümelte Reste von Phanerogamen, hauptsächlich Gramineen, und von Schalen der *Anodonta variabilis*.

Siebt man eine größere Menge Schlamm durch ein sehr weitmaschiges Gewebe, z. B. ein Fischnetz, so erhält man neben mehr oder weniger heilen Schalen von *Anodonta variabilis*, Fichtenzapfen, Stücke von Zweigen und Wurzeln verschiedener Bäume und Sträucher, namentlich aber große Mengen von *Arundo phragmites*, *Grapphorum arundinaceum*, *Scirpus*- und *Carex*-arten in allen Stadien allmählicher Zerstörung.

Läßt man eine Portion frisch mit der Dredge gehobenen Schlammes mit Wasser bedeckt einige Stunden in einer flachen Schale stehen, so sammeln sich an der Oberfläche zahlreiche schlammbewohnende Tiere an. Das wie ein beständiger Regen auf die Oberfläche des Schlammes niederfallende absterbende Plankton ist für diese Schlammbewohner eine sehr reichliche Nahrung. In erster Linie fallen durch ihre leuchtend rote Farbe die bis 4 cm langen Larven von *Chironomus plumosus* auf. Daneben finden sich auch andere, kleinere Chironomidenlarven und Larven aus anderen Insektengruppen. Von limicolen Anneliden ist *Tubifex rivulorum* namentlich in der zweiten Hälfte des Sommers überall im Schlamm reichlich anzutreffen. In seiner Nähe finden sich stets freilebende Nematoden, *Dorylaimus stagnalis* Duj., von denen ich sowohl Weibchen, als auch Männchen in großer Zahl beobachtete. Ein sehr charakteristischer Schlammbewohner ist ferner das rhabdocoele Turbellar *Plagiostoma lemani* Dupl., ein bis 4 mm langer, weißer Wurm, der stellenweise auf dem Schlamm in großen Mengen vorkommt.

Soweit gelangte ich bei der Untersuchung frischer und getrockneter Schlammproben. Wie man aber im Ozean oft Tierformen, z. B. Cephalopodenarten, in ungeahnter Fülle und Mannigfaltigkeit findet, wenn man den Darm der Walfische¹⁾ durchsucht, während sonst einige Arten dieser Tintenfische im offenen Meer nur selten oder nie mit Trawls und Planktonnetzen erbeutet werden, so ergab auch die Untersuchung des Darminhalts schlammfressender Fische in unserem Fall überraschende Resultate. Weder im Plankton, noch in den obersten Schlammsschichten oder in der Uferzone konnte ich mit Planktonnetz und Dredge mehr als nur einige vereinzelte Exemplare der Cladocerenpezies *Lynceus affinis* auffinden, die aber einen wesentlichen Bestandteil der Nahrung 15 bis 30 cm langer Brachsen (*Abramis brama*) im Obersee bildet. Daß *Lynceus affinis* in der Tat im Schlamm und nicht im Plankton lebt, beweist, abgesehen von seiner Abwesenheit in fast allen Planktonproben, der Umstand, daß im Brachsendarm diese Cladocere stets zusammen mit *Tubifex rivulorum*, *Dorylaimus stagnalis* und anderen echten Schlammtieren, ferner mit Sand, Moosblättern, Bodendiatomaceen u. s. w., also mit deutlichen Schlammbestandteilen gefunden wurde. Auch kann man nicht annehmen, daß die im Brachsendarm gefundenen *Lynceus affinis* Leyd. nur leere Schalen waren, die schon den toten Bestandteilen des Schlammes angehörten, denn es fanden sich namentlich im Vorderdarm zahlreiche Exemplare, die so wohl erhalten waren, als

¹⁾ Vgl. Fürst A. v. Monaco. Eine Seemannslaufbahn. Berlin 1903. p. 160 ff.

ob sie soeben lebend verschluckt worden wären. Ich glaube, aus diesen Erfahrungen schließen zu dürfen, daß *Lynceus affinis* ein ständiger Bewohner des Schlammes im Obersee ist, der stellenweise sehr häufig vorkommt und in gewisser Tiefe im Schlamm wühlt. In weit geringer Anzahl fand ich neben *Lynceus affinis* im Darm der Oberseebrachsen den *Lynceus quadrangularis* O. F. M. und Ostracoden.

Überhaupt findet man im Fischdarm gewisse Bodentiere viel bequemer als im Schlamm, wo sie sich mit weit größeren Quantitäten von totem Detritus mengen, und ich kann diese Methode der Schlammforschung nur angelegentlichst empfehlen. So beweist z. B. auch die Anwesenheit zahlreicher Reste von Pisidien und jungen Anodonten im Darm, daß die Brachsen diese kleinen Muscheln, die in den Dredgeproben nur äußerst selten gefunden wurden, mit Erfolg aufzusuchen verstehen.

Von erwachsenen *Anodonta variabilis* gelang es mir ungeachtet der großen Menge von Schalen, die jeder Zug mit der Dredge oder dem Fischzugnetz heraufbefördert, kein einziges lebendes Exemplar auf diesem Wege zu erhalten. Die ersten lebenden Exemplare fand ich erst im Spätsommer 1905 bei sehr niedrigem Wasserstande, als weite, im Jahr vorher mit Wasser bedeckte Uferstrecken trocken gelegt waren, die ich wie einen Ebbestrand nach Bodentieren absuchen konnte.

Von schlammbewohnenden Rhizopoden wurden bisher im Obersee außer *Arcella vulgaris* 17 Arten von Difflugien gefunden, deren genaue Bestimmung ich Dr. K. M. Levander verdanke und die im Kapitel über die Fauna des Obersees namhaft gemacht werden sollen.

IV. Die Vegetation.

In seiner höchst anziehend geschriebenen „Flora der Umgebung Revels“ schildert Edmund Russow¹⁾ die Pflanzenwelt des Obersees und seiner Umgebung folgendermaßen: „Der schmale Wiesensaum von der Papierfabrik bis zum Moikschen Krüge ist ausgezeichnet durch das häufige Vorkommen von *Inula britannica* und *Trifolium hybridum*; zerstreut wachsen hier: *Melilotus macorrhiza* und *Malachium aquaticum*; hart am Ufer: *Heliocharis palustris* und *uniglumis*, *Polygonum terrestre* und *lappathifolium*, im Wasser *Potamogeton heterophyllus*. Dagegen ist das SO.-Ufer des Sees in seiner ganzen Ausdehnung mit hohen *Phragmites*-Stauden, *Festuca borealis*²⁾ und *Scirpus lacustris* bewachsen, die stellenweise bis über eine viertel Werst vom Ufer mit ihren Rispen über die Oberfläche des Wassers hervorragten. Ferner zieht sich diesem Ufer entlang ein sandiger Wall, der bis auf eine kurze Strecke in der Nähe des Gutes Moik mit *Salix bicolor*, *nigricans* und *Caprea* bebuscht ist, unter deren Schutz *Calamagrostis epigeios*, *Veronica longifolia*, *Lysimachia vulgaris*, *Ptar-mica vulgaris* und *cartilaginea*, *Spiraea Ullmaria*, *Epilobium angustifolium* und *hirsutum*, *Iris Pseud-Acorus* und *Phalaris arundinacea* gedeihen, beide letztere an Gräben, die den Wall durchschneiden. Wo das Weidengebüsch fehlt, bedeckt den trockenen, sandigen Boden: *Braya supina*, *Potentilla salisburgensis*, *Ranunculus polyanthemus*, *Dianthus deltoides*, *Armeria elongata*, *Carex hirta*, *Bromus arvensis* und *Botrychium Lunaria*; an feuchten Stellen, die vom Wasser bespült werden, findet sich *Ranunculus reptans*. Auf den sumpfigen Wiesen von der Dörptschen Straße bis zum Gute Moik treten *Cnidium venosum* und *Thalietrum simplex* hervor in Gräben und an überschwemmten Stellen: *Nasturtium amphibium* mit seinen Varietäten, *Hottonia palustris*, *Utricularia vulgaris* und *intermedia*.

Von dem sandigen Uferwall erstrecken sich nach *S* bis zu den feuchten Buschwiesen Cournalls und dem Hochmoor in Sauss, zwischen dem Strich sumpfiger Wiesen, der sich von Moik bis Cournall hinzieht und dem Nadelwalde, der sich vom Ristischen Krüge zu beiden Seiten der Raudiaschen Straße bis an die Grenze des Gebiets erstreckt, Grasmoräste, die zum Teil strauchlos, zum Teil, namentlich zum Rande des Waldes hin, mit *Betula alba* und *pubescens*, *Salix Lapponum*, *rosmarinifolia*, *cinerea* und *bicolor* und *Myrica gale* bestanden sind, letztere in Sauss. Die schwankende Decke dieser Moräste setzen folgende Cyperaccen zusammen:

¹⁾ E. Russow. Flora der Umgebung Revels. Archiv für die Naturkunde Liv-, Est- und Kurlands, 2. Serie, Bd. III 1862. p. 39—42.

²⁾ *Festuca borealis* M. et K. = *Grappheporum arundinaceum* Aschs.

Carex teretiuscula, *chordorrhiza*, *filiformis*, *limosa*, *flava*, *Oederi*, *stricta*, *vulgaris*, *Eriophorum angustifolium*, *alpinum* und *vaginatum*, deren Rhizome mit *Sphagnum acutifolium*, *Hypnum aduncum*, *fluitans*, *stramineum* und *giganteum* zu einem dichten Filz verwebt sind; von höheren Pflanzen gesellen sich hinzu: *Menyanthes trifoliata*, *Comarum palustre*, *Calla palustris*, *Triglochin palustre*, *Pedicularis palustris* und *intermedia*. Mitten durch diese Grasmoräste windet sich in zahllosen kleinen Krümmungen ein Gewässer, das kurz vor der Ausmündung in den oberen See aufgestaut wird, so daß die mit *Typha angustifolia*, *Phragmites*, *Festuca borealis*, *Scirpus lacustris*, *Rumex Hydrolapathum*, *Sium latifolium* und *Ranunculus Lingua* bewachsenen Ufer durchaus unzugänglich sind; auf dem Bache kann man nur mühsam sich auf kleinen, flachbödigen Fischerböten durch das dichte Gewirre von *Nymphaea alba*, *Nuphar luteum*, *Stratiotes aloides*, *Potamogeton natans*, *lucens*, *rufescens* und *heterophyllum* weiter bewegen; oberhalb dieser überschwemmten Stelle finden sich im Bache: *Hottonia palustris*, *Utricularia vulgaris*, *Myriophyllum spicatum*, *Callitriche vernalis* und *hamulata* und *Chara vulgaris*¹⁾.“

Auf den Hochmooren in der Umgebung des Obersees, deren Boden vorzugsweise von *Sphagnum acutifolium* gebildet wird, finden sich, nach Russow, als besonders charakteristische Pflanzen: *Ledum*, *Andromeda*, *Rubus Chamaemorus*, *Vaccinium uliginosum*, *Scheuchzeria palustris* und Kiefern.

Auf den weiten Sandflächen und den Dünen am Westufer wächst *Elymus arenarius* L.

Diese vor etwa vierzig Jahren von unserem hervorragendsten baltischen Botaniker gegebene Beschreibung paßt in ihren großen Zügen auch noch heute für die Ufervegetation des Obersees, wenn wir von geringen Veränderungen im Lauf der seither verflossenen Jahre, z. B. der Einwanderung und Einschleppung von Wiesenunkräutern, dem Breiterwerden der Schilfwiesen und der Bepflanzung der Sanddünen mit Kiefern, absehen. Ohne weiter auf diese Veränderungen in der Flora der Umgebung des Obersees einzugehen, wende ich mich der Beschreibung der eigentlichen Wasserflora zu, wie sie sich im Sommer 1904 mir darstellte.

Eine sehr wichtige Rolle nicht nur in biologischer, sondern namentlich auch in ökonomischer Hinsicht spielen in unserem See die Wasserblüte bildenden Algen, weil sie durch massenhaftes Einströmen in die Wasserleitung das Trinkwasser der Stadt Reval verunreinigen. Im Jahr 1896 beobachtete Mickwitz ein starkes Auftreten von Wasserblüte im Obersee²⁾: „es bildete sich, wahrscheinlich infolge der starken Erwärmung der Wasseroberfläche durch die Sonne, eine feine, grüne Algenvegetation, bestehend aus der zur Familie *Nostocaceae* gehörenden *Anabaena flos aquae* in so kolossaler Menge, daß nicht nur alles Wasser im See grün wurde, sondern auch die Oberfläche des Sees sich mit einer rahmartigen Schicht der erwähnten Pflanzen bedeckte. Obgleich im folgenden Jahr das Auftreten der kleinen Pflanzen bedeutend geringer war, gab doch die Qualität des Wassers Veranlassung zu vielen und gerechten Klagen, weil die absterbenden Algen dem Wasser einen

1) In dem systematischen Pflanzenverzeichnis auf p. 110 der zitierten Arbeit wird die Characee als *Chara fragilis* Desv. von Russow aufgeführt mit der Fundortsangabe: „Im Zufluß des oberen Sees!“

2) A. v. Mickwitz, Bericht über die Untersuchung des Obersees im Jahr 1898 p. 1.

unangenehmen Geruch und Geschmack verliehen.“ Über die ihm von Mickwitz zugesandte Wasserprobe gab Professor Edmund Russow ein schriftliches Gutachten¹⁾ ab, das vom 20. September 1896 datiert, folgendermaßen lautet: „Die mir von dem Herrn Stadtingenieur Aug. Mickwitz übergebene Wasserprobe aus dem Oberen See bei Reval ist erfüllt von einer mikroskopischen Alge aus der Gruppe der Spaltalgen, Familie der Nostocaceae, der sogenannten Wasserblüte *Anabaena flos aquae*. Diese Alge ist infolge ihres Chlorophyll- (Blattgrün-) gehaltes nicht gesundheitsschädlich wie die nahe verwandten nicht grünen Mikroorganismen, doch kann sie durch rapide Vermehrung, was zu Zeiten aus noch nicht aufgeklärten Ursachen geschieht, sehr lästig werden und soll sogar dann den Fischen gefährlich werden können. Eine Vertilgung erscheint unausführbar ohne das Wasser zu vergiften. Eine Vermehrung in den Wasserleitungsröhren ist ausgeschlossen, da diese Algen, wie alle grünen Pflanzen, direkt vom Licht abhängig sind. Wahrscheinlich waren die Witterungsverhältnisse (Temperatur und Insolation) des verflossenen Sommers besonders günstig der Entwicklung besagter Alge, und da kein Sommer dem andern gleicht, so ist nicht zu befürchten, daß im nächsten Jahre oder in der Folge die Alge in gleicher Massenhaftigkeit auftreten werde.“ Wir werden im weiteren die Ursachen kennen lernen, weshalb sich Russow's Hoffnung auf Verminderung oder Schwinden der Wasserblüte im Obersee nicht erfüllt hat.

Apotheker Rud. Leibert teilt in einem kleinen Aufsatz über Mikrophotographie²⁾ mit, daß er „von Anfang 1897 bis 1903 etwa 400 Negative von interessanten Planktonteilen“ angefertigt hat. Das Material entnahm er seinem Wasserleitungshahn und stellte fest, daß *Anabaena* „etwa zu Anfang März bis zu ihrem nahezu völligen Verschwinden im Oktober“ gefunden wurde. In einer früheren Publikation³⁾ berichtet Leibert, daß er schon vor dem Jahre 1896 zu verschiedenen Malen das aus dem Obersee stammende Wasserleitungswasser mikroskopisch untersucht und fast zu jeder Zeit Vertreter derselben Formen von Algen, die auch jetzt darin vorkommen, gefunden habe, ohne aber damals Anabaenen zu bemerken. Er nimmt deshalb an, daß *Anabaena flos aquae* entweder anfangs in ganz bescheidenen Verhältnissen am sumpfigen Ufer bei Liiwa vorkam und erst infolge starker Abbröckelung jenes Ufers im Jahr 1895 in größerer Menge in den See gelangte und hier so ungeheuer stark sich verbreitete, daß das Wasser in den Jahren 1896 und 1897 in der zweiten Hälfte des Sommers und den Herbst über trüb und grün gefärbt erscheinen konnte, oder aber „aus einem vielleicht sehr weit vom See abgelegenen Graben, Teich oder Tümpel, der etwa schon lange eine Wohnstätte der Wasserblüte bildete“, durch Ableiten oder zufälligen Abfluß in den Obersee gebracht wurde.

Ich kann mich dieser Auffassung nicht anschließen, sondern muß annehmen, daß Wasserblüte bildende Algen, die z. B. in Finland schon seit langer Zeit in kleinen und großen Seen beobachtet worden sind, auch lange schon den Obersee

¹⁾ Eine Kopie dieses Briefes, der sich bei den Akten des Revaler Gas- und Wasserwerks befindet, verdanke ich Herrn H. v. Winkler.

²⁾ R. Leibert, Einiges über Mikrophotographie. Pharmaceutische Centralhalle 1905, Nr. 5, p. 585—588.

³⁾ R. Leibert, Die organischen Verunreinigungen des Oberen Sees. Revalsche Zeitung 1897, Nr. 274.

bevölkerten, in welchem allerdings die Lebensbedingungen für sie mit jedem Jahr sich günstiger gestalteten, je mehr der Spiegel des Sees sich nach Süden und Osten ausbreitete durch Abrasion der Ufer und die Tiefe durch Schlamm- und Sandablagerung auf dem Boden abnahm. Übrigens ist *Anabaena flos aquae* weder die einzige, noch die wichtigste Wasserblütenalge im Obersee. Außer ihr, die zuerst von Russow sicher bestimmt wurde, kommen, wie wir im Kapitel über das Plankton ausführlicher sehen werden, noch zwei andere Arten von *Anabaena*, nämlich *A. circinalis* und *A. levanderi* viel häufiger vor, ferner *Clathrocystis aeruginosa* und andere Chroococcaceen. Es ist daher gar keine Hoffnung vorhanden, daß diese Wasserblüte bildenden Algen alle schwinden, oder auch nur sich stark vermindern werden, solange der See immer seichter und infolgedessen immer schneller und stärker während der warmen Jahreszeiten durchwärmt wird. Der Sommer des Jahres 1904, der sich durch ganz exzeptionell kaltes und stürmisches Wetter auszeichnete, brachte trotzdem die Wasserblüte zur schönsten Entwicklung. Besonders war es *Clathrocystis aeruginosa*, die das Wasser des Obersees erfüllte und den Hauptbestandteil der Wasserblüte ausmachte.

Die Anwesenheit der letztgenannten Blaualge zeigte sich schon dem unbewaffneten Auge deutlich durch Symptome, die C. Apstein¹⁾ sehr treffend in folgender Weise schildert: „Wenn *Clathrocystis* ihre Hauptvegetationszeit hat, dann sammelt sie sich bei ganz windstillem Wetter direkt an der Oberfläche des Wassers an, man sagt, das Wasser „blüht“. Im Dabersdorfer See habe ich am 24. Oktober 1891 die Wasserblüte sehr gut beobachten können. Kein Lüftchen regte sich, als ich auf den See hinausruderte, der wie mit einem zarten, grünen Schleier bedeckt war. Erst als ein leiser Luftzug sich bemerkbar machte, zerriß dieser Schleier aber nicht beliebig, sondern es bildeten sich senkrecht zur Windrichtung Streifen von geringer Breite, die sich natürlich auf die äußerste Oberfläche beschränkten. Erst bei weiter zunehmender Luftbewegung, bei der kleine Wellen entstanden, verschwanden die Streifen, und man sah die *Clathrocystis* von der Oberfläche verschwinden und in geringer Tiefe schweben.“ Eine ganz ebensolche Erscheinung beobachtete ich am 6. August, einem der seltenen windstillen Tage des Sommers 1904. *Clathrocystis aeruginosa* hatte sich, vermischt mit *Anabaena*-arten an der Oberfläche gesammelt und bedeckte in langen, etwa 2 bis 3 cm breiten Streifen den ganzen See. Sah man näher zu, so konnte man überall in und zwischen den Streifen kleine Wirbelbewegungen sehen. Es waren zahllose Exemplare von *Leptodora kindti*, die ebenfalls an die Oberfläche gestiegen waren und durch ihre stoßweisen Ruderbewegungen diese Wirbel veranlaßten. Im Darm einiger Exemplare von *Leptodora* und anderen Cladoceren fand ich, was auch schon Apstein bei Daphniden beobachtet hat (l. c.), *Anabaena flos aquae* und andere Blaualgen als Nahrung. Vielleicht sind es die massenhaft namentlich auf *Anabaena flos aquae* verankerten Vorticelliden, welche den Cladoceren und anderen Planktontieren den Genuß von Wasserblütenalgen schmackhaft und begehrenswert machen. Auch im Darm kleiner Fischjungen fand ich sowohl *Anabaena*, als auch *Clathrocystis*, namentlich bei *Leuciscus rutilus*.²⁾

¹⁾ Carl Apstein, Das Süßwasserplankton. Kiel und Leipzig. 1896. p. 135.

²⁾ Vgl. S. Strodthmann, Über die vermeintliche Schädlichkeit der Wasserblüte. Forschungsberichte. Plön. Teil 6, 1898, Abt. II, p. 206—212.

Nach dem 6. August sammelten sich bei mäßig starkem Winde an dem über dem Wind liegenden Ufer dicke Massen von *Clathrocystis* und *Anabaena* an, die als grüne, teils blaue, flottierende, mehrere Meter breite und von der Oberfläche bis an den Boden reichende Bank den dem Winde ausgesetzten Teil des Ufers umsäumten. Die bei starkem Wind ans Ufer geworfene und abgestorbene Wasserblüte wird schwarzbraun, und auch der sehr reichlich bei Sturm auf dem Obersee sich bildende Schaum, der sonst in schneeweißen Ballen ans Ufer getrieben wird, erscheint zuweilen blau oder schwärzlich grau, wenn er viel abgestorbenes Plankton, namentlich Wasserblüte enthält.

Die übrigen im Plankton vorkommenden Algen sollen zusammen mit dem ganzen Plankton des Obersees in einem späteren Kapitel eingehend besprochen werden. Hier mag nur noch zweier für den Obersee sehr typischer Formen Erwähnung getan werden. Diese sind erstens *Pediastrum kawraiskyi* Schmidle und andere Arten des Genus *Pediastrum*, die überall massenhaft im ganzen See und im Bodensatz des Revaler Wasserleitungswassers zu finden sind und zweitens *Meridion circulare* (Grev.) Ag. *Meridion circulare* kommt ebenfalls überall zahlreich im See vor, bevorzugt aber insbesondere solche Stellen, wo am Boden des Sees Quellen entspringen. Hier wird die oberste Schicht des Bodenschlammes fast nur aus lebenden und toten Exemplaren dieser Diatomacee gebildet, und an der dunkelolivbraunen Farbe, welche den massenhaften Anhäufungen dieser Spezies eigentümlich ist, kann man, falls das Wasser durchsichtig genug ist, die Stellen erkennen, wo sich Quellen finden.

Ungeachtet der großen Einförmigkeit, die, wie wir sehen werden, in der Verteilung des Planktons über den ganzen Obersee herrscht, und die eine Folge der geringen Tiefe und abgerundeten, fast buchtenlosen Form des großen Seebeckens ist, können wir unter den Pflanzen, abgesehen von der Mehrzahl der Planktonalgen, doch eine Uferflora deutlich feststellen. Diese finden wir überall, wo mehr oder weniger dichte Schilfbestände längs den Ufern wachsen, in deren Schutz die Uferformen gedeihen können. Nach den in ihnen vorherrschenden Phanerogamen können wir in der Uferzone des Obersees folgende Regionen unterscheiden: 1. die *Carex*-region, 2. die Region von *Graphephorum arundinaceum* und 3. die Region von *Arundo phragmites*. Diese drei Regionen sind an den verschiedenen Stellen des Ufers sehr verschieden breit und umfassen keineswegs als drei geschlossene konzentrische Ringe den ganzen See, sondern sind auf mehr oder weniger lange Strecken einzeln, oder alle drei gleichzeitig völlig unterbrochen. Dicht am Ufer findet sich die *Carex*-region. Sie bildet, wenn man von den Überschwemmungsgebieten bei Hochwasser absieht, einen sehr schmalen Streifen, der nur am Süd-, Südost- und Nordostufer, namentlich in der Nähe der beiden Bachmündungen in längerer Ausdehnung zu sehen ist. Außer *Carex*-arten kommt in dieser Region stellenweise *Equisetum limosum* L. in größerer Menge vor. *Utricularia vulgaris* L. kommt in den Mündungen kleiner, halbversandeter Wiesengraben am Südostufer vor. Ferner wachsen in der *Carex*-region, also im Wasser, Gräser, deren Wurzeln durch Zerstörung des Wiesenrasens durch Hochwasser hierher gelangt sind, die aber weder blühen, noch Früchte tragen. Die Wassertiefe beträgt in der *Carex*-region 0 bis 25 cm bei normalem Wasserstand.

Weiter ab vom Ufer folgt auf die *Carex*-region die Region von *Graphephorum arundinaceum*, welche für den Obersee besonders charakteristisch ist. Sie breitet sich in der Zone von 25 bis 150 cm Wassertiefe weithin aus und ist namentlich nordöstlich von der Mündung des Cournalflusses, im Süden, Westen und Osten zu finden. Die *Graphephorum*-region ist gegen die nächstfolgende Region von *Arundo phragmites* nicht scharf abgegrenzt. Die größte Breite beider Regionen zusammen dürfte etwa 1 km betragen, und sie findet sich im Südwesten des Sees.

Graphephorum arundinaceum Aschs. bildet sehr dichte Bestände, entfaltet seine Rispen in der zweiten Hälfte des Juni und gedeiht sowohl auf Sand und Lehmboden, als auch auf Torf. *Scirpus paluster* L. kommt in dieser Region nicht selten vor, und stellenweise wechseln weite Strecken mit *Polygonum amphibium* L. ab mit den *Graphephorum*-beständen. In tieferem Wasser sieht man schon Büschel von *Arundo phragmites* L. neben solchen von *Graphephorum* auftreten, und in 150 bis 250 cm tiefem Wasser auf Sand oder Schlamm Boden ist die Hauptverbreitzungszone von *Arundo*, die aber weder an Breite, noch an Länge der *Graphephorum*-region gleichkommt. *Arundo phragmites* L. erhält etwa zwei Wochen später Rispen als *Graphephorum arundinaceum* Aschs. Gelegentliche Begleiter des Schilfrohes sind *Scirpus lacustris* L., *Potamogeton praelongus* Wulf. und *Potamogeton perfoliatus* L. Die estnischen Fischer am Obersee nennen *Arundo phragmites* wegen der stattlichen dicken Halme „pilliroog“, d. h. Pfeifenrohr, im Gegensatz zu *Graphephorum arundinaceum*, das sie „roog“ nennen.

Da die gewaltigen aus *Graphephorum arundinaceum* und *Arundo phragmites* bestehenden Wiesen bisher nicht abgeerntet wurden, sondern alljährlich nach dem Absterben die Halme von Eis und Wogen zerbröckelt und zerrieben einen beträchtlichen Zuschuß zur Schlamm-Bildung lieferten, habe ich dem Revaler Stadtamt geraten, es solle „jedes Jahr zur Zeit des niedrigsten Wasserstandes, also im September“, die Schilfwiesen abmähen und die abgemähten Gräser fortführen lassen.¹⁾ Als ich übrigens am 30. September 1904 eine Exkursion an den Obersee machte, konnte ich feststellen, daß an einigen Stellen am Südufer *Graphephorum arundinaceum* von Rindern abgeweidet war, deren Spuren deutlich im Ufersande zu sehen waren. Wenn Kühe freiwillig im Herbst im kühlen Wasser stehen, um dort zu weiden, so kann man wohl mit Recht annehmen, daß sie es nicht eines unschmackhaften Grases wegen tun.

Während die lebenden Halme von *Graphephorum arundinaceum* und *Arundo phragmites* im Obersee meist frei von ansitzenden kleineren Pflanzen und Tieren sind, bedecken sich die abgestorbenen, aber noch aufrecht stehenden Halme bis zum Wasserspiegel im Frühjahr mit einem dichten Pelz von Diatomaceen (*Gomphonema olivaceum*, *Cymbella caespitosa*, *Tabellaria* u. a.) und Vorticelliden, zwischen denen *Hydra vulgaris*, Rotatorien (*Rotifer vulgaris*, *Colurus uncinatus*, *Furcularia forficula*) und zahlreiche Infusorien leben.

Die im Obersee vorkommenden *Potamogeton*-arten lassen sich nicht gut in das oben skizzierte Schema der drei Uferregionen und ihrer Vegetation einfügen, weil sie auch dort, wo sie nah am Ufer vorkommen, freies Wasser ohne Gramineen-

¹⁾ Guido Schneider, Ein Vorschlag zur Reorganisation der Bewirtschaftung des Obersees bei Reval. 1904. p. 9.

vegetation bevorzugen. Nach einer schriftlichen Mitteilung des Herrn Max von zur Mühlen, des sehr verdienten Sekretärs des Livländischen Fischereivereins in Dorpat, der die Güte hatte, die von mir im Obersee gesammelten Pflanzen zu bestimmen, fanden sich in meiner Sammlung hauptsächlich fünf Arten von *Potamogeton*, nämlich *P. gramineus* L., *P. perfoliatus* L., *P. praelongus* Wulf., *P. lucens* L. und *P. filiformis* = *marinus* L. *Potamogeton gramineus*, der sich im Obersee durch auffallend große Blätter auszeichnet, und *P. perfoliatus* sind sehr gemein an allen Ufern. Weniger verbreitet sind *P. praelongus* und *P. lucens*. Ersterer kommt zusammen mit *P. perfoliatus* in der Arundoregion vor, erstreckt sich aber noch weiter hinaus in das offene Wasser, letzteren, nämlich *P. lucens*, fand ich nur in der Mündung des Cournalflusses. *P. filiformis* fand ich nur auf den am Ostufer zutage tretenden silurischen Kalkschichten und zwischen Kalksteingeröll. Im allgemeinen sind die *Potamogeton*-bestände des Obersees im Vergleich zu anderen Gewässern dürrig zu nennen. Die Blütezeit der *Potamogeton*-arten begann im Sommer 1904 nicht vor dem Monat Juli.

Am 12. Juni 1898 erhielt Dr. Al. Luther mit der Dredge im nördlichen Teil des Sees eine Anzahl Hibernacula von *Potamogeton crispus* L., einer Art, die demnach wohl auch noch im Obersee anzutreffen sein dürfte, obgleich sie mir beim Botanisieren entgangen ist. Die Hibernacula gleichen sonst der Zeichnung, die C. Raunkiär¹⁾ von ihnen gibt, besitzen aber weniger Blätter.

In vereinzelt Exemplaren fand ich am Südufer *Nuphar luteum* Sm. und am Ostufer *Stratiotes aloides* L.

Potamogeton perfoliatus und noch mehr *P. praelongus* dienen reichlichen Algenmassen als Anheftungspunkt. Proben solcher an den Stengeln, Blättern und Blüten von *P. praelongus* befestigten Algenbüscheln übersandte ich Herrn Dr. K. E. Hirn in Jyväskylä, der die Liebenswürdigkeit hatte, sie mir zu analysieren. *Cladophora glomerata* (L.) Kütz. mit reichlichem Überzug von Diatomaceen (*Gomphonema*, *Cymbella* u. a.) und *Pediastrum boryanum* Ehb. bildete die Hauptmasse dieser Algenvegetation. Daneben fanden sich noch Arten von *Zygnema* und *Spirogyra*, die nicht bestimmt werden konnten, weil ihre Fäden steril waren. Eine ähnliche Zusammensetzung zeigten auch die langen, grünen an Steinen und Pfosten fottierenden Algenbärte. Nach Dr. Hirns Untersuchung bestanden sie zum größten Teil aus *Cladophora glomerata* (L.) Kütz. im „status ramosus“²⁾, die oft einen dichten Überzug von Diatomaceen (*Gomphonema* u. a.) tragen. Daneben fanden sich in meinen Proben sterile Spirogyren *S. inflata* (Vauch.) Rab. und *Zygnema* sp., zahlreiche Diatomaceen und vereinzelt *Anabaena flos aquae* Bréb., *Pediastrum boryanum* Ehb., *Cosmarium meneghini* Bréb. und *Oedogonium oblongum* Witte.

An Kalksteinstücken, die stellenweis das östliche Ufer dicht bedecken, fand ich in Menge eine graugrünliche Alge, die durch starke Kalkinkrustation die Konsistenz eines Kalkschwammes besitzt. Dr. K. M. Levander bestimmte mir diese Alge als *Ricularia haematites* D. C.

Am Schluß dieser Schilderung der Flora des Obersees sei noch der falschen Wasserblüte gedacht, die während der Blütezeit der Kiefern durch den mit süd-

¹⁾ C. Raunkiär, De danske Blomsterplanters Naturhistorie, Kjöbenhavn 1895–1899 p. 83, Abb. 46.

²⁾ Brand, *Cladophora*-Studien 1899 p. 39

lichem und südwestlichem Wind massenhaft in den See gewehten Pollenstaub von *Pinus silvestris* hervorgebracht wird. Am 11. Juni war die Oberfläche des Obersees namentlich längs dem östlichen Ufer ganz gelb von einer dicken Schicht von Kiefernpollen, zwischen denen zahllose Individuen der Protozoenspezies *Coleps hirtus* sich tummelten. Auch späterhin fand ich reichlich Pollenkörner im Plankton.

In dem nun folgenden systematischen Verzeichnis sind alle bisher aus dem Obersee bekannt gewordenen Pflanzenformen und die am meisten charakteristischen seiner nächsten Umgebung der Reihe nach aufgezählt.

Schizophyceae.

Chroococcus limneticus Lemm.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Chroococcus minimus (v. Keißler) Lemm.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Microcystis viridis (A. Br.) Lemm.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Microcystis incerta Lemm.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Clathrocystris aeruginosa (Kütz.) Henfr.

Im Plankton (s. p. 41) (Levander et Lemmermann det.).

Gomphosphaeria lacustris Chodat.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.).

Gomphosphaeria lacustris var. *compacta* Lemm.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Coelosphaerium dubium Grun.

Im Plankton (Lemmermann det.)

Coelosphaerium naegelianum Unger.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Merismopedia elegans A. Br.

Im Plankton (Levander det.); im Wasserleitungswasser
(R. Lehbort det.).

Anabaena flos-aquae (Lyngb.) Bréb.

Im Plankton (s. p. 40, 41) (E. Russow det.).

Anabaena circinalis Rabenh. var. *macrospora* (Wittr.) Lemm.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Anabaena levanderi (Lemmermann in litt.)¹⁾.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Lyngbya contorta Lemm.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Lyngbya limnetica Lemm.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Nostoc lineki (Roth) Bornet.

Wenige haselnußgroße Kugeln wurden von mir am südöstlichen
Ufer am 21. und 26. Juni gefunden (Levander det.).

¹⁾ Wie mir Herr Lemmermann brieflich mitteilt, wird diese neue Art zusammen mit der weiter unten erwähnten *Synedra revaliensis* n. sp. „in Kürze in den Ber. der deutsch. botan. Ges. publiziert werden [Bd. XXIV, 1906].“

Rivularia haematites D. C.

Bildet am Ostufer auf Kalksteingeröll dichte Überzüge von graugrüner Farbe (s. p. 44) (Levander et Elfving det.).

*Chlorophyceae.**Sphaerocystis schroeteri* Chodat.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Ineffigiata neglecta W. et G. West.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Dictyosphaerium pulchellum Wood.

Im Plankton (Lemmermann det.).

Solenococcus farcinalis Schmidle et Zach.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Raphidium brauni Naeg.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Oocystis lacustris Chodat.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Oocystis marssoni Lemm.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Chodatella citrifomis Snow.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Crucigenia rectangularis (Naeg.) Gay.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Coelastrum microsporum Naeg.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Coelastrum sphaericum Naeg.

Im Uferplankton (Levander et Lemmermann det.).

Coelastrum reticulatum (Dang.) Lemm.

Im Plankton und Wasserleitungswasser (Levander det.).

Dimorphococcus lunatus A. Br.

Im Wasserleitungswasser am 24. Juli 1905 (K. Siitoin det.).

Scenedesmus quadricauda (Turp.) Bréb.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.).

Scenedesmus bijugatus (Turp.) Kütz.

Im Wasserleitungswasser am 24. Juli 1905 (K. Siitoin det.).

Scenedesmus brasiliensis Bohlin.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Selenastrum bibraianum Reinsch.

Im Wasserleitungswasser am 24. Juli 1905 (K. Siitoin det.).

Tetraëdron minimum (A. Br.) var. *serobiculatum* Lagerh.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Tetraëdron marssoni Lemm.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Pediastrum angulosum (Ehbg.) Menegh. var. *araneosum* Racib.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.).

Pediastrum kawraiskyi Schmidle.

Im Plankton (Levander det.).

Pediastrum kawraiskyi var. *brevicorne* Lemm.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Pediastrum boryanum (Turp.) Menegh.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.); Uferflora
(Hirn. det.); Wasserleitung (Lehbert det.).

Pediastrum boryanum var. *longicorne* (Reinsch.).

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.).

Pediastrum boryanum var. *brevicorne* A. Br.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Pediastrum duplex Meyen.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.).

Pediastrum duplex var. *pulchrum* Lemm.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Pediastrum duplex var. *clathratum* A. Br.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.).

Pediastrum tetras (Ehbg.) Ralfs.

Im Plankton (Levander det.).

Stigeoclonium sp.

Am Boden (Silfvenius det.).

Oedogonium oblongum Witte.

An Ufersteinen (Hirn det.).

Oedogonium sp.

Im Plankton (Levander det.).

Cladophora glomerata (L.) Kütz.

Bildet in seichtem Wasser am Ufer dichte schwimmende
Algenmassen, die ein Zufluchtsort für viele Tiere sind
(s. p. 44) (Hirn. det.).

Genicularia spirotaenia De By.

Im Revaler Wasserleitungswasser (K. Siitoin det.).

Cosmarium meneghini Bréb.

In den an Steinen und Pfählen haftenden Algenmassen
(s. p. 44) (Hirn det.).

Spirogyra inflata (Vauch.) Rab. (?)

Bildet dichte schwimmende Massen in den Grabenmündungen
am Ostufer (s. p. 44) (nicht ganz sicher von Hirn det.).

Mougeotia minutissima Lemm.

Fäden im Plankton von Levander beobachtet (Lemmer-
mann det.).

Zygnema sp.

Kommt mit *Cladophora* und *Spirogyra* zusammen reichlich vor.

Staurastrum paradoxum Meyen.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.).

Staurastrum paradoxum var. *longipes* Nordst.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.).

Staurastrum pelagicum W. et. G. S. West.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.).

Staurastrum tenuissimum West var. *anomalum* Lemm.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Diatomaceae.

Melosira ambigua (Grun.) O. Müll.

Im Plankton (Levander det.). Lemmermann findet im

Uferplankton vom 30. September Übergänge zu *M. italica*

Kütz. (briefl. Mittel.).

Stephanodiscus hantzschii, var. *pusillus* Grun.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Rhizosolenia criensis H. L. Smith.

Im Plankton (Levander det.).

Tetracyclus lacustris Ralfs.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Tabellaria fenestrata (Lyngb.) Kütz. var. *asterionelloides* Grun.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.); in der

Wasserleitung (Lehbert det.).

Tabellaria flocculosa (Roth) Kütz.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.).

Meridion circulare Ag.

Bildet an seichten Stellen des Ostufers, wo Quellen ent-

springen, dunkle, olivbraune Flecke auf dem Seeboden

bis zu einem Meter im Durchmesser, die aus zahllosen

lebenden und toten Exemplaren dieser Diatomacee be-

stehen (s. p. 42) (Elfving det.).

Meridion constrictum Ralfs.

Im Wasserleitungswasser (Lehbert det.).

Fragilaria capucina Desm.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.).

Fragilaria construens (Ehbg.) Grun.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Fragilaria construens, var. *venter* Grun.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Fragilaria mutabilis (W. Sm.) Grun.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Fragilaria parasitica (W. Sm.) Grun.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Fragilaria erotonensis (Edw.) Kitton.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.); in der

Wasserleitung (Lehbert det.).

Synedra delicatissima W. Sm.

Im Plankton (Levander det.).

Synedra delicatissima, var. *angustissima* Grun.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Synedra revaliensis (Lemm. in litt.).

Im Plankton. Von Lemmermann als neue Art erkannt
(briefl. Mitteil.; s. p. 45, Anm. 1).

Asterionella gracillima (Hantzsch.) Heib.

Im Plankton (Levander et Lemmermann det.).

Stauroneis phoenicenteron (Nitzsch.) Ehb. g.

Im Uferplankton (Lemmermann det.); in der Wasserleitung
(Lehbert det.).

Navicula radiosa Kütz.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Gomphonema olivaceum Lyngb.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Cymbella caespitosa (Kütz.) Schütt.

Bedeckt in der Uferzone alle abgestorbenen Pflanzenteile mit
büschel- oder pinselförmigen Kolonien (s. p. 43) (Le-
vander et Elfving det.).

Pleurosigma attenuatum Kütz.

Im Uferplankton (Lemmermann det.); in der Wasserleitung
(Lehbert det.).

Cymatopleura solea W. Sm.

Im Wasserleitungswasser (Lehbert det.).

Surirella biseriata (Ehb. g.) Bréb.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Nitzschia linearis (Ag.) W. Sm.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Nitzschia palea (Kütz.) W. Sm. var. *fonticola* Grun.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Nitzschia microcephala Grun. var. *elegantula* Grun.

Im Uferplankton (Lemmermann det.).

Musci.

Sphagnum cuspidatum Ehrh.

Sphagnum acutifolium Ehrh.

Diese beiden Torfmoosarten, namentlich die letztgenannte,
sind die häufigsten Vertreter ihrer Gattung in den Torf-
mooren der Umgebung Revals nach den Angaben von
E. Russow.¹⁾ (s. p. 38, 39).

Hypnum stramineum Dicks.

Hypnum giganteum Schpr.

Hypnum fluitans L.

¹⁾ Edmund Russow, Flora der Umgebung Revals. Archiv für die Naturkunde Liv-, Est-
und Kurlands, 2. Serie, Bd. III, 1862.

Hypnum aduncum Hedw.

Zusammen mit den Torfmoosen und den Rhizomen diverser Cypraceen bilden nach E. Russow diese *Hypnum*arten die schwankende Decke der Moräste im Süden des Obersees.

*Ophioglosseae.**Botrychium lunaria* Swartz

Auf trockenen sandigen Stellen des Oberseeufers von E. Russow gefunden.

*Phanerogamae.**Pinus silvestris* L.

Bildet große Wälder im Süden und Südwesten vom Obersee in dem zur Blütezeit der Kiefernpollen so massenhaft sich ansammelt, daß man diese Erscheinung als falsche Wasserblüte bezeichnen kann (s. p. 45).

Digraphis arundinacea L.

An Bachufern und Gräben in der Nähe des Obersees von E. Russow gefunden.

Calamagrostis epigeios Rth.

Auf sandigen Ufern des Sees von E. Russow gefunden.

Arundo phragmites L.

Schützt mit seinen langen, starken Halmen die näher am Ufer wachsenden Pflanzenbestände vor dem Anprall der von der freien Seefläche kommenden Wellen und dringt bis auf eine Entfernung von $\frac{1}{2}$ bis 1 km vom Ufer in den See vor. Blüht Mitte Juli. Die Halme werden 1,5 bis 3 m lang und noch länger (s. p. 43).

Grapphorum arundinaceum Aschs.

Bildet im Schutz der *Phragmites*zone näher zum Ufer breite Wiesen und blüht schon Anfang Juli (v. z. Mühlen det.). Die Halme werden 1 bis 2 m lang (s. p. 43).

Bromus arvensis L.

Wurde von E. Russow am Oberseeufer und auf Äckern gefunden.

Elymus arenarius L.

Auf den Sandflächen und Dünen am Obersee von E. Russow bestimmt.

Carex dioica L.

Auf moorigen Wiesen von E. Russow gefunden.

Carex davalliana Sm.

An denselben Standorten wie die vorige Art in Cournal und Johannishof von E. Russow gefunden.

Carex pulicaris L.

Auf Buschwiesen in Johannishof von E. Russow gefunden.

Carex chordorrhiza Ehrh.

Auf schwammigem Torfboden sehr verbreitet, in Cournal und Johannishof von E. Russow gefunden.

Carex disticha Huds.

Auf feuchten Wiesen an Gräben in Cournal und Johannishof von E. Russow gefunden.

Carex paradoxa W.

Auf Torfwiesen unter Gesträuch nicht selten in Johannishof von E. Russow gefunden.

Carex diandra Rth.

Mit *C. chordorrhiza* an gleichen Standorten nur noch häufiger von E. Russow gefunden.

Carex leporina L.

Überall auf Weideland von E. Russow gefunden.

Carex echinata Murr.

Auf Moorboden und sumpfigen Wiesen von E. Russow gefunden.

Carex heleonastes Ehrh.

Auf sumpfigen Moorwiesen in der Nähe des Obersees von E. Russow gefunden.

Carex stricta Good.

Auf sumpfigem Waldboden, Wiesen und an Gräben von E. Russow gefunden.

Carex caespitosa L.

Häufig an Gräben und auf sumpfigen Wiesen von E. Russow gefunden.

Carex gracilis Curt.

An den Ufern stehender und fließender Gewässer von E. Russow gefunden.

Carex goodenoughi Gay.

Überall gemein, von E. Russow gefunden.

Carex limosa L.

Auf schwammigem Moorboden gemein, von E. Russow gefunden.

Carex flacca Schreb.

Zerstreut in Johannishof von E. Russow gefunden.

Carex panica L.*Carex vaginata* Tausch.*Carex globularis* L.*Carex microstachya* Ehrh.

Die letztgenannten vier Arten auf Moorwiesen in der Nähe des Obersees von E. Russow gefunden.

Carex fulva Good.

Auf Buschwiesen häufig in Cournal und Johannishof von E. Russow gefunden.

Carex flava L.

Auf Moorwiesen in Cournal und Johannishof von E. Russow gefunden.

Carex spadicca Rth.

An Gräben, auf Moorwiesen unter Gebüsch nicht selten in Cournal und Johannishof von E. Russow gefunden.

Carex riparia Curt.

Auf Moorwiesen in Gebüsch zerstreut, von E. Russow gefunden.

Carex filiformis L.

Auf schwammigen Mooren nicht selten in Cournal von E. Russow gefunden.

Carex hirta L.

An trockenen, sandigen Stellen des Oberseeufers von E. Russow gefunden.

Schoenus ferrugineus L.

Auf Moorwiesen in Cournal von E. Russow gefunden.

Scirpus lacustris L.

Auf Torfboden am Westufer und in der Mündung des Cournalflusses im Süden vom See (v. z. Mühlen det.). Wurde auch von E. Russow gefunden.

Scirpus uniglumis Lk.

Am Nordufer des Obersees am Wasservon E. Russow gefunden.

Scirpus paluster L.

Zusammen mit der vorigen Art von E. Russow am Nordufer gefunden. Von mir am südöstlichen Ufer zahlreich gesammelt (v. z. Mühlen det.).

Eriophorum alpinum L.*Eriophorum vaginatum* L.*Eriophorum polystachyum* L.

Alle drei *Eriophorum*arten wurden von E. Russow auf den schwankenden Morästen am Cournalschen Ufer gefunden.

Typha angustifolia L.

In dem Unterlauf des Cournalflusses von E. Russow zuerst gefunden, wurde diese in der Gegend sonst seltene Art von R. Leibert im Sommer 1880 wieder beobachtet.

Iris pseudacorus L.

Am Südostufer des Sees von E. Russow gefunden.

Calla palustris L.

Auf den Morästen am Südufer des Sees von E. Russow gefunden.

Potamogeton natans L.

Im Unterlauf des Cournalflusses von E. Russow gefunden.

Potamogeton gramineus L.

Sehr gemein namentlich am östlichen und nordöstlichen Ufer
(v. z. Mühlen det.).

Potamogeton zizii M. et K.

Selten (v. z. Mühlen det.).

Potamogeton gramineus × *perfoliatus*.

Selten (v. z. Mühlen det.).

Potamogeton perfoliatus L.

An allen Ufern, jedoch nicht massenhaft (v. z. Mühlen det.).

Potamogeton praelongus Wulf.

An einigen Stellen des westlichen und östlichen Ufers
(v. z. Mühlen det.).

Potamogeton lucens L.

In der Mündung des Cournalflusses von E. Russow und
von mir gefunden (v. z. Mühlen det.).

Potamogeton crispus L.

Am 12. Juni 1898 wurden die Überwinterungsorgane dieser
Art im nördlichen Teil des Obersees beim Dredgen von
A. Luther gefunden (Vgl. p. 44).

Potamogeton pusillus L.

In Zuflüssen des Obersees von E. Russow gefunden.

Potamogeton pectinatus L.

„Im Graben der Wasserleitung“ von E. Russow gefunden.

Potamogeton filiformis L.

Diese seltene Art wurde auf Kalkfels wurzelnd am Ostufer
von mir gesammelt (v. z. Mühlen det.) (Vgl. p. 44).

Stratiotes aloïdes L.

Im Zufluß des Obersees von E. Russow gefunden. Ich fand
ab und zu bei Sturm am Ostufer ausgeworfene Exemplare.

Triglochin palustris L.

Auf den schwankenden Morästen am Südufer des Obersees
von E. Russow gefunden.

Pedicularis palustris L.

Auf Morästen am Südufer von E. Russow gefunden.

Menyanthes trifoliata L.

Zusammen mit der vorigen Art von E. Russow gefunden.

Utricularia vulgaris L.

In den Mündungen von Wiesengräben im Südosten des Sees
(v. z. Mühlen det.).

Utricularia intermedia Hayne.

Zusammen mit der vorigen Art auf überschwemmten Wiesen
im Süden und Südosten des Sees von E. Russow
gefunden.

Hottonia palustris L.

In Gräben und an überschwemmten Stellen am Ostufer von E. Russow gefunden.

Vaccinium uliginosum L.

Diese und andere Arten der Gattung *Vaccinium* finden sich häufig auf dem Torfufer im Südwesten des Sees.

Nymphaea alba L.

Im Unterlauf des Cournalflusses von E. Russow gefunden.

Nuphar luteum Sm.

Ebendasselbst von E. Russow und von mir im Obersee nahe am Südufer gefunden.

Thalictrum simplex L.

Auf sumpfigen Wiesen im Nordosten des Sees von E. Russow gefunden.

Ranunculus lingua L.

An der Mündung des Cournalflusses von E. Russow gefunden.

Nasturtium amphibium R. Br.

In Gräben und an überschwemmten Stellen am Ostufer von E. Russow gefunden.

Drosera rotundifolia L.*Drosera anglica* Huds.

Beide Arten auf Morästen am Südufer von E. Russow gefunden.

Salix lapponum L.*Salix rosmarinifolia* L.*Salix arbuscula* L.*Salix cinerea* L.

Wurden auf den Morästen im Süden des Obersees von E. Russow gefunden.

Salix nigricans Sm.*Salix caprea* L.

Wurden am Südufer zusammen mit *S. arbuscula* von E. Russow beobachtet.

Rumex hydrolapathum Huds.

Im Unterlauf des Cournalflusses von E. Russow gefunden.

Polygonum amphibium L.

Bildet dichte Bestände bis zu etwa 100 m im Durchmesser am Südostufer und kommt auch, wenn auch nicht in so dichten Massen im Südwesten vor (v. z. Mühlen det.). Die Form *P. terrestre* Leers wurde am Nordufer von E. Russow gefunden.

Polygonum lapathifolium L.

Zusammen mit der Form *P. terrestre* von E. Russow am Nordufer des Obersees gefunden.

Malachium aquaticum Fr.

Auf dem Südufer gefunden von E. Russow.

Sagina nodosa Fenzl.

Auf Grasmooren im Süden vom Obersee von E. Russow gefunden.

Betula alba L.

Namentlich in der strauchartigen Form *B. pubescens* Ehrh. auf den sumpfigen Ufern des Obersees von E. Russow gefunden.

Betula nana L.

Häufig auf den Torfmooren südlich und südwestlich vom Obersee, wie mir R. Leibert mitteilt, und tritt oft dicht an das Ufer heran.

Sium latifolium L.

An der Mündung des Cournalflusses von E. Russow gefunden.

Myriophyllum spicatum L.

Im Cournalfluß von E. Russow gefunden.

Callitriche verna L.

Zusammen mit der vorigen Art von E. Russow gefunden.

Comarum palustre L.

Sehr gemein auf allen feuchten Ufern des Obersees; auch von E. Russow erwähnt.

Rubus chamaemorus L.

Häufig auf den Torfmooren am Südwestufer.

Nachtrag zum Kapitel IV.

Auf einem toten Exemplar von *Perca fluviatilis*, das ich im September im Obersee fand, beobachtete ich einen dichten Pelz von Saprolegnien, deren Zugehörigkeit zur *Saprolegnia ferax*-Gruppe von Mag. Ernst Häyrén in Helsingfors konstatiert wurde.

V. Die Fauna.

Über das Tierleben im Obersee war bisher auffallend wenig bekannt geworden. Man wußte nicht einmal genau, was für Fische in diesem See vorkommen und fehlen, obgleich die Stadt Reval in früheren Zeiten durch Verpachtung der Fischerei einige Revenuen bezogen hat. Die zoologische Literatur über den Obersee beschränkte sich auf eine Arbeit von Dr. Al. Luther über die Mollusken.

Im allgemeinen kann man sagen, daß die Fauna des Obersees arm an Arten ist. Wegen der Abwesenheit geschützter Buchten fehlen eine Menge Arten, die in kleineren Gewässern und als Uferfauna in größeren Seen mit reicherer Gliederung gedeihen. Eine eingehendere Charakteristik will ich bei Besprechung der im Obersee vertretenen Tierklassen im Folgenden geben.

Protozoa.

Ebenso wie aus den übrigen Klassen des Pflanzen- und Tierreiches, so fehlen auch aus der Klasse der Protozoen im Obersee verschiedene Gruppen, die sonst in kleineren und vor Winden mehr geschützten Gewässern unserer Gegenden artenreich vertreten sein können. Diejenigen Arten aber, welche dennoch im seichten, windgepeitschten See sich haben ansiedeln können, kommen meist in großer Individuenzahl vor. So z. B. fehlen, wie es scheint, hier völlig die nackten Amöben, und nicht einmal *Amoeba proteus* Leidy, die doch in Finland¹⁾ verbreitet ist, konnte ich in der Uferregion an Pflanzenteilen oder im Schlamm nachweisen. Dagegen sind die Diffflugien recht reichlich im Schlamm des Obersees vorhanden, und Dr. K. M. Levander, der sich der Mühe unterzog, die in meinen Schlammproben enthaltenen Rhizopoden zu bestimmen, schreibt mir, der Obersee enthalte „wie es scheint, eine lakustrische Rhizopodenfauna, die durch ihren Reichtum an kräftig entwickelten Formen mit aus Sandkörnern gebildeten Schalen charakterisiert ist, wie in Teichen mit üppiger Vegetation. Formen, die sphagnophil sind²⁾ (*Nebela-* und *Hyalosphenia*arten), fehlen. Ebenso fehlen auch oder sind schwach vertreten Formen mit Kalkschalen (*Quadrula*), Kieselschalen (*Euglypha*) und chitineriger Schale (*Arcella*). Auffallend ist es namentlich, daß so allgemein verbreitete Formen, wie *Cyphoderia* und *Euglypha*, vermißt werden, während die großen, echt lakustrischen Diffflugien an Arten und Individuen zahlreich sind. Sie

¹⁾ K. E. Steuroos. Das Tierleben im Normijärvi-See. Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica 17, No. 1, 1898. p. 32.

²⁾ Vgl. K. M. Levander. Zur Kenntnis des Lebens in stehenden Kleingewässern auf den Skäreninseln. Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica 18, No. 6, 1900. p. 76, 78.

besitzen jedoch die Eigentümlichkeit, daß sie ihre Schalen ausschließlich aus Sandkörnern zusammensetzen und nie, wie es scheint, aus Diatomeenschalen. Auch *Diffugia elegans* und *Lecquereusia spiralis* besitzen im Obersee nur Sandkornschalen.“

Es fehlen übrigens nicht nur unter den Rhizopoden die vorzugsweise sphagnophilen und die kalkliebenden Formen, sondern es wurden auch die Kalkschalen der Flagellatenform *Phacotus* und das nach Levander echt sphagnophile Heliozoon *Clathrulina elegans* vermißt. Sehr auffallend ist ferner die völlige Abwesenheit von Volvocineen, *Mallomonas*, *Synura* u. a. Mastigophoren im Obersee.

Das Fehlen namentlich der kalkliebenden Rhizopoden in der Schlammregion im südlichen Teil des Obersees, wo die von Dr. Levander untersuchten Proben aus einer Tiefe von 2 bis 3 m mit der Dredge entnommen waren, ist um so merkwürdiger, als das Wasser hier besonders stark kalkhaltig ist infolge der in der Nähe entspringenden, sehr kalkhaltiges Wasser führenden Quellen. Es berechtigt uns aber dieser negative Befund vorläufig noch nicht zu irgendwelchen sicheren Schlüssen, die für den ganzen großen See gelten könnten, weil das bisher untersuchte Material noch allzu gering war.

Im Plankton zeigten sich nach dem Auftreten der Wasserblüte große Mengen der auf *Anabaena* lebenden *Vorticella rhabdostyloides* Kellie. Ungefähr zur selben Zeit trat auch eine andere Peritrichenart, nämlich *Epistylis lacustris* Imhof auf, die in der zweiten Hälfte des Sommers stets reichlich im Plankton zu finden ist.

Von holotrichen Infusorien ist namentlich *Coleps hirtus* O. F. M. sehr viel vorhanden. Meist an der Oberfläche des Schlammes lebend findet sich dieses Protozoon massenhaft an der Oberfläche des Wassers ein, wenn dieses sich mit Kiefernpollenstaub bedeckt, wie am 11. Juni 1904 (s. S. 45 „falsche Wasserblüte“).

Gefunden wurden bisher im Obersee folgende Arten von Protozoen:

Rhizopoda.

Arcella vulgaris EhbG.

Meist recht hoch gewölbte Schalen. Überall im Schlamm und im Darminhalt schlammfressender Fische, jedoch nicht gerade häufig.

Diffugia pyriformis Perty.

Sehr zahlreich im Schlamm (Levander det.).

Diffugia pyriformis var. *claviformis* Pen.

Viel im Schlamm (Levander det.).

Diffugia pyriformis var. *lacustris* Pen.

Viel im Schlamm (Levander det.).

Diffugia pyriformis var. *nodosa* Leidy.

Im Schlamm (Levander det.).

Diffugia pyriformis var. *inflata* Pen.

Im Schlamm (Levander det.).

Diffugia acuminata EhbG.

Im Schlamm (Levander det.).

Diffugia acuminata var. *umbilicata* Pen.

Im Schlamm (Levander det.).

- Diffugia elegans* Pen.
Im Schlamm (Levander det.).
- Diffugia curvicaulis* Pen.
Im Schlamm (Levander det.).
- Diffugia scalpellum* Pen.
Im Schlamm (Levander det.).
- Diffugia globulosa* Duj.
Im Schlamm (Levander det.).
- Diffugia wrcolata* Curt, var. *olla* Leidy.
Im Schlamm (Levander det.).
- Diffugia lobostoma* Leidy.
Im Schlamm (Levander det.).
- Diffugia limnetica* Levander.
Im Plankton (Levander det.).
- Diffugia amphora* Leidy.
Im Schlamm (Levander det.).
- Diffugia constricta* EhbG.
Im Schlamm (Levander det.).
- Centropyxis aculeata* Stein.
Im Schlamm (Levander det.).
- Lecquereusia spiralis* EhbG.
Im Schlamm (Levander det.).

Mastigophora.

- Diplosigopsis frequentissima* (Zach.) Lemm.
Auf *Asterionella* (Lemmermann det.).
- Colacium vesiculosum* EhbG.
Auf Cyclopiden (Levander det.).
- Dinobryon bavaricum* (Imh.) var. *affine* Lemm.
Im Plankton (Lemmermann det.).
- Peridinium cinctum* EhbG.
Im Plankton, sehr selten (Levander det.).
- Ceratium hirundinella* O. F. M.
Häufig im Plankton.

Sporozoa.

Henneguya psorospermica Thél.

An den Kiemenspitzen eines Barsehes (*Perca fluviatilis*) fand ich vier Stück 1,5 mm lange und 1 mm dicke Cysten. Die Dimensionen der Sporen gleichen am meisten denen bei der Varietät *lobosus*, die L. Cohn von den Kiemenblättchen bei *Esox lucius*¹⁾ beschreibt. Die Länge der Spore ist 16,3 μ , die Breite ist 5 μ . Die Länge des in zwei Fäden sich spaltenden Schwanzes beträgt etwa 2,5 μ . Die Polkapseln sind 6,2 μ lang und 1,7 μ breit.

¹⁾ L. Cohn, Über die Myxosporidien von *Esox lucius* und *Perca fluviatilis*. Zool. Jahrb. Anatomie. Vol. 9. p. 262, Taf. 18, Figg. 26—27.

Coelosporidium chydoricola Mesnil et Marchoux.In *Chydorus sphaericus* (Levander det.).*Infusoria.**Ichthyophthirius multifiliis* Fouqu.

In der Uferregion parasitisch in Cysten der Haut wenige Monate alter Cyprinidenbrut. Etwa 4% von den von mir untersuchten zwei Monate alten *Leuciscus rutilus* waren mit *I. multifiliis* infiziert. Mehr als 3 Exemplare an einem Fisch wurden nicht gefunden. Die Länge der von mir im Obersee gefundenen Exemplare von *I. multifiliis* betrug ungefähr 300 bis 400 μ . Der Macronucleus ist sehr lang, etwa ebenso lang wie die größte Achse des Infusors, wurstförmig und spiralig in der Weise gebogen, daß die Enden sich kreuzen¹⁾. In den Nahrungsvacuolen des Endoplasma fanden sich viele Epidermiszellen, weiße und rote Blutkörperchen des Wirtes, von denen die letzteren wegen ihres Haemoglobingehaltes sich sehr deutlich mit Eosin rot färbten (s. Taf. II, Fig. 1).

Coleps hirtus O. F. M.

Sehr zahlreich am Boden in der Uferregion und bisweilen auch im Plankton.

Amphileptus carchesii Stein.

Zahlreich zwischen Vorticellen auf alten Schilfhalmen.

Trachelius ovum EhbG.

Zwischen den auf alten Schilfhalmen wuchernden Vorticellen- und *Cymbella*-rasen.

Chilodon cucullus O. F. M.

Massenhaft im Spätsommer in schwimmenden *Cladophoramassen*, die beim Sinken des Wasserspiegels in Ufertümpeln zurückbleiben. Wird ungefähr 90 bis 100 μ lang.

Paramaecium caudatum EhbG.

Kommt gleichzeitig mit *Chilodon cucullus* und an denselben Orten noch beinahe zahlreicher vor. Länge etwa 200 μ .

Paramaecium bursaria EhbG.

Wird zusammen mit den beiden vorhergehenden Arten, aber weit weniger häufig angetroffen. Die Länge der von mir beobachteten, mit Zoochlorellen dicht erfüllten Exemplare erreichte nur 100 μ .

Opalina ranarum EhbG.

Wurde massenhaft im Enddarm einer *Rana temporaria* am 9. September von mir gefunden.

Spirostomum teres Cl. et L.

Zahlreich im Spätsommer an *Cladophora* zusammen mit *Chilodon* und *Paramaecium*. Wird bis 400 μ lang.

Stentor polymorphus EhbG.

In der Uferregion an Pflanzenteilen.

¹⁾ Nach W. Schewiakoff, der die von Zacharias aufgestellte Art *Ichthyophthirius cryptostomus* mit der Hauptform wieder vereinigt, ist der Kern niereenförmig oder hufeisenförmig, wie er sonst auch abgebildet wird. Mem. de l'Acad. Imp. des Sciences de St. Petersbourg. 1896, Vol. IV, Nr. 1. p. 123.

- Tintinnidium fluviatile* Stein.
Im Plankton (Levander det.).
- Tintinnopsis lacustris* Entz.
Überall im Plankton.
- Urostyla weissei* Stein.
An alten Schilfstengeln zwischen *Cymbellarasen*.
- Stylonychia mytilus* O. F. M.
In der Uferregion zwischen Algen.
- Balladina elongata* Roux.
An alten Schilfhalmen und zwischen Algen.
- Euplotes charon* EhbG.
In der Uferregion.
- Euplotes patella* EhbG.
In der Uferregion und in Grabenmündungen.
- Aspidisca costata* Duj.
An alten Schilfhalmen.
- Cyclochaeta domergui* Wallengren.
Es wurden von mir nur zwei Exemplare auf der Haut eines
10 mm langen *Leuciscus rutilus* gefunden.
- Carchesium polypinum* EhbG.
An Schilfhalmen.
- Vorticella campanula* EhbG.
An alten Schilfhalmen.
- Vorticella conwallaria* EhbG.
An faulenden Pflanzen.
- Vorticella rhabdostyloides* Kellie.
Im Plankton auf lebenden Anabaenen (Levander det.).
- Vorticella* sp.
Auf *Cyclops*.
- (?) *Rhabdostyla ovum* S. K.

Am 7. Mai fand ich an einer *Cyclops*art angeheftete Exemplare einer Peritrichenart die sehr ähnlich ist der Abbildung, welche Seville Kent¹⁾ von *R. ovum* gibt, das er in einem Teich bei London auf Wasserpflanzen reichlich fand. Die Lage und Gestalt des Kerns (Macronucleus) sind ganz gleich, und nur der Fuß ist bei meinen Exemplaren dicker, mehr konisch und weniger scharf vom Körper abgesetzt.

- Epistylis lacustris* Imhof.
Überall im Plankton (Levander det.).
- Epistylis articulata* Fromentel.
Auf *Diaptomus* (Levander det.).
- Epistylis* sp.
Auf *Cyclops*.
- (?) *Opercularia lichtensteini* Stein.

Am 10. Mai fand ich vereinzelte, aus zwei Individuen bestehende Stöcke auf *Cyclops*. Die Gestalt des schwach quergestreiften Körpers erinnert sehr an die

¹⁾ S. Kent, A Manual of the Infusoria. Vol. II. 1881—1882. p. 664.

vorhandenen Abbildungen von *O. lichtensteini* sowohl in den Umrissen, als auch in der Gestalt des kurz ovalen, fast runden Kerns. Der dicke, scharf gegen den Zellkörper abgesetzte Stiel, der sich auf dem Substrat zu einer kreisförmigen Platte ausbreitet, ist jedoch nicht quergestreift, sondern durch feine Punkte und Striche längsgestreift.¹⁾

Ophrydium eichhorni EhbG.

Auf Pflanzenteilen am Ufer.

Cothurniopsis vaga Schrk.

Auf Harpacticiden.²⁾

Lagenophrys ampulla Stein.

Fünf Exemplare wurden am 10. August auf der Schale einer lebenden *Cypris pubera* ♂ gefunden. Der Durchmesser der Hülle betrug ungefähr 100 μ .

Tokophrya cyclopus Clap. et Lachm.

Auf *Cyclops viridis* im Oktober 1905 in einem Aquarium mit Wasser aus dem Obersee von Dr. Levander gefunden.

Acineta grandis S. K.

Wurde zuerst von Apotheker R. Leibert aus dem Wasser der Revaler Wasserleitung photographiert und alsdann von Dr. Levander auch in den Planktonproben aus dem Obersee gefunden (Levander det.).

Dendrosoma radians EhbG.

Wurde von Apotheker R. Leibert und von mir zahlreich im Wasser der Revaler Wasserleitung gefunden, welches aus dem Obersee strömt. Es gelang mir aber nicht, ein einziges Exemplar im Obersee selbst zu finden.

Spongiae.

Keine einzige lebende Spongie konnte ich im Obersee entdecken und vermißte auch die Nadeln und Gemmulae von Spongien in den Schlammproben. Nur eine einzige einachsige Spongillenadel fand Dr. K. M. Levander unter einer Menge von Difflugienschalen, die er aus einer meiner Proben durch ein Schlemmverfahren isoliert hatte.

Coelenterata.

Hydra grisea L. ist einer der häufigsten Bewohner der Wasserleitungsrohre in Reval. Apotheker Leibert hat zu verschiedenen Jahreszeiten zahlreiche Exemplare aus seinem Wasserleitungshahn erhalten und in verschiedenen Stadien der Knospung und Nahrungsaufnahme photographiert. Demnach sollte man meinen, daß der Polyp auch im Wasser des Obersees an den diversen Stengeln und Blättern von Wasserpflanzen reichlich anzutreffen sei. Das ist jedoch nicht der Fall. *Hydra grisea* ist im Gegenteil im Obersee selbst selten anzutreffen. Nur am 11. Mai sah ich einige Exemplare auf alten Schilfhalmen, die ich zum Zweck näherer Untersuchung der auf ihnen festsitzenden Mikroorganismen im Aquarium beobachtete. Diese Exemplare starben bald ab, und neue fand ich im Lauf des

¹⁾ S. Kent, A Manual of the Infusoria II, 1881—1882. p. 712.

²⁾ F. Blochmann, Die mikroskopische Tierwelt des Süßwassers I, 1895. p. 122.

ganzen Sommers nicht mehr, obgleich ich oft meine Aquarien mit Schilfhalmern füllte. Erst im Herbst nach starker Senkung des Wasserspiegels fanden sich wieder häufiger Exemplare dieses Süßwasserpolyphen in flachen Ufertümpeln, wo sie vor Wind und Wellen besser geschützt sind als im See.

Plathelminthes.

Turbellaria.

Es spielen nur zwei Turbellarienarten, das große, milchweiße alloiocoele Turbellar *Plagiostoma lemani* und das rhabdocoele *Bothromesostoma essenii* durch häufiges Vorkommen eine gewisse Rolle in der Tierwelt des Obersees, während die übrigen nur mehr vereinzelt und selten angetroffen werden. *Dendrocoelum lacteum* ist nur im Spätsommer häufig.

Die genaue Artbestimmung der rhabdocoelen Turbellarien verdanke ich der Liebenswürdigkeit meines Freundes Dr. Al. Luther.

Stenostoma leucops O. Schmidt.

In einer Schlammprobe vom 9. September (Luther det.).

Microstoma lineare Örst.

Im Plankton, ziemlich selten.

Mesostoma tetragonum O. F. M.

Ein Exemplar am 24. Juni am Südufer innerhalb der Carexregion gefunden (Luther det.).

Bothromesostoma essenii Braun.

Zahlreich an Pflanzen der Uferregion während des Sommers (Luther det.).

Automolus morgiensis Dupl.

Ein Exemplar am 12. August in der Nähe des Südufers gefunden (Luther det.).

Plagiostoma lemani Dupl.

Häufig auf Schlamm in zwei Meter Tiefe zwischen Schilf namentlich im Juli und August (Luther det.).

Dendrocoelum lacteum Örst.

Am Ostufer in flachem Wasser unter Kalksteinstücken. Ist vom April bis August recht selten und tritt erst im September so zahlreich auf, daß man mit leichter Mühe viele Exemplare sammeln kann.

Planaria torva M. Schultze.

Kommt zusammen mit *Dendrocoelum lacteum* aber weit seltener vor. Es wurden nur im September einige Exemplare von mir im Obersee gefunden. Ein Exemplar, das wahrscheinlich auch hierher zu rechnen ist, fand sich in einer konservierten Probe des Bodensatzes aus dem Wasserleitungswasser vom Juni.

Polycelis sp.

In den Wasserleitungsrohren im September häufig, wurde aber im See nicht gefunden.

Trematoda.

Die Zahl der in den Fischen des Obersees als Darmparasiten vorkommenden Trematodenarten ist ganz auffallend gering. Besonders merkwürdig ist das vollständige Fehlen von *Distomum globiporum* Rud. und *Distomum tereticolle* Rud., die ich in den Plötzen, Brachsen und Hechten des Obersees ganz vermißte, ob-

gleich sie nicht nur in den Flüssen und Seen des Balticums, sondern auch stellenweise im Finnischen Meerbusen¹⁾ häufig gefunden werden. Dieses Fehlen sonst in der Nachbarschaft stark verbreiteter Arten läßt sich nicht durch Mangel an Zwischenwirten erklären, da die Molluskenfauna im Obersee reich und mannigfaltig genug vertreten ist, und wir müssen deshalb annehmen, daß die völlige Abgeschlossenheit des Sees, der Mangel an offener Kommunikation mit anderen Gewässern, die hier lebenden Fische vor der Infektion geschützt hat. Die Trematodenlarven in den wirbellosen Tieren sind von mir noch nicht gesammelt und untersucht worden. Im Darm, in den Augen und in der Leibeshöhle bei Fischen und Fröschen fand ich folgende Formen.

Distomum nodulosum Zed.

In etwa 4% der von mir untersuchten Barsche, nämlich nur einmal im Mai und einmal im Dezember, wurden wenige Exemplare gefunden.

Distomum cylindraceum Zed.

Nur ein Exemplar fand ich am 9. September in der Lunge einer *Rana temporaria* vom Ostufer des Obersees. Es war ungefähr 12 mm lang.

Tylodelphys clavata v. Nordm.

In den Augen von *Acerina cernua*, *Perca fluviatilis* und *Leuciscus rutilus* des Obersees kommen Trematodenlarven vor, die entsprechend dem „Typus der zweiten Gruppe“ nach v. Nordmann gebaut sind. Wie die folgende Art, so wurde auch diese von mir nur im Glaskörper und nicht in der Linse des Fischeauges gefunden. Die Gestalt dieser Würmer ist viel schlanker als bei der unten zu beschreibenden Larve von *Hemistomum spathaceum*. Der Längsdurchmesser beträgt bei meinen konservierten Exemplaren 380 bis 450 μ , die Breite nur 120 bis 170 μ und die Höhe etwa 100 μ . Die Cuticula ist deutlich quergerunzelt. Die Entfernungen der beiden ziemlich kleinen Saugnäpfe und der längsovalen Bauchdrüse von einander sind wegen der stärkeren Kontraktion meiner Exemplare etwas andere als in den Abbildungen von v. Nordmann²⁾. Die Distanz zwischen dem Mund- und Bauchsaugnapf ist nämlich bei meinen Exemplaren größer im Verhältnis zur Entfernung des Bauchsaugnapfes von der Bauchdrüse. Da jedoch im Übrigen der Habitus der Larven ein sehr ähnlicher ist, kann dieser Unterschied nur als ein scheinbarer betrachtet werden. Starke Infektionen mit Trematodenlarven habe ich an den Augen der Oberseefische nicht beobachtet. Viele Augen schienen ganz gesund zu sein.

Hemistomum spathaceum Dies.

A. v. Nordmann³⁾ beschreibt aus dem Auge einiger Perciden und von *Lota vulgaris* eine Holostomidenlarve unter dem Namen *Diplostomum volvens*, die ich auch im Auge von *Acerina cernua* aus dem Obersee wiedergefunden zu haben glaube. Leider hatte ich die Gelegenheit versäumt, lebendes Material zu studieren und war angewiesen auf wenige Exemplare, die ich den in Formol konservierten

¹⁾ Guido Schneider, Beiträge zur Kenntnis der Helminthenfauna des Finnischen Meerbusens. Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica 26 Nr. 3, 1903, p. 4.

²⁾ A. v. Nordmann, Mikrographische Beiträge zur Naturgeschichte der wirbellosen Tiere, Heft I, Berlin 1832, p. 28—41.

³⁾ l. c. p. 42—49.

Augen entnahm. Da diese Exemplare stark in der Längsachse kontrahiert und fast kreisförmig sind, sehen die aus ihnen angefertigten Präparate etwas anders aus, als die Abbildungen, die v. Nordmann gibt. Da jedoch in der Lage und den relativen Dimensionen der Organe Übereinstimmung herrscht, so brauche ich an der Identität der von mir beobachteten Larven mit *Hemistomum spathaceum* Dies. umsoweniger zu zweifeln, als es M. Braun¹⁾ und seinen Schülern gelungen ist, bei Königsberg *Diplostomum volvens* zu finden und experimentell seine Zugehörigkeit zur Art *H. spathaceum* nachzuweisen. Der durch einen Wulst vom übrigen Körper abgegrenzte Schwanzabschnitt ist wegen der Kontraktion des ganzen Körpers nicht so prominent wie in Nordmann's Zeichnungen, aber immer noch deutlich genug erkennbar. Der Mundsaugnapf ist klein, längsoval, der Bauchsaugnapf größer und queroval. Zu beiden Seiten des Mundes ragen die von je einem cuticularisierten Spalt durchsetzten Seitenorgane hervor. Die beiden Darmschenkel ziehen an der Bauchdrüse vorbei.

Holostomum variegatum Duj.

Bei den meisten von mir untersuchten Exemplaren von *Acerina cernua* L. fanden sich im Peritonealüberzug der Schwimmblase, des Darmes, der Leber, der Milz u. s. w. in mehr oder weniger großer Zahl, oft sogar zu traubenförmigen Klumpen vereinigt, die etwa 0,5 mm langen und 0,3 bis 0,4 mm breiten ellipsoidischen, weißen Cysten von Holostomidenlarven, die man als *Tetracotyle* bezeichnete, so langè man das zu diesen Larven gehörige geschlechtsreife Stadium noch nicht kannte.

Es sind verschiedene *Tetracotyle*arten beschrieben worden, von denen jedoch nur zwei, nämlich *Tetracotyle percae fluviatilis* Moulinié und *T. ovata* v. Linstow hier in Frage kommen. Die erste der genannten Arten wurde im Barsch²⁾, die andere in *Blicca björkna*, *Osmerus eperlanus* und *Acerina cernua*³⁾ eingekapselt gefunden. Trotzdem die von mir im Kaulbars beobachtete Form nicht die Größe erreicht, welche v. Linstow für *T. ovata* angibt, so halte ich sie doch eher mit dieser Art für identisch und zwar aus folgenden Gründen. Die neben dem Mundsaugnapf befindlichen Haftorgansanlagen, die sogenannten „akzessorischen Sauggruben“, wie sie v. Linstow nennt, sind nicht größer als der Mundsaugnapf. Die Ränder der Saugnäpfe tragen konzentrische Reihen kleiner, zahnchenartiger Papillen, die nach v. Linstow's Beschreibung charakteristisch für *T. ovata* sind, aber, wie wir sehen werden, auch bei *Tetracotyle percae-fluviatilis* nicht fehlen.

Bekanntlich ist von A. und O. Ehrhardt und M. Braun⁴⁾ in Königsberg die Zugehörigkeit der Larvenform *Tetracotyle ovata* v. Linst. zur Spezies *Holostomum variegatum* Duj., die in *Larus ridibundus*, *L. marinus*⁵⁾ und anderen Seevögeln parasitiert, nachgewiesen worden.

¹⁾ A. u. O. Ehrhardt, Zur Entwicklungsgeschichte der Holostomiden. Zool. Anz. XVII. 1894. p. 165—167.

²⁾ J. J. Moulinié, De la Reproduction chez les Trématodes endo-parasites. Genève 1856, p. 230 bis 233.

³⁾ O. v. Linstow, Enthelminthologica. Arch. f. Naturgesch. Jahrg. 43, Bd. I, 1877, p. 192 bis 193.

⁴⁾ A. u. O. Ehrhardt, Zur Entwicklungsgeschichte der Holostomiden. Zool. Anz. XVII. 1894, p. 165—167.

⁵⁾ Diesing, Systema Helminthum.

Von der von E. Claparède¹⁾ aus *Acerina cernua* beschriebenen und von Diesing *Tetracotyle echinata* benannten Form unterscheiden sich meine Exemplare durch das Fehlen des Schwanzanhanges und der seitlichen Stacheln auf den ersten Blick (s. Taf. II, Fig. 4).

Im übrigen entspricht der Bau der von mir beobachteten Holostomidenlarven aus dem Kaulbars den Schilderungen, welche wir von den sogenannten Tetracotylen schon früher besitzen. Der Mundsaugnapf ist rund mit einem Durchmesser von 50 bis 100 μ . Der Bauchsaugnapf ist oval mit einem größten Durchmesser von 80 bis 150 μ . Die Zähnenpapillen auf den Rändern der Saugnäpfe stehen sehr unregelmäßig alternierend in zwei konzentrischen Kreisen und sind nur bei recht starker Vergrößerung deutlich wahrnehmbar.

Seitlich vor und neben dem Mundsaugnapf befinden sich die 50 bis 100 μ langen, spaltförmig von vorn nach hinten sich erstreckenden Gruben, in welche die Drüsen der Haftorgane einmünden. An den Mundsaugnapf schließt sich an ein sehr kurzer, kugelförmiger unpaarer Darmabschnitt, der sich alsbald in die beiden langen, dünnen Darmschenkel spaltet, die sich bis an die große Bauchdrüse erstrecken, ohne aber, wie v. Linstow beschreibt, in das Lumen dieser Drüse einzumünden. Die Holostomidenlarven haben ebensowenig einen Anus, wie die übrigen Trematoden. Die Bauchdrüse liegt dicht hinter dem Bauchsaugnapf als eine ovale undurchsichtige Zellenmasse von etwa 100 μ Länge und 120 μ Breite. Sie enthält ein enges Lumen in Gestalt eines X, das durch einen quergestellten, etwa 40 μ langen Schlitz hinter dem Bauchsaugnapf nach außen mündet (s. Taf. II, Fig. 3 und 5).

Das Pigment besteht aus rundlichen oder ovoiden Hohlkugeln (Taf. II, Fig. 6), von 5 bis 10 μ im Durchmesser ähnlich denen, welche Moulinié bei *Tetracotyle percae-fluviatilis* beschreibt. Es bildet zwischen Mund- und Bauchsaugnapf eine netzförmige Figur, von der nach hinten jederseits vom Bauchsaugnapf ein Ausläufer bis in die Gegend der Bauchdrüse sich erstreckt. Diese Anordnung des Pigments ist ähnlich, wie sie Claparède bei *Tetracotyle echinata* Diesing abbildet. „Elles se dissolvent avec effervescence dans l'acide acétique“, bemerkt Moulinié hinsichtlich der Konkretionen in *Tetracotyle percae-fluviatilis*, die er mit Recht als „concrétions calcaires“ bezeichnet. Aber Claparède meint, daß sie auch bei dem *Tetracotyle* des Kaulbarges aus kohlensaurem Kalk bestehen. Bezüglich der von mir in *Acerina cernua* gefundenen Form muß ich jedoch eine andere chemische Zusammensetzung der fraglichen Konkretionen annehmen. Ich behandelte in Formalin konservierte Exemplare sowohl mit Salzsäure, als auch mit starker Essigsäure, ohne daß das Pigment sich auflöste und verschwand. Es erfolgte beim Eindringen der Säure in den Körper des Trematoden eine geringe Gasentwicklung, die Pigmentkügelchen behielten aber völlig das Aussehen bei, welches sie vor der Säurebehandlung hatten. Falls also die Pigmentablagerungen kohlensauren Kalk enthielten, so war dieser jedenfalls mit einem organischen Pigment vermischt, das nicht in den erwähnten Säuren und auch nicht, wie ich experimentell feststellte, in Kalihydrat löslich ist. Die Cuticula ist 2,5 μ dick.

¹⁾ E. Claparède, Über die Kalkkörperchen der Trematoden und die Gattung *Tetracotyle*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 9. 1858. p. 103—105, Taf. VIII, Fig. 6 u. 7.

Die Cyste, welche die Holostomidenlarven umgibt, besteht außen aus einer dünnen, vom Peritoneum stammenden bindegewebigen Hülle, der nach innen eine etwa 12 μ dicke, chitinige, auf Schnitten parallel zur Oberfläche gestreifte, also geschichtete Membran dicht anliegt. Außer der Trematodenlarve besteht der Inhalt der Cyste aus einer wahrscheinlich eiweißhaltigen koagulierenden Flüssigkeit.

Holostomum sp.

Nicht in so großer Menge und weniger oft als in *Acerina cernua* fand ich in der Leibeshöhle von *Perca fluviatilis* aus dem Obersee Holostomidenlarven, die sich von den oben beschriebenen Larven aus dem Kaulbars in einigen Punkten nicht unwesentlich unterscheiden und sehr wahrscheinlich zu einer anderen Art gehören, die als Larve den provisorischen Namen *Tetracotyle percae-fluviatilis* Moulinié trägt. In der Größe und Gestalt ist diese Larve, die namentlich an der ventralen und dorsalen Wand der Schwimmblase von Barschen gefunden wurde, von der Larve aus der Leibeshöhle der Kaulbarse nicht verschieden. Jedoch schon bei schwacher Vergrößerung erkennt man, daß ihr das dunkle Pigment fehlt, welches in jener oben beschriebenen Larve, in Hohlkugeln angeordnet, eine netzförmige, sehr charakteristische Figur bildet. Anstatt des dunklen Pigments enthalten die Larven aus dem Barsch mehr oder weniger dickwandige, ganz durchsichtige Hohlkugeln, die, wie es scheint, fast nur aus kohlen-saurem Kalk bestehen. Ihr Durchmesser beträgt 6 bis 12 μ und ihre Form entspricht den Abbildungen, die Moulinié gibt¹⁾. Sie befinden sich überall im Körper dicht beieinander und nur im Abschnitt hinter dem Bauchsaugnapf, wo sich die große Bauchdrüse befindet, fehlen sie. In verdünnter Salzsäure lösen sich diese kugeligen Kalkkonkremente unter heftigem Aufbrausen auf, wie schon Moulinié beobachtet hat, und verschwinden. Es ist also ein bedeutender Unterschied in der chemischen Zusammensetzung der Konkreme-nte in den Geweben der Holostomidenlarven aus dem Barsch und dem Kaulbars vorhanden; erstere enthalten ein dunkles Pigment, letztere fast nur Kalk.

Der größere Durchmesser des auch bei dieser Form querovalen Bauchsaugnapfes beträgt etwa 100 μ , der Durchmesser des Mundsaugnapfes nur 50 μ und die Länge der spaltförmigen Haftdrüsenöffnungen, sowohl derjenigen, die seitlich vom Mundsaugnapf sich befinden, als auch derjenigen der Bauchdrüse, ist ungefähr 60 μ .

Die Saugnäpfe sind, ebenso wie bei *Tetracotyle ovata*, mit zwei Reihen kleiner Zähnchenpapillen bewaffnet.

Cestoda.

Caryophyllaeus mutabilis Rud.

In 14% der von mir untersuchten Exemplare von *Abramis brama* L. und in 7,2% von *Leuciscus rutilus* L. aus dem Obersee fand ich bis 25 mm lange Exemplare von *Caryophyllaeus mutabilis* Rud., die vollkommen typisch gestaltet und mit schön gefaltetem Kopfende versehen waren. Der Halsabschnitt ist dünn, oft faden-

¹⁾ J.-J. Moulinié. De la Reproduction chez les Trématodes endo-parasites. Genève 1856. p. 231. Taf. VII, Fig. 14.

förmig. Exemplare von 5 mm Länge lassen schon deutlich Hals und Kopf erkennen, haben aber noch keine ausgebildeten Genitalorgane, deren Anlagen nur erst als dichtere Zellenanhäufungen in diesem Stadium sichtbar sind. Bei etwas größeren Exemplaren von 6 mm Länge sind die Genitalorgane schon deutlich ausgebildet, aber erst bei 8 bis 10 mm langen Würmern finden sich reife Eier im Uterus.

Ligula intestinalis L.

In der Leibeshöhle von 23,3% von *Abramis brama* und 12,2% von *Leuciscus rutilus* fand ich bis 53 cm lange Exemplare von *Ligular*larven. Die Schädigungen, welche die großen Parasiten ihren Wirten verursachen, sollen weiter unten im Abschnitt über die Fische näher besprochen werden.

Bothriocephalus latus L.

Selten, nämlich nur in 8,3% der von mir untersuchten Hechte fand ich die Larven des breiten Bandwurms. Da jedoch nur die Eingeweide und nicht die Muskulatur der Fische untersucht wurden, so entspricht obige Zahl nicht dem wirklichen Vorkommen der Bandwurmlarven, welches gewiß weniger selten ist.

Triaenophorus nodulosus Pall.

Sehr gewöhnlich im Darm von *Esox lucius* des Obersees. 37,5% aller untersuchten Hechte waren mit diesem Bandwurm infiziert, dessen Larven ich nur in der Leber von Barschen in diesem See finden konnte. 25,5% der untersuchten Exemplare von *Perca fluviatilis* beherbergten solche Larven in der Zahl von 1 bis 7 Stück in der Leber, oder hatten an der Leber deutliche Spuren von zugrunde gegangenen *Triaenophorus*cysten.

Ichthyotaenia percae O. F. M.

Sehr häufig während des Monats Mai im Anfangsdarm und in den Pylorusanhängen von *Perca fluviatilis*, verschwindet dieser Parasit in der zweiten Hälfte des Sommers, tritt aber wahrscheinlich schon im Spätherbst wieder zahlreicher auf. 27,5% von allen untersuchten Barschen waren mehr oder weniger stark mit diesem Bandwurm infiziert. Die stärkste Infektion wurde am 5. Mai beobachtet. Zwei an diesem Tage untersuchte Barsche hatten 75, resp. 196 Exemplare von *Ichthyotaenia percae* im Darm.

Ichthyotaenia esocis Gui. Schn.

Von dieser neuen Art, die ich zum ersten mal nach Exemplaren aus dem Obersee beschrieben habe¹⁾, fand ich am 30. April 15 Exemplare im Dünndarm eines *Esox lucius* ♀ von 62,5 cm Länge zusammen mit 40 Exemplaren von *Triaenophorus nodulosus*.

Ichthyotaenia ambigua Duj.

Kommt oft, wenn auch nicht zahlreich, in *Gasterosteus pungitius* des Obersees vor. 40% der untersuchten Stichlinge bargen je 1 bis 4 Exemplare dieses kleinen Bandwurms, den ich anderen Orts genauer beschrieben habe, im Dünndarm²⁾.

¹⁾ Guido Schneider, Die Ichthyotaenien des Finnischen Meerbusens. Festschrift für Palmén. Nr. 8, p. 19—21.

²⁾ l. c., p. 21—24.

Acanthocephala.

Im Obersee kommen als Fischparasiten nur zwei Arten von Echinorhynchen vor, während im Finnischen Meerbusen nicht weniger als neun Arten konstatiert worden sind. Ebensowenig wie bei den Trematoden, kann auch hier der Mangel an Arten ausschließlich durch das Fehlen gewisser Wirte und Zwischenwirte erklärt werden. Die isolierte Lage des Sees wird auch hier in gewissem Grade dazu beigetragen haben, die Einwanderung mancher Arten zu verhindern. Sehr charakteristisch für den Obersee ist namentlich das Fehlen von *Echinorhynchus globulosus*, der in den Cypriniden der Ostsee oft genug vorkommt¹⁾.

Echinorhynchus clavaceps Zed.

Sehr selten im Darm von *Leuciscus rutilus* L. In 41 Plötzen, die untersucht wurden, fanden sich nur zwei Exemplare.

Echinorhynchus angustatus Rud.

Von *Esox lucius* waren 37,5%, von *Perca fluviatilis* 33,3%, von *Acerina cernua* 8%, von *Gasterosteus pungitius* 3,3% aller untersuchten Exemplare aus dem Obersee mit *Echinorhynchus angustatus* infiziert, der meist im Mittel- und Enddarm selten im Magen seiner Wirte gefunden wurde. Die Anzahl der infizierten Barsche war wohl kleiner, als die der Hechte, welche mit *E. angustatus* behaftet waren, aber die Infektionen erwiesen sich beim Hecht nicht so stark als wie beim Barsch, der bis 53 Exemplare des Wurms in einem Fisch beherbergte, während die größte Zahl der Kratzer in einem Hecht des Obersees nur 30 Stück betrug. Unter den Hechten waren es namentlich ganz junge Exemplare, die fast alle mit *E. angustatus* infiziert waren, weil sie sich hauptsächlich vom bekannten Zwischenwirt dieses Wurmes, dem *Asellus aquaticus*, ernähren. Die größten Exemplare von *Ech. angustatus* fand ich in Barschen, wo die größten Weibchen die Länge von 20 mm erreichten. Die meisten Echinorhynchen wurden in den Monaten Juli und August gefunden. In der ersten Hälfte des Sommers waren sie selten.

Nematoda.

Bei Betrachtung der Nematodenfauna des Obersees fällt sofort das vollständige Fehlen des Genus *Ascaris* auf. Wenigstens hätte man darauf rechnen können, *Ascaris mucronata* Schrank, die sowohl im Finnischen Meerbusen²⁾, als auch im Onegasee³⁾ in *Esox lucius* oft vorkommt, anzutreffen. Aber auch dieser Wurm fehlt in den Hechten des Obersees. Charakteristisch für diesen See ist das massenhafte Vorkommen einiger freilebender Nematodenarten, namentlich des schlammbewohnenden *Dorylaimus stagnalis* Duj., der, wie wir im Abschnitt über die Fische sehen werden, einen charakteristischen Bestandteil in der Nahrung schlammfressender Fische ausmacht.

Aphanolaimus sp.

In einer Bodenprobe vom Südostufer (aus der Gegend, wo am Seeboden Quellen entspringen) des Obersees, die ich, ohne sie zu konservieren, zum Zweck der Beobachtung vom 9. September an im Zimmer hielt, fand ich am 28. Oktober in

¹⁾ Guido Schneider, Beiträge zur Kenntnis der Helminthenfauna des Finnischen Meerbusens. Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica 26 Nr. 3. 1903. p. 22.

²⁾ Guido Schneider, Ichthyologische Beiträge III. Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica 22 Nr. 2. 1902. p. 34—36.

³⁾ K. Kessler, Materialien zur Kenntnis des Onegasees. Arb. d. I. Versammlung russ. Naturforscher. St. Petersburg 1868. p. 120.

1 mm langes Exemplar einer Art von *Aphanolaimus*, von der jedenfalls das ♂ noch unbekannt ist.

Der schlanke Körper, dessen dickste Stelle hinter der Mitte liegt, verjüngt sich sehr stark gegen das zugespitzte Vorderende.

Die Länge des Schwanzes beträgt etwa $\frac{1}{7}$ der Körperlänge.

Die Cuticula ist deutlich geringelt, aber eine Felderung konnte ich auch bei starker Vergrößerung nicht sehen.

Der Ösophagus ist sehr dünn und gegen den Darm sehr undeutlich abgegrenzt. Seine Länge konnte deshalb nicht genau festgestellt werden. Vielleicht betrug sie $\frac{1}{6}$ der Körperlänge.

Sehr nahe am Vorderende finden sich kreisförmige Seitenorgane von 3,2 μ im Durchmesser. Eine Seitenmembran scheint vorhanden zu sein.

Am Kopfe finden sich Andeutungen von Lippen, die Kopfborsten waren aber nur ganz undeutlich und kaum zu bemerken.

Deutliche Borsten stehen in 2 bis 3 Paaren in den ventralen Submedianlinien am Schwanz.

Die Spicula sind ziemlich plump, am distalen Ende zugespitzt und nur sehr wenig gebogen. Hinter ihnen liegt ein, von der Seite gesehen, im Winkel von 110° geknicktes, kleines akzessorisches Stück.

Vor der männlichen Genitalöffnung stehen in der Mittellinie 13 kleine Papillen, und hinter einer jeden tritt ein Röhrchen an die Cuticula heran. Die Abstände der Röhrchen von einander sind hinten sehr kurz, werden aber nach vorn sukzessiv länger, sodaß die beiden vordersten etwa doppelt so weit von einander entfernt stehen, als die beiden hintersten. Der Abstand des letzten Röhrchens von der Genitalöffnung ist ebenso groß, wie der Abstand der beiden vordersten Röhrchen von einander.

W. Plotnikoff¹⁾ beschreibt aus dem See Bologoje das ♀ einer lebendig gebärenden Art, die er *Aphanolaimus viviparus* nennt, und von der er nur ein einziges Exemplar fand. Da die Möglichkeit vorliegt, daß das von mir im Oberseewasser gefundene Exemplar das bisher noch unbekanntes ♂ dieser Art repräsentiert, so sehe ich mich vorläufig der Mühe enthoben, einen neuen Artnamen ausfindig zu machen, bevor das Gegenteil erwiesen ist.

Die ♂♂ der drei übrigen in Europa gefundenen Arten, *Aphanolaimus attentus* de Man aus Holland, *A. aquaticus* Daday aus dem Plattensee in Ungarn und *A. pulcher* Gui. Schn. aus dem Finnischen Meerbusen haben viel weniger mediane Drüsenröhrchen vor der Genitalöffnung, nämlich nur 5 bis 8.

Alaimus primitivus de Man.

Nur weibliche Exemplare auf Sandboden zwischen Fadenalgen in der Nähe des südöstlichen Ufers in den Monaten August bis September wurden gefunden.

Chromadora bioculata M. Schultze.

Die in den süßen Gewässern Mitteleuropas häufige Art lebt auch im Obersee sehr zahlreich zwischen Algen und an der Oberfläche des Schlammes am Boden, erreicht aber hier nur eine auffallend geringe Größe. Während nämlich die von Bütschli¹⁾ und de Man²⁾ beobachteten Exemplare 0,8 bis 0,9 mm lang wurden,

¹⁾ W. Plotnikoff, *Nematoda, Oligochaeta u. Hirudinea*. Berichte der Biologischen Süßwasserstation der Kais. Naturf. Gesellsch. St. Petersburg. Bd. I. 1901. p. 244—245.

erreichten die von mir gemessenen nur eine Länge von 0,55 mm (♂) und 0,6 mm (♀) im Durchschnitt. Die größten Exemplare waren nicht länger als 0,7 mm. Der Körper ist am dicksten hinter der Mitte. Nach vorn wird er allmählich, nach hinten gegen die Schwanzspitze schnell schmaler.

Die Cuticula ist außen glatt. In der tieferen Schicht finden sich jedoch in Querreihen regelmäßig angeordnete sehr kleine, bei starker Vergrößerung erkennbare Feldchen, die den Eindruck einer deutlichen Querringelung hervorbringen. Vier Reihen ziemlich langer Haare, die in ziemlich gleichen Abständen von einander stehen, erstrecken sich über den ganzen Körper.

Das Kopfende ist abgerundet und mit 6 nach vorn gerichteten Borsten versehen. Lippen und Papillen fehlen. In der durch Chitinplatten versteiften Mundhöhle findet sich ein dorsaler Zahn.

Der Ösophagus schwillt in seinem letzten Viertel zu einem voluminösen Bulbus an, sehr bald nachdem er den Nervenring passiert hat. Noch vor der Grenze des ersten Viertels des Ösophagus erblickt man zwei der dorsalen Mittellinie sehr genäherte, braunrote Ocellen von birnförmiger Gestalt.

Die Länge des Ösophagus kommt ungefähr $\frac{1}{6}$ der Gesamtlänge des Körpers gleich.

Die Vulva liegt in der Körpermitte ziemlich gleich weit entfernt vom Vorder- und Hinterende. Die weibliche Geschlechtsdrüse ist paarig, und die Ovarien sind an den Enden umgeschlagen.

Der männliche Kopulationsapparat besteht aus 2 Spicula und 2 akzessorischen Stücken. Die Spicula sind klein und spitz, am hinteren Rande verdickt und stark gebogen, nach vorn zu einer nur sehr wenig ausgebuchteten, feinen Lamelle zugehärtet. Die akzessorischen Stücke erreichen etwa $\frac{3}{4}$ der Länge der Spicula. Sie stellen feine, wellenförmig gebogene Stäbchen dar, die gegen die Genitalöffnung konvergieren und an den distalen Enden etwas verdickt sind.

Papillen vor der männlichen Geschlechtsöffnung fehlen vollkommen.

Ein ♂ und ♀, die genau gleich lang waren, sah ich in copula. Doch trennte sich das Paar unter dem Deckglas sofort unter sehr lebhaft schlängelnden Bewegungen, welche diesen Tierchen eigentümlich sind.

Der Schwanz trägt am Ende den röhrenförmig verlängerten Ausführungsgang der Klebdrüse, den sog. Spinnzapfen, und ist in beiden Geschlechtern gleich lang. Seine Länge beträgt $\frac{1}{6}$ bis $\frac{1}{7}$ der Körperlänge.

Chromadora bioculata findet sich, wie es scheint, zu jeder Jahreszeit häufig im Obersee und wird auch in der Revaler Wasserleitung nicht selten angetroffen.

Chromadora lehberti Gui. Schn.

Seltener als die oben beschriebene Art, aber immerhin noch ziemlich häufig, fand ich im Obersee unter Fadenalgen und im Schlamm eine größere Art, die ich im Zool. Anzeiger³⁾ zuerst beschrieben habe und nach dem ersten Entdecker, dem eifrigen Revaler Botaniker R. Lehbert, *Chromadora lehberti* benannte.

¹⁾ O. Bütschli, Beiträge zur Kenntnis der freilebenden Nematoden. Nova Acta Academiae Leopold.-Carolinae. T. 36, p. 70–71, Taf. V, Fig. 32; Taf. VI, Fig. 37.

²⁾ De Man, Die frei in der reinen Erde und im süßen Wasser lebenden Nematoden der Niederländischen Fauna. Leiden 1884. p. 60–61. Taf. VIII, Fig. 32.

³⁾ Guido Schneider, Süßwassernematoden aus Estland. Zool. Anz. 1906. Bd. 29, Nr. 23, p. 680, 681.



Fig. 1. *Chromadora lehberty* Gui. Schn. Vorderende.

Am nächsten verwandt scheint diese neue Art mit *Chromadora viridis* v. Linstow¹⁾ zu sein, die in Deutschland im Ratzeburger See zwischen Fadenalgen gefunden wurde, sie unterscheidet sich aber von letzterer, außer durch die größere Länge, noch besonders durch das Vorhandensein von Ocellen. Von *Chromadora örleyi*²⁾, der sie auch nahe steht, unterscheidet sich *C. lehberty* durch die Zahl der vor der männlichen Genitalöffnung befindlichen Papillen und durch die Farbe der Ocellen, von beiden erwähnten Arten aber durch die Gestalt der männlichen Kopulationsteile.

Der Körper ist 0,9 mm lang in beiden Geschlechtern und erreicht die größte Dicke ungefähr in der Mitte. Nach den Enden zu wird er allmählich schmaler, zum Schwanzende schneller als zum Kopfende.

Die Cuticula erscheint in ihrer mittleren Schicht stark geringelt durch das Vorhandensein kleiner, rechteckiger Feldchen, die in Querreihen geordnet sind und schon bei schwächeren Vergrößerungen, als bei *C. bioculata*, sichtbar werden. Wie bei dieser, so ist auch bei *C. lehberty* die Seitenlinie nicht durch Unterbrechung der Ringelung oder Vergrößerung der Feldchen besonders ausgezeichnet. Die Breite jedes Ringes beträgt etwa 1,2 μ und die Felder die ihn zusammensetzen, alternieren in den aufeinander folgenden Ringen wie die Schuppen einer Schlangenhaut. Dadurch wird außer der Querringelung noch der Eindruck von sich kreuzenden Spiralstreifen auf der Cuticula hervorgebracht. Kurze Borsten finden sich, außer den hinter schwach entwickelten Lippen inserierten 4 Kopfborsten, ziemlich dicht aufeinander folgend in 4 Längsreihen über den ganzen Körper.

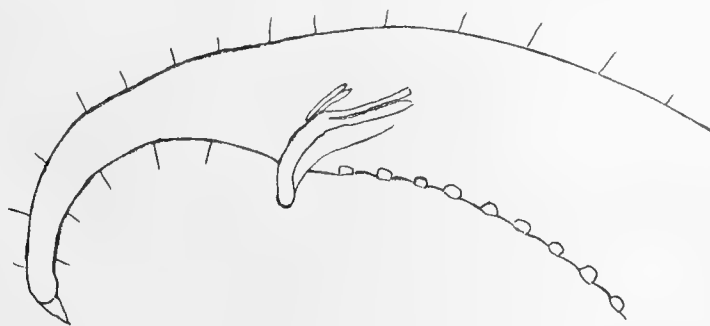


Fig. 2. *Chromadora lehberty* Gui. Schn. Hinterende ♂.

Die Mundhöhle ist in gewöhnlicher Weise durch Chitinleisten gestützt und mit einem Zahn bewaffnet, dessen Lage nicht genau dorsal, sondern etwas rechts von der Mittellinie ist. Ihm gegenüber befindet sich ein Chitinhöcker.

¹⁾ Dr. v. Linstow, Helminthologische Beobachtungen. Arch. f. Naturgesch. Jahrgang 42. 1876. Bd. I, p. 14.

²⁾ De Man, Die frei in der Erde und im süßen Wasser lebenden Nematoden der Niederländischen Fauna. Leiden 1884. p. 59—60.

Die Länge des Ösophagus beträgt $\frac{1}{6}$ der Körperlänge. Er erweitert sich in seinem hintersten Viertel zu einem birnförmigen kleinen Bulbus.

Die Lage der beiden ovalen, nach hinten divergierenden rotbraunen Ocellen ist an der Grenze des ersten Fünftels des Ösophagus. Der Nervenring liegt hinter der Mitte des Ösophagus.

Seitenorgane fehlen wie bei *C. bioculata*.

Die Vulva liegt ungefähr 50μ vor der Körpermitte. Es sind zwei an den Enden umgeklappte Ovarien vorhanden.

Vor der männlichen Genitalöffnung finden sich in der Regel 16, nur ausnahmsweise 15, Papillen in der ventralen Mittellinie, die in sehr kurzen und fast gleichen Abständen von einander und von der Genitalöffnung auf einander folgen.

Die Spicula sind in der Mitte scharf gebogen, sichelförmig. Der proximale Schenkel, der sozusagen den Handgriff der Sichel bildet, ist am Ende abgerundet und hohl. Der distale Teil ist am Hinterrande wulstförmig verdickt und am Ende keulenförmig angeschwollen. Der vordere Rand der Spicula, die recht breit sind, ist zu einer dünnen Lamelle abgeplattet. Der Winkel, in dem die beiden Schenkel jedes Spiculums gegen einander gerichtet sind, beträgt ungefähr 120° . Die akzessorischen Stücke sind 2 kleine Stäbchen, die nur etwa $\frac{1}{3}$ der Länge der Spicula erreichen und sich an den distalen Enden berühren.

Der Schwanz nimmt beim ♀ $\frac{1}{6}$, beim ♂ $\frac{1}{9}$ der Körperlänge ein und trägt an seiner Spitze das Mündungsröhrchen der Klebdrüse, das recht groß ist.

Chromadora revaliensis Gui. Schn.

Eine ganz eigentümliche, neue Art, die mit keiner der bisher bekannt gewordenen *Chromadora*-arten in näherer Verwandtschaft steht und wahrscheinlich als eine besondere Gattung wird abgetrennt werden müssen, fand ich in wenigen Exemplaren im Obersee.¹⁾

Die gesamte Körperlänge ist in beiden Geschlechtern gleich und beträgt 0,9 mm.



Fig. 3. *Chromadora revaliensis* Gui. Schn. Vorderende ♂.

Die Länge des Ösophagus verhält sich zur Körperlänge beim ♀ wie 1:5, beim ♂ wie 1:6.

Der Schwanz ist ganz auffallend kurz; seine Länge beträgt beim ♀ $\frac{1}{8}$, beim ♂ $\frac{1}{9}$ der Körperlänge.

Ocellen fehlen.

Die Cuticula ist in ihrer mittleren Schicht deutlich gefeldert geringelt, und die Ringelung zeigt an den Seitenlinien keine Unterbrechung. Die Feldchen aufeinander folgender Ringe stehen alternierend ungefähr wie bei der vorigen Art.

Der Körper ist ziemlich schlank, nach vorn wenig, nach hinten mehr verschmälert.

¹⁾ Guido Schneider, Süßwassernematoden aus Estland. Zool. Anz. 1903. Bd. 29, Nr. 23, p. 681—683.

Das Kopfende ist quer abgestutzt und mit Lippenrudimenten versehen, auf denen die sehr kurzen, wenig deutlichen Kopfborsten inseriert sind.

Die Mundhöhle ist von einer stark muskulösen Wand umgeben, welche durch eine scharfe Rinne gegen den Ösophagus abgegrenzt ist. Sie birgt in ihrem erweiterten, vorderen Teil 5 fingerförmige Papillen und kleinere Chitinstückchen in der Wand. Dahinter folgen die den Chitinleisten von *Chromadora* entsprechenden Verdickungen der Schlundwand, deren dorsale einen stumpf höckerförmigen Zahn trägt.



Fig. 4. *Chromadora revaliensis* Gui. Schn. Vorderende ♀.

Dicht hinter dem Querschnitt dieses Zahnes, also dem Vorderende sehr genähert, finden sich beim ♂ die beiden großen Seitenorgane von $7,5 \mu$ im Durchmesser. Sie sind kreisförmig mit einem etwas exzentrischen Tüpfel in der Mitte. Ganz anders sahen die Seitenorgane beim ♀ aus. Die Lage ist ähnlich wie beim ♂. Es sind aber jederseits 2 kleine Kreise vorhanden. Der vordere hält 5μ im Durchmesser, und hinter ihm liegt, seinen Rand berührend und ein wenig schneidend, der zweite etwas größere Kreis, dessen Durchmesser 6μ erreicht. Jedes der beiden Seitenorgane hat also die Form der Ziffer 8, und jeder der beiden Kreise, die das Seitenorgan bilden, hat im Zentrum einen Tüpfel.

Der mittlere Teil des Ösophagus ist schmal und ungefähr in der Mitte vom Nervenring umgeben. Sein hinterstes Viertel aber schwillt zu dem starken, fast kugelförmigen Bulbus an.

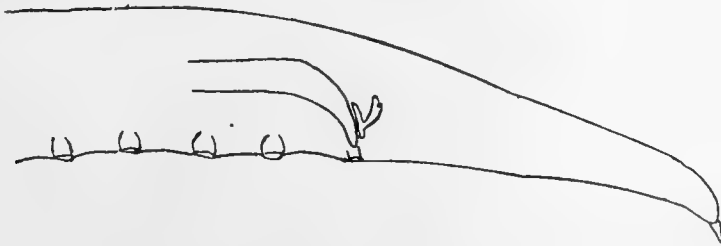


Fig. 5. *Chromadora revaliensis* Gui. Schn. Hinterende ♂.

Die Vulva befindet sich ein wenig hinter der Mitte des Körpers. Das weibliche Geschlechtsorgan ist paarig.

Der Schwanz, dessen Länge bereits oben angegeben wurde, trägt beim ♂ auf der Ventralseite bisweilen einige feine Haare und dicht vor der ♂ Genitalöffnung zwischen dieser und der hintersten Papille steht zuweilen eine kurze Borste. Es sind 15 mediane Papillen vor dem Anus des ♂ vorhanden. Die Spicula sind breit und stark gebogen. Die akzessorischen Stücke sind klein und entsenden einen Fortsatz nach hinten.

Tripyla setifera Bütschli.

Exemplare bis zu $1,7 \text{ mm}$ Länge fand ich in mehreren Proben vom östlichen und nordöstlichen Ufer des Sees in Schlamm und Sand. Ein reifes ♀ wurde so-

gar in einer Planktonprobe vom 18. Februar gefunden, die übrigens auch sonst noch Bodentiere enthielt.

Dorylaimus stagnalis Duj.

Findet sich sehr zahlreich im Bodenschlamm des Obersees und wird auch im Darminhalt von *Abramis brama* als Nahrung angetroffen. Die ♀♀ sind häufiger als die ♂♂.

Angiostomum nigrovenosum Rud.

Einige Exemplare aus den Lungen zweier Frösche (*Rana temporaria*) vom Obersee.

Nematoxys sp.

Es wurden nur ♀♀ in den Därmen zweier Exemplare von *Rana temporaria* gefunden, die ich aus Mangel an Vergleichsmaterial, und weil ich die zugehörigen ♂♂ nicht gesehen habe, nicht genau bestimmen kann. Wahrscheinlich war es *N. ornatus* Duj., der auch von Cholodkowsky im See Bologoje gefunden worden ist sowohl in *Rana temporaria* als in *Bufo vulgaris*.¹⁾

Cucullanus elegans Zed.

Von *Acerina cernua* waren 44%, von *Perca fluviatilis* 37,3% der untersuchten Exemplare mit diesem Nematoden infiziert, und einmal fand ich auch drei Exemplare von *C. elegans* im Darm eines *Esox lucius*. Während im Barsch dieser Nematode meist die Pylorusanhänge bewohnt und seltener in den Darm hinabsteigt, findet er sich im Kaulbarsch meist im Mitteldarm und sogar im Enddarm, wo ich einmal 2 hochgravide ♀♀ und ein ♂ beisammen fand, die sehr fest an der Wand des Enddarms sich angeheftet hatten, also durchaus nicht auf der Auswanderung begriffen schienen.

Ichthyonema sanguineum Rud.

Ein einziges Exemplar fand ich am 15. Juni in einer *Abramis brama*, wo es sich in der Leibeshöhle am Darm aufhielt.

Agamonema bicolor Diesing.

20% der untersuchten Kaulbarse (*Acerina cernua*) hatten in der Leber, im Mesenterium, oder am Peritonealüberzug des Darmes 1 bis 3 Cysten, in denen die ungefähr 25 mm langen Nematoden eingerollt liegen.

Gordius aquaticus Römer.

Tritt im Juli auf und findet sich sowohl nah am Ufer, als auch mitten im See, wo dieser Wurm sich bisweilen in den Maschen der dort ausgesetzten Barschnetze verwickelte.

Annelida.

Oligochaeta.

Obgleich die Anneliden im Obersee keine unbedeutende Rolle spielen, da sie in großer Individuenzahl auftreten und anderen Tieren, namentlich den Fischen, vielfach zur Nahrung dienen, ist ihre Fauna doch sehr arm an Arten. Es sind nur drei Familien mit zusammen vier Arten bisher von mir in diesem See gefunden worden. Das Fehlen zahlreicher Familien und Arten ist bedingt durch die

¹⁾ N. A. Cholodkowsky, Helminthologische Notizen (russisch). Berichte der Biologischen Süßwasserstation der Kais. Naturf. Gesellschaft. St. Petersburg 1901. Bd. 1. p. 253.

geringe Gliederung der Ufer des Sees, der den meisten Formen keine genügend geschützten Verstecke oder sonst günstige Lebensbedingungen darbietet. Aus diesem Grunde fehlt wohl hauptsächlich z. B. die ganze Familie der Enehytraciden, deren Vertreter in stillen Buchten anderer Gewässer unter Ufersteinen reichlich vorkommen.

Die vier bisher aus dem Obersee bekannt gewordenen Oligochaetenarten sind:

Chaetogaster diaphanus Gruith.

Findet sich im Mai zahlreich auf den bei Hochwasser überschwemmten Wiesen und sonst in der *Carex*-region nahe am Ufer. Die Nahrung dieses Wurmes besteht hauptsächlich aus Nauplien verschiedener Crustaceen und erwachsenen Cyclopiden. Am 15. September fand ich ein Exemplar in der Revaler Wasserleitung, wo es sich von den zahlreich dort lebenden *Chydorus sphaericus* genährt hatte.

Nais elinguis O. F. M.

Überall in der Uferregion, namentlich am Boden und auf Pflanzen in enormen Mengen vorhanden.

Stylaria lacustris L.

Kommt zusammen mit der vorher genannten Art und an denselben Stellen massenhaft vor.

Tubifex rivulorum D'Ud.

Im Schlamm des Obersees überall, wie es scheint, häufig.

Hirudinea.

Gleich vielen anderen Fischparasiten scheint auch *Piscicola geometra* L., die im Finnischen Meerbusen und anderen Gewässern unserer Gegend viel vorkommt, im Obersee ganz zu fehlen. Die wenigen Hirudineenarten, die ich in diesem See finden konnte, sind:

Nephele vulgaris Moq.-Tand.

Sehr zahlreich zwischen Pflanzen und unter Steinen am Ostufer. Cocons an diversen im Wasser befindlichen Gegenständen sehr häufig besonders im Juli und August. Ein großes Exemplar von 4 cm Länge erhielt ich am 15. September lebend aus der Wasserleitung.

Clepsine heteroclita L.

Diese kleine, durchscheinende Art fand sich zuweilen an denselben Orten, wo die vorhergehende lebt. Im August trugen einige Exemplare ihre Brut am Bauch.

Clepsine bioculata Bergm.

Ein kleines Exemplar dieser Art wurde von mir in einem Ufertümpel am 9. September gefunden.

Rotatoria.

Bezüglich der meisten Rotatorienarten des Obersees kann ich mich kurz fassen und brauche in diesem Kapitel über die Fauna des Sees nur ein Verzeichnis der Arten zu geben, weil die meisten als Planktonformen zusammen mit dem übrigen Plankton in einem späteren Kapitel von Dr. K. M. Levander genauer abgehandelt werden.

Floscularia cornuta Dobie.

Wurde von mir nach lebenden Exemplaren bestimmt und zahlreich sowohl am Ufer zwischen Pflanzen, als auch weiter entfernt vom Ufer an Fäden von *Anabaena* angeheftet gefunden in den Monaten von Ende Mai bis Mitte August. Die ersten Exemplare sah ich am 25. Mai.

Rotifer vulgaris Schrank.

Wurde von mir am 11. und 13. Mai an abgestorbenen Schilfhalmen vom Westufer und aus der Nordbucht beobachtet. Zeigte sich nicht im Plankton.

Conochilus unicornis Rousselet.

Sowohl lebend von mir, als auch in Planktonproben von Levander erst vom Juli an gefunden. Die ersten Exemplare sah ich am 4. Juli.

Asplanchna priodonta Gosse.

Wurde sowohl lebend als in Planktonproben von Anfang Mai bis Mitte Juni beobachtet.

Synchaeta pectinata EhbG.

Im Plankton (Levander det.).

Polyarthra platyptera EhbG.

Im Plankton des Obersees und im Wasserleitungswasser.

Triarthra longiseta EhbG. var. *limnetica* Zach.

Im Plankton des Sees und im Wasserleitungswasser (Levander det.).

Furcularia forficula EhbG.

Wurde von mir am 11. Mai an abgestorbenen Schilfhalmen vom Westufer gefunden.

Rattulus capucinus Wirz. et Zach.

Im Plankton (Levander det.).

Euchlanis dilatata EhbG.

Im Plankton (Levander det.).

Metopsidia solida Gosse.

Im Plankton (Levander det.).

Monostyla cornuta O. F. M.

Im Plankton (Levander det.).

Colurus caudatus EhbG.

Im Plankton (Levander det.).

Brachionus angularis Gosse.

Im Plankton (Levander det.).

Anuraea aculeata EhbG.

Im Plankton des Obersees und in der Wasserleitung sehr häufig.

Anuraea cochlearis Gosse.

Im Plankton und in der Wasserleitung.

Notholca striata O. F. M.

Im Plankton (Levander det.).

Notholca labis Gosse.

Im Plankton (Levander det.).

Notholca longispina Kellicott.

Im Plankton und im Wasserleitungswasser sehr häufig.

Crustacea.*Cyclops strenuus* Fischer.

Im Plankton und im Wasserleitungswasser (Levander det.).

Cyclops leuckarti Claus.

Im Plankton (Levander det.).

Cyclops viridis Jurine.

Am Ufer (Levander det.).

Cyclops serrulatus Fischer.

Im Plankton (Levander det.).

Cyclops macrurus G. O. Sars.

Am Ufer (Levander det.).

Diatomus graciloides Lillj.

Im Plankton und im Wasserleitungswasser (Levander det.).

Canthocamptus sp.

Harpacticiden gibt es im Obersee sehr wenig. Einzelne Exemplare sah ich im Mai und Anfang Juni in Wasserproben aus dem Überschwemmungsgebiet im Südosten des Sees. In den Planktonproben zeigten sich keine.

Ergasilus sieboldi Nordm.

Es wurden nur zwei Exemplare an den Kiemen eines 26,2 cm langen Exemplars von *Perca fluviatilis* am 26. Juli gefunden (vergl. Nahrungs- und Parasitentabelle Nr. 6 im Abschnitt dieses Kapitels über die Fische) (Pehr Gadd det.).

Argulus foliaceus L.

Sehr häufig auf der Haut von *Leuciscus rutilus*, *Abramis brama*, *Gasterosteus pungitius* und *Perca fluviatilis*. Ganz kleine Exemplare findet man schon auf 15 bis 20 mm langen *Leuciscus rutilus* (Pehr Gadd det.).

Cypris pubera O. F. M.

Dr. K. E. Stenroos in Sordavala in Finland, dem ich meine im Lauf des Sommers 1904 gesammelten Ostracoden übersandte mit der Bitte, sie zu bestimmen, schreibt mir: „Die großen grünen Ostracoden sind eine sehr gemeine Art, *Cypris pubera* O. F. M., die mehr gelben sind entweder jüngere Exemplare derselben oder eine sehr nahestehende Art.“

Sida crystallina O. F. M.

Sehr häufig im Frühjahr auf den überschwemmten Wiesen und später im Sommer zwischen den Uferpflanzen im See.

Diaphanosoma brachyurum Lievin.

Im Plankton (Levander det.).

Daphnia hyalina Leyd. var. *galeata* G. O. S.

Im Plankton (Levander det.).

Daphnia cucullata G. O. Sars.

Im Plankton (Levander det.).

Ceriodaphnia pulchella G. O. Sars.

Im Plankton (Levander det.).

Scapholeberis mucronata O. F. M. var. *bispinosa* De Geer.

Von dieser im Obersee seltenen Art wurden von mir nur einmal am 1. Juli einige ♀♀ im Schilfdickicht des südöstlichen Ufers gefangen. Im Plankton fehlt die Art.

Simocephalus vetulus Schoedler.

Dieser in Schweden¹⁾ häufige Bewohner der Tümpel und Sümpfe wurde von mir im Obersee nur einmal am 20. Mai und zwar an einer überschwemmten Stelle des Südostufers beobachtet. Fehlt im Plankton.

Bosmina longirostris O. F. M.

Im Plankton (Levander det.).

Bosmina coregoni Baird.

Nimmt im echten Zooplankton des Obersees hinsichtlich massenhaften Vorkommens die erste Stelle ein.

Ilyocryptus acutifrons G. O. Sars.

Im Plankton (Levander det.).

Eurycerus lamellatus O. F. M.

Lebt während der ganzen eisfreien Zeit des Jahres zahlreich an allen Ufern des Obersees.

Acroperus harpae Baird.

Nicht selten am Ostufer des Obersees. Namentlich im Mai auf den überschwemmten Wiesen häufig.

Lynceus quadrangularis O. F. M.

Im Plankton (Levander det.).

Lynceus affinis Leyd.

Im Plankton sehr selten (Levander det.). Wurde von mir sehr oft und zahlreich im Darminhalt von *Abramis brama* aus dem Obersee gefunden. (Vgl. p. 36).

Lynceus costatus G. O. Sars.

Im Plankton (Levander det.).

Lynceus intermedius G. O. Sars.

Im Plankton (Levander det.).

Lynceus rectangularis G. O. Sars.

Im Plankton (Levander det.).

Leptorhynchus falcatus G. O. Sars.

Wurde häufig, namentlich im Juli, am Ostufer und im Darm junger Cypriniden gefunden.

Alonella nana Baird.

Im Plankton (Levander det.).

Peratacantha truncata O. F. M.

Wurde im Mai von mir nicht selten am Ostufer beobachtet und auch von Dr. Levander in Planktonproben vom Juni und August gefunden.

Chydorus sphaericus O. F. M.

Obleich keine echte Planktonart, findet sich *Ch. sphaericus* doch massenhaft in allen Teilen des Obersees und sehr zahlreich auch in allen Röhren der Revaler

¹⁾ Lilljeborg, *Cladocera Sueciae*. 1900. p. 172.

Wasserleitung sowohl im Sommer, als auch im Winter und ist die Hauptnahrung der Jungfische des Obersees.

Monospilus dispar G. O. Sars.

Im Plankton (Levander det.).

Polyphemus pediculus L.

Schwärme dieser Spezies sind im Obersee ziemlich selten.

Bythotrephes cederstroemi Schoedler var. *connectens* Lillj.

Auch in anderen mehr oder weniger seichten Seen im nördlichen Rußland sind kleine, verkümmerte Formen von *B. cederstroemi* gefunden worden, hinsichtlich deren ich auf die Arbeit von Zykoff¹⁾ über den See Kubinskoe, einen Quellsee des in das Weiße Meer mündenden Flusses Dwiná, verweise. Die von W. Zykoff beschriebene Form unterscheidet sich von derjenigen des Obersees hauptsächlich, wie es scheint, durch größere Länge des Endstieles und stärkere Krümmung desselben bei kleineren Exemplaren, die bei der Oberseeform oft fast gerade Endstiele besitzen. Die nähere Beschreibung folgt im Kapitel VI über das Plankton (Levander det.).

Leptodora kindti Focke.

Diese schöne Art wurde zuerst von Dr. K. M. Levander schon im Jahr 1894 in einer Planktonprobe vom nordöstlichen Ufer des Obersees gefunden, die ich ihm zuschickte. Am besten gedeiht sie während der heißesten Zeit des Sommers. An windstillen Tagen des Juli und August sieht man während der Mittagshitze vom Boot aus allenthalben in der dicken Schicht von *Anabaena* und *Clathrocystis*, welche die Wasseroberfläche bedeckt, kleine Wirbel, die von den Bewegungen der langen Ruderantennen von *Leptodora* verursacht werden. Das Tier selbst ist natürlich wegen seiner vollkommenen Durchsichtigkeit nicht zu sehen, verrät aber seine Anwesenheit immer durch die erwähnten charakteristischen Strudel, an denen man es auch im Aquarium leicht zwischen den massenhaft am Rand der Wasseroberfläche angesammelten Algen und *Chydorus sphaericus* erkennen kann. Als Nahrung fand ich im Darm einiger Exemplare, die ich genauer untersuchte, *Anabaena circinalis* neben Überresten von Crustaceen, namentlich jüngeren Exemplaren der eigenen Art. (Vgl. p. 41).

Nähere Angaben über die Zeit des Auftretens, über Saisonformen u. s. w. der meisten oben angeführten Crustaceen sowohl wie Rotatorien des Obersees, die mit einigen Ausnahmen auch im Plankton vorkommen, oder wenigstens in die Vertikal- und Uferproben gerieten, finden sich weiterhin in dem Kapitel über das Plankton (s. Kap. VI).

Asellus aquaticus L.

Im Anfang des Sommers spärlich, im Hochsommer und Herbst aber sehr zahlreich findet man *Asellus aquaticus* in der Uferregion zwischen Pflanzen, namentlich viel aber unter flachen Kalksteinstücken, die einen großen Teil des östlichen Ufers bedecken.

Gammarus pulex L.

Im Obersee selbst habe ich nie ein Exemplar gefunden. Die Art muß aber doch wohl vertreten sein, weil sie im Wasser der Revaler Wasserleitung vor-

¹⁾ W. Zykoff, Das Plankton einiger Gewässer Nordrußlands. Zool. Anz. 1906, Nr. 6, p. 166—168.

kommt, wenn auch selten. Am 15. September 1905 ließ ich das stagnierende Wasser aus mehreren Leitungsblindsäcken durch Kanevas filtrieren und fand unter anderem auf diese Weise auch mehrere Exemplare von *Gammarus pulex*, die in dem an Kohlensäure sehr reichen, an Sauerstoff aber armen Wasser sich ganz wohl zu befinden schienen. Die Augen waren normal vorhanden.

Astacus fluviatilis Fabr.

Der Flußkrebs, der in den Zuflüssen zum Obersee vorkommt, soll auch gelegentlich, wenn auch selten im Obersee gefangen werden. Ingenieur Staszewicz teilte mir mit, daß in der Lutherschen Holzwarenfabrik, deren technischer Leiter er ist, ein Teich sich befindet, der durch einen offenen Graben sein Wasser aus dem Obersee erhält, aber durch allerlei ölige Abwässer aus der Fabrik stark verunreinigt wird. Jährlich einmal wird dieser Teich gereinigt, und regelmäßig werden dabei 30 bis 40 Exemplare vom Flußkrebs im dicken Bodenschlamm gefunden, der sich aus den Abfällen der Fabrik bildet. Fische fehlen in diesem Teich, der eigentlich als Abwässerteich bezeichnet werden kann, völlig, und es ist schwer zu verstehen, wie die Krebse dort leben können. Zweifellos stammen sie aus dem Obersee.

Tardigrada.

Macrobiotus macronyx Duj.

Wurde nicht selten von mir zwischen Algen am Ostufer und auch im Wasserleitungswasser zu sehr verschiedenen Jahreszeiten beobachtet.

Arachnoidea.

Hydrachnida.

Aus der Klasse der Arachnoiden sind im Obersee nur die Hydrachniden reich vertreten. Weniger imponieren sie durch die Zahl ihrer Arten, als durch die große Individuenmenge, in der sie innerhalb des Vegetationsgürtels auftreten und namentlich die seichte *Carex*region dicht bevölkern.

Die Bestimmung der 11 von mir gefundenen Arten verdanke ich der Liebesswürdigkeit von Dr. Erik N. Nordenskiöld in Helsingfors. Da ich weiter keine biologischen Beobachtungen über diese Gruppe gesammelt habe, lasse ich hier einfach das Verzeichnis der Arten folgen, wie ich es von Dr. Nordenskiöld erhielt:

Eulais hamata Koenike.

Eulais extendens Müll.

Hydrochoreutes unguatus Koch.

Limnesia undulata Müll.

Limnesia koenikei Piers.

Piona conglobata Koch.

Piona longipalpis Krend.

Piona nodata Müll.

Piona rotunda Kramer.

Piona rufa Koch.

Piona fuscata Herm.

Araneae.

Die Fauna der eigentlichen Wasserspinnen ist im Obersee sehr arm. *Argyro-neta* scheint gänzlich zu fehlen, und die einzige Spinne, die ich auch nur in einem Exemplar im Mai in der Mündung eines kleinen Grabens erbeutete, wurde mir von Mag. T. H. Järvi bestimmt als:

Dolomedes fimbriatus Cl.

Insecta.

Im Gegensatz zu tieferen und stilleren Gewässern fehlen oder sind sehr schwach vertreten im Obersee alle diejenigen Insektenarten, die als Larven oder Imagines frei im Wasser schwimmen. Ausnahmen von dieser Regel sind zwei Hemipteren-spezies, eine *Corixa* und eine *Micronecta*, die überaus zahlreich in der Uferregion vorkommen und im Schutz der Ufervegetation schwimmend ihre räuberische Tätigkeit entfalten.

Die im Schlamm, unter Steinen und in Algenbüscheln lebenden Larven von Ephemeriden, Trichopteren und Chironomiden kommen in großer Menge vor und spielen eine nicht unbedeutende Rolle im Stoffwechsel des Obersees, indem sie einen wesentlichen Teil der Fischnahrung bilden.

Libellenlarven habe ich dagegen garnicht in diesem See gefunden.

Ephemerida.

Die beiden von mir im Obersee als Larven gefundenen Ephemeridenspezies wurden von Mag. J. E. Aro in Helsingfors bestimmt:

Caenis dimidiata Steph.

Nur ein Exemplar wurde zwischen Uferpflanzen gefunden.

Echdyurus sp.

Die Larven dieser Art, die nicht näher bestimmt werden konnte, weil ich die zugehörigen Imagines nicht gesammelt hatte, kommt zahlreich namentlich in der ersten Hälfte des Sommers unter den am östlichen Ufer stellenweise den Boden bedeckenden flachen Kalksteinstücken vor.

Perlida.

Zusammen mit den oben erwähnten *Echdyurus*larven lebt unter Kalksteinen am Ufer eine Perlidenlarve, die Mag. J. E. Aro als zur Gattung

Nemura sp.

gehörig bestimmte. Sie wurde recht häufig gefunden.

Hemiptera.

Mit Ausnahme einer Art von *Micronecta*, deren auffallend zahlreiches Vorkommen für den Obersee charakteristisch ist, ist die Hemipterenfauna arm. Die wenigen von mir gefundenen Arten, die Professor O. M. Reuter zu bestimmen die Güte hatte, sind:

Gerris rufoscutellata Latr.

Gerris lacustris L.

Gerris odontogaster Zett.

Corixa distincta Fischer.

Micronecta sp.

Die wichtigste Hemipterenart des Obersees, eine *Micronecta* sp., konnte leider nicht bestimmt werden, weil die dazu nötige Literatur nicht vollständig zu erhalten war.

Trichoptera.

Die Trichopteren spielen in der ganzen Uferzone des Obersees eine sehr wichtige Rolle. Bis auf etwa vier Arten, nämlich je eine Art der Gattungen *Neuronia*, *Phryganea*, *Agrypnia* und *Molanna* sind sämtliche Larven der im Obersee laichenden Trichopteren herbivor und verzehren, da sie, namentlich die *Limnophilus*-arten, in großer Menge vorkommen, viel Pflanzenstoffe, die somit in geeignete Fischnahrung umgewandelt werden. In anbetracht ihrer nutzbringenden Tätigkeit im Haushalt des Sees, verwandte ich auf diese Insektengruppe größere Sorgfalt, als auf die übrigen Wasserinsekten, und suchte eine möglichst umfassende Sammlung zustande zu bringen. Dabei half mir in freundschaftlichster Weise Dr. J. A. Silfvenius in Helsingfors, der es nicht nur übernahm, die von mir gefundenen Formen zu bestimmen, sondern auf meine Bitte im Mai 1905 mich an den Obersee begleitete, um mit erfahrener Hand selbst meine Sammlung noch um weitere neun Arten zu vermehren. Die von uns gesammelten Arten¹⁾ sind folgende:

Neuronia reticulata L.

In einer Grabenmündung am Ostufer am 16. Mai (Silfvenius coll.).

Phryganea grandis L. (oder *striata* L.?).

In der Mündung des Cournalflusses am 16. Mai (Silfvenius coll.).

Agrypnia pagetana Curt.

Zahlreiche aus Schilfstücken bestehende 4 bis 5 cm lange Gehäuse wurden in den Rohren der Wasserleitung gefunden.

Grammotaulis sp.

In einer Grabenmündung am Ostufer am 16. Mai (Silfvenius coll.).

Limnophilus rhombicus L.

Am Ostufer im Mai zwischen Pflanzen und tote Exemplare in der Wasserleitung.

Limnophilus borealis Zett.

Auf einer überschwemmten Wiese am Südufer am 20. Mai.

(?) *Limnophilus flavicornis* Fabr.

In der Mündung des Cournalflusses und eines Graben, am 20. Mai (Silfvenius coll.).

Limnophilus decipiens Kol.

Auf einer überschwemmten Wiese und in einer Grabenmündung am Ostufer.

Limnophilus politus Mc. Lach.

Am östlichen Ufer selten.

Limnophilus nigriceps Zett.

In der Mündung des Cournalflusses am 16. Mai (Silfvenius coll.).

¹⁾ Wo nicht die Imago besonders erwähnt wird, ist nur die Larve gemeint.

Linnophilus bimaculatus L.

Die häufigste Art. Ihre aus Sand gebauten Röhren bedecken stellenweise förmlich den Boden, besonders in Grabenmündungen im April und Mai.

Linnophilus fuscicornis Rumb.

In der Mündung des Cournalflusses (Silfvenius coll.).

Anabolia laevis Zett.

Zahlreich am Ostufer zwischen Kalksteinen und in der Mündung des Cournalflusses.

Stenophylax dubius Steph.

In einer Grabenmündung am Ostufer (Silfvenius coll.).

Molanna angustata Curt.

Imagines Anfang August am Ostufer.

Leptocerus cinereus Curt.

Zahlreiche Imagines Anfang August über dem See am Ostufer.

Mystacides longicornis L.

Larven am Ostufer (Silfvenius coll.).

Trienodes bicolor Curt.

Leere Häute wurden zahlreich im See gefunden.

Hydropsyche sp.

Reste einer abgestorbenen Larve fanden sich in einer Probe aus der Wasserleitung.

Agraylea multipunctata Curt.

Eine Puppe an einem Kalkstein befestigt am Ostufer, 16. Mai (Silfvenius coll.).

Coleoptera.

Meine Käfersammlung aus dem Obersee ist nicht reich an Arten. Da ich aber jeden Käfer in die Sammlung aufnahm, dessen ich habhaft werden konnte und trotzdem die Zahl der Individuen nicht sehr diejenige der Arten überstieg, ist es klar, daß die Käfer keine erhebliche Rolle in der Fauna unseres Sees spielen. Ihr Vorkommen ist hauptsächlich auf die *Carex*-region und die Mündungen der Bäche und Gräben beschränkt. 10 Arten fand ich im Obersee und 4 als ziemlich stark zerstörte Leichen in dem Wasserleitungswasser. Letztere können auch nur aus dem Obersee in die Leitung gelangt sein.

Die Bestimmung der Coleopteren wurde von Dr. B. Poppius, Assistenten am entomologischen Museum der Helsingforscher Universität, freundlichst ausgeführt. Die Arten sind folgende:

Coelambus impressopunctatus Schall.*Deronectes depressus* Fabr.*Hydroporus rufifrons* Duft.

Nur schlecht erhaltene Reste von einem Exemplar aus der Wasserleitung.

Noterus crassicornis Fabr.*Agabus bipustulatus* L.*Platambus maculatus* L.

Flügeldecken eines Exemplars aus dem Leitungswasser.

Rantus exoletus Forst.

Dytiscus marginalis L.

Dytiscus latissimus L.

Von beiden *Dytiscus*-arten wurden die Flügeldecken einiger Exemplare in der Wasserleitung gefunden. Im See selbst sah ich nie ein Exemplar.

Gyrinus marinus Gyll.

Laccobius minutus L.

Philhydrus melanocephalus Oliv.

Helephorus granularis L.

Hydrothassa marginella L.

Lebt in den Schilfbeständen des Sees.

Diptera.

Larven von *Nematocera* finden sich allenthalben im Obersee. In der Pflanzenregion des Ufers, namentlich zwischen den auf Steinen und an alten Schilfrohrhalmen und den größeren *Potamogeton*-Arten angehefteten Büscheln von *Cladophora*, *Spirogyra* und *Zygnema* wimmelt es von Larven einiger *Culex*-, *Chironomus*- und *Ceratopogon*-Arten. Im Schlamm dagegen finden sich sehr zahlreich die großen, zolllangen, roten Larven, die allgemein der Federmücke (*Chironomus plumosus*) zugeschrieben werden.¹⁾ Larven von *Corethra* habe ich im Obersee stets vermißt, dagegen finden sich andere freischwimmende Mückenlarven, die wahrscheinlich der Gattung *Tanytus* angehören.

Reichliche Chironomidenschwärme beobachtete ich nur Ende Mai und Anfang Juni. Namentlich am 14. Juni 1904 und den folgenden Tagen waren dicht über der Oberfläche des Sees massenhaft kleine Chironomiden von schwarzer Farbe mit hellen Flügeln zu sehen, deren Anwesenheit große Schwärme von Schwalben und Seglern herbeilockte. Auch auf dem Sand des Ufers fanden sie sich in enormer Menge ein und suchten, wenn der Wind wehte, Schutz in allen Vertiefungen, aus denen man sie zu tausenden mit der Hand schöpfen konnte. Bei stillem Wetter sammeln sie sich gern über den Zweigen der Uferweiden. Professor Carl Lundström in Helsingfors hatte die Güte, nach den zahlreichen von mir gesammelten Exemplaren, die meist ♂♂ waren, die Art als *Orthocladius barbicornis* L. zu bestimmen. Eine andere Art, die zu derselben Jahreszeit ebenfalls Schwärme bildet, erwies sich als *Metriemus atratulus* Zett.

Von *Anopheles claviger* Fabr. fand ich bei Einrichtung meines Laboratoriums am 29. April in Moik 5 überwinterte ♀♀ an den Wänden der von mir gemieteten Wohnung.²⁾ Am 2. Juni erschien die neue Generation, jedoch wegen des kalten, windigen Sommers in geringer Menge. Es wurden folgende *Nematocera* am Obersee konstatiert:

Culex sp.

Anopheles claviger Fabr.

Chironomus plumosus L.

Große, rote Larven im Schlamm, die gern von Brachsen gefressen werden.

¹⁾ Kurt Lampert, Das Leben der Binnengewässer. Leipzig 1899, p. 126.

²⁾ Guido Schneider, *Anopheles claviger* Fabr. im Winter und Sommer. Korrespondenzblatt des Naturf. Vereins. Riga 1904, p. 41—45.

Orthocladius barbicornis L.

In massenhaften Schwärmen von Ende Mai bis Mitte Juni (Lundström det.).

Metricoentemus atratulus Zett.

Im Mai Schwärme bildend (Lundström det.).

Ceratopogon sp.

Unbestimmbare Larven zwischen Algenfäden.

Tanyptus sp.

Unbestimmbare Larven.

Mollusca.

Dr. Alexander Luther, der sehr fleißig in der Umgebung der Stadt Reval und auch am Obersee Mollusken gesammelt hat, und dem die Sammlung des Ingenieurs A. v. Mickwitz zur Verfügung stand, hat eine ganze Reihe von Gastropoden und drei Arten von Lamellibranchiaten aus dem Obersee bestimmt und in seinem „Verzeichnis der Land- und Süßwassermollusken der Umgebungen Revals“¹⁾ mit Angaben über den genaueren Fundort aufgezählt. Ich kann dieser 18 sicher bestimmte Arten umfassenden Liste nur eine Gastropodenart, nämlich *Limnaea auricularia* Dr., hinzufügen und begnüge mich, abgesehen von einigen kleinen Zusätzen, in der Hauptsache mit einem Referat über die Resultate von Luther's Arbeit.

*Gastropoda.**Succinea pfeifferi* Rossm.

„In sehr großer Menge am Strand des Obersees auf ausgeworfenem Schilf u. a. Pflanzenteilen kriechend“ (Luther).

Limnaea stagnalis L.

„Zahlreich am Strande des Obersees“ (Luther). Lebende Exemplare fand ich auch in der Revaler Wasserleitung.

Limnaea auricularia Dr.

Leere Schalen, am östlichen Ufer wohlerhalten ausgeworfen (Schneider coll., Luther det.).

Limnaea ovata Dr.

„Obersee, an der Mündung des Moikschen Baches in großer Anzahl“ (Luther).

Limnaea truncata Müll.

„Strand des Obersees bei Moik“ (Luther).

Amphipeplea glutinosa Müll.

„In großer Menge am Strand des Obersees bei der Mündung des Moikschen Baches“ (Luther).

Physa fontinalis L.

„Obersee, an der Mündung des Moikschen Baches“ (Luther).

Planorbis corneus L.

„Obersee zahlreich. Retschka (Abfluß des Obersees).“ (A. v. Mickwitz coll.)
In einem Teich bei Cournal“ (A. Lundgren coll.).

¹⁾ Al. Luther, Verzeichnis der Land- und Süßwassermollusken etc. Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica 20 Nr. 2. 1901.

Planorbis umbilicatus Müll.

„Obersee an der Mündung des Moik'schen Baches, spärlich vorkommend“ (Luther).

Planorbis vortex L.

„Obersee, Bachmündung bei Moik — — nur spärliche Exemplare“ (Luther).

Planorbis contortus L.

„In großer Menge an denselben Lokalitäten wie die vorige Art“ (Luther).

Planorbis crista L.

„Obersee“ (Luther).

Planorbis complanatus L.

„Obersee. An *Linnophilus*-Gehäusen aus Cournal“ (Luther).

Bythinia tentaculata L.

„Obersee“ (Luther).

Valvata antiqua Sow.

„Lebt im Obersee in großer Menge — — sowohl am Strande, auf Wasserpflanzen sitzend, wie auch in der Mitte des Sees (ca. 2¹/₂ m Tiefe) in losem Schlamm“ (Luther). Wird nach Ing. Mickwitz von Stürmen manchmal in ungeheuren Mengen ausgeworfen, so daß ein förmlicher Schneckenstrand entsteht. Auch aus Cournal an *Linnophilus*-Gehäusen (Luther).

Valvata cristata Müll.

„Obersee. Teich bei Cournal, an *Linnophilus*-Gehäusen“ (Luther).

*Lamellibranchiata.**Anodonta variabilis* Lam.

Luther fand im Obersee „eine *Anodonta* mit heller, gelblich-brauner und ziemlich fester Schale zahlreich“, und C. A. Westerlund bestimmte die ihm von Luther übersandten Exemplare „als zu *A. anatina* L. gehörend.“ Ich fand ebenfalls in großer Menge leere Schalen von dieser Muschel überall am östlichen Ufer des Obersees. Bei Schleppnetzzügen im östlichen Teil des Sees erhält man oft viele hundert leerer Schalen vom oben erwähnten Typus. Perlen sind recht selten zu finden. Am 10. Juli fand ich in einer großen, etwa 8 cm langen Schale eine 3 mm lange Perle, die eine von der Schalensubstanz der Muschel eingehüllte, kleine Schnecken- schale, vielleicht von *Linnæa ovata*, ist. Die größten Schalen, die ich am Ostufer fand, waren 92 mm lang und 53 mm hoch (nach der morphologischen Orientierung der Muschel). Am 7. Mai 1905 war das Ostufer des Sees stellenweise bedeckt mit zahlreichen kleinen Schalen ganz junger Exemplare, die nur 20 bis 31 mm lang und 13 bis 20 mm hoch waren (s. Taf. II, Fig. 2A).

Außer dieser im erwachsenen Alter mehr langgestreckten Form fand ich eine andere, die auch sehr viel im Obersee vorkommt, aber seltener an den Strand geworfen wird, weil sie im tiefen Schlamm im westlichen und nordwestlichen Teil des Sees vorkommt. Bei Versuchen, in jener Gegend mit dem Zugnetz zu fischen, versank dieses nahe beim Ufer im tiefen Schlamm und war, als es vom Schlamm befreit wurde, gefüllt mit Schalen einer Form von *Anodonta variabilis*, die sich von der am Ostufer gefundenen Form durch folgende Merkmale unterscheidet. Das Verhältnis der Länge zur Höhe ist bei der Schlammform wie 81:50. Die Schale

ist dunkler braun und weniger fest als bei der Sandform aus dem Obersee. Sie blättert sich namentlich am kürzeren und breiteren Hinterrande leicht auf. Beide Formen werden annähernd gleich groß (s. Taf. II, Fig. 2B). Dr. Riemschneider in Dorpat, der die Liebenswürdigkeit hatte, über die ihm übersandten Exemplare von *Anodonta* aus dem Obersee sein Gutachten abzugeben, hält die breitere Form für eine „Grenzform zwischen *Anodonta anatina* L. und *Anodonta piscinalis* Nilss.“

Lebende Exemplare sind bei hohem Wasserstande schwer zu erlangen, bei niedrigem dagegen wurden von Mickwitz an flachen Stellen des westlichen Dünenufers und von mir sowohl im Sande des östlichen, als auch zwischen Kalkgeröll am nördlichen Ufer lebende, meist ziemlich junge Anodonten gefunden, die beim Umherkriechen auf Sand und Schlamm ihre bekannten Spuren hinterlassen.

Larven im *Glochidium*stadium fand ich am 16. Juni an der Analflosse und an der Bauchhaut eines *Gasterosteus pungitius* (vgl. Nr. 12 der Nahrungs- und Parasitentabelle VI, *Gast. pungitius*).

Sphaerium corneum L.

„Obersee, an der Mündung des Baches bei Moik [var. *nucleus* Studer. Clessin det.]“ (Luther).

Pisidium amnicum Müll.

„Obersee, Sandstrand bei Moik [var. *elongatum* Baud. Clessin det.] — Retschka (Abfluß des Obersees)“ (Luther).

Pisidium sp.

Unter dieser Bezeichnung faßt Luther nicht näher bestimmte Pisidien zusammen, die er im Obersee fand.

Ich fand Pisidien recht häufig im Darmkanal von *Abramis brama* aus dem Obersee zusammen mit Schalenresten von ganz jungen *Anodonta variabilis*.

Bryozoa.

Es ist mir während meiner Untersuchung des Obersees keinmal gelungen Bryozoen zu finden. Die Ursache, weshalb in diesem See sowohl Spongien als auch Bryozoen fehlen oder wenigstens so äußerst selten sind, daß noch nie ein Exemplar gefunden wurde, ist wohl in der ungeschützten Lage zu suchen. Die häufigen starken Winde, die das Wasser des Sees in allen seinen Teilen sehr oft bis auf den Grund in heftige Bewegung versetzen, sind offenbar der Entwicklung festsitzender Tiere hinderlich. Unwahrscheinlich ist es, daß in den Zuflüssen des Obersees sonst allgemein verbreitete Arten von Spongien und Bryozoen ganz fehlen.

Ein einziges Exemplar eines Statoblasten von *Plumatella fruticosa* Allm., das Dr. Levander bei Bearbeitung meines Diffflugienmaterials zusammen mit einer vereinzelt Spongiennadel in einer Schlammprobe fand, spricht dafür, daß diese Bryozoenpezies dem System des Obersees nicht absolut fremd sein kann.

Falls Bryozoen im See selbst aber vorkämen, so müßte man erwarten, daß sie infolge ihrer festsitzenden Lebensweise und der aus organischem Detritus bestehenden Nahrung in der Revaler Wasserleitung recht wohl gedeihen könnten, ebenso gut wie in den Leitungsrohren der Stadt Hamburg, wo sie nach Kraepelin¹⁾

¹⁾ Karl Kraepelin, Die Fauna der Hamburger Wasserleitung. Abhandlungen aus dem Gebiete der Naturwissenschaften. Herausgeg. v. Naturwiss. Verein. Hamburg 1886, Bd. IX, Heft I.

massenhaft in mehreren Arten auftreten und als sogenanntes „Leitungsmoos“ die Rohre verstopfen. Hauptsächlich um Bryozoen zu suchen, ließ ich am 15. September 1905 in meiner Gegenwart etwa 12 Hydranten unserer Wasserleitung, die fast armdicke Strahlen liefern, öffnen und untersuchte den durch Filtration des Wassers durch einen Sack aus Kanevas erhaltenen Rückstand, ohne eine Spur von Bryozoen zu finden. Dieses für die Ingenieure des Revaler Wasserwerks ganz erfreuliche Resultat kann ich nur dadurch erklären, daß bisher die Infektion der Leitung mit Bryozoen noch nicht erfolgt ist. Das negative Resultat bestätigt auch die Richtigkeit meiner Beobachtung, daß im Obersee selbst lebende Bryozoen wohl nicht vorkommen.

Vertebrata.

Pisces.

Wegen der günstigen Lebensbedingungen, die der Obersee mit seinem reichen Plankton und seinen dichten, weiten Schilfbeständen darbietet, sollte man meinen, daß auch die Fische wenigstens in reicher Individuenzahl vorhanden wären. In der Tat ist aber der Obersee nicht nur sehr arm an Fischarten, sondern auch an Fischen überhaupt. Die Armut an Arten läßt sich nur erklären durch die isolierte Lage des Sees, der mit keinem anderen Fluß- oder Seensystem in Verbindung steht und vom Finnischen Meerbusen durch den steilen Abhang der Kalksteinterrasse, des Glintes, getrennt ist.

An Hechten, Barschen, Brachsen und Plötzen soll der See in früheren Zeiten recht reich gewesen sein, wie mir von einigen älteren Freunden des Angelsports versichert wurde. Die Ursache der Verminderung des Bestandes an nützlichen Fischen ist die schonungslose Raubfischerei, die seit unendlichen Zeiten von Bauern der Umgegend und von durchaus unberechtigten Personen aus der Stadt mit Reusen, Zugnetzen, Stecheisen und anderen Fanggeräten betrieben wird. Nur die Größe des Sees und die schlechte Beschaffenheit der Fischerfahrzeuge gewähren den Fischen einigen Schutz vor den Fischräubern. In einem kleineren Gewässer hätte solch eine intensive Raubwirtschaft schon längst mit völliger Vernichtung des ganzen Fischbestandes enden müssen. Obgleich die Stadt Reval, der nur 33,60% von dem Flächeninhalt des Obersees gehören, seit einigen Jahren den Gütern Moik und Cournal jährlich eine gewisse Summe als Arrende für deren Anteile am Obersee bezahlt, um die Fischereiwirtschaft auf dem ganzen See ordnen zu können, war doch wenig geschehen zur wirksamen Bekämpfung der Raubfischerei, und ich konnte mir im Sommer 1904 noch bequem die Methoden ansehen, nach denen die irrationalste Fischerei von dazu ganz unberechtigten Leuten in dem von der Stadt gepachteten Gewässer ziemlich offen betrieben wurde. In der weiter unten folgenden Beschreibung der im Obersee vorkommenden Fischspezies soll auch des Fanges und der Verwendung gedacht werden.

Nur sechs Arten von Fischen konnte ich im Obersee konstatieren, nämlich den Hecht, *Esox lucius* L., den Brachsen, *Abramis brama* L., die Plötze, *Leuciscus rutilus* L., den Stichling, *Gasterosteus pungitius* L., den Kaulbars, *Acerina cernua* L. und den Barsch, *Perca fluviatilis* L. Nach Aussagen der Bauern sollen auch Quappen, *Lota vulgaris* Cuv., und Aale, *Anguilla vulgaris* Flem., gelegentlich

im Obersee gefangen worden sein. Über die Wahrscheinlichkeit oder Möglichkeit des Vorkommens dieser beiden letztgenannten Arten wird bei Besprechung der einzelnen Arten die Rede sein.

Im Jahre 1902 machte die Revaler Stadtverwaltung den Versuch, Maränenbrut (*Coregonus lavaretus* L.) und Zander (*Lucioperca sandra* Cuv.) im Obersee aussetzen zu lassen, und es wurden, nach einem Bericht von von zur Mühlen¹⁾, nach 9 Monaten, im Februar 1903, bei einem Probefischen bereits Maränen von 18 bis 20 cm Länge wiedergefangen, „auch zeigten die im Winter eingesetzten Zander ein gutes Wachstum.“ Späterhin müssen aber diese eingesetzten Fische doch wohl ein Raub entweder der Barsche und Hechte des Sees, oder der Fischer der Umgegend geworden sein, denn im Sommer 1904 fand ich unter 1213 von mir erbeuteten Fischen weder eine Maräne, noch einen Zander, und die Fischer wußten auch nichts von den neuen Fischen zu berichten.

Esox lucius L.

Die Hechte aus dem Obersee zeichnen sich durch besonderen Wohlgeschmack aus, sodaß sie sich auf dem Revaler Markt einer besonderen Aufmerksamkeit von seiten der Käufer zu erfreuen haben, die sie leicht an der Farbe von den im Meere gefangenen Artgenossen zu unterscheiden verstehen. Die Hechte aus dem Obersee fallen nämlich durch Mangel an dunklem Pigment auf, da die Zahl der dunklen Schuppen meist stark reduziert ist gegenüber den weißen und goldgelben Schuppen. Namentlich die goldgelbe Farbe, die bei den Hechten aus dem Finnischen Meerbusen sich auf einen mehr oder weniger schmalen Saum an der Grenze der dunklen Flecke beschränkt, breitet sich bei den Oberseehechten stark aus auf Kosten des dunklen Pigments. Dadurch erhalten die Hechte aus dem Obersee ihren hellen goldigen Schimmer, während die gleich großen Meereshechte nebenbei grau und unscheinbar aussehen. Übrigens sind nur die kleinen und mittelgroßen Hechte als Speisefische beliebt. Die größten Exemplare dagegen, die ein Gewicht bis zu 10 kg im Obersee erreichen, sind nicht mehr schmackhaft. Sie schmecken nach Aussage des Oberförsters W. Russow in Cournal, der im Frühjahr 1904 einen sehr großen Hecht aus dem Cournalfluß erhielt, „holzig“.

Die meisten und größten Hechte werden während der Laichzeit, d. h. während und sogleich nach dem Eisgang gefangen. Die besten Fangresultate ergeben Reusen, die auf den überschwemmten Wiesen mit der Mündung zum See und namentlich in den Wiesenraben aufgestellt werden. Am frühen Morgen werden diese Reusen nachgesehen und erweisen sich oft mit Hechten ganz vollgestopft. Diese Beute genügt den Fischern aber noch keineswegs. Sie begeben sich in sehr langen Stiefeln oder auf flachen Booten, Lodsik genannt, auf die überschwemmten Stellen, wo die Hechte zum Laichen versammelt sind, und versuchen mit Fischspeeren, die mit 9 oder mehr Zinken mit Widerhaken versehen sind, möglichst viele Hechte zu stechen. Ferner versuchen sie den Fischen durch etwa 40 m lange und 1 bis 1,5 m hohe Zugnetze, die von zwei Mann gezogen werden, den Rückzug zum See abzuschneiden und sie einzukreisen. Während der ganzen übrigen eisfreien Jahreszeit

¹⁾ M. v. z. Mühlen, Protokoll der Generalversammlung des Livländischen Fischereivereins. Baltische Wochenschrift. 1904. Nr. 11, p. 116.

werden kleine und mittelgroße, bis 50 cm lange Hechte zusammen mit Barschen, Brachsen und vielen Plötzen mit den oben erwähnten Zugnetzen am Ufer, meist in der Nähe von Schilfdickichten oder *Potamogeton*-beständen gefangen.

Im Jahre 1904 begann die Laichzeit der Hechte spät wegen des späten Eisganges, nämlich um den 20. April herum, und hörte am 30. April auf. Von drei Exemplaren, die in der Nacht vom 29. auf den 30. April in einer Reuse in einem Wiesengraben gefangen waren, enthielt ein 65,5 cm langes ♀ fließenden Rogen, während ein anderes ♀ von 62,5 cm und ein ♂ von 51 cm Länge schon völlig ausgelaiht waren. Später erhielt ich nur noch ausgelaihte Hechte.

Die laichenden Hechte begnügen sich nicht mit der nächsten Umgebung des Sees, d. h. den überschwemmten Uferwiesen, sondern steigen im Cournalfluß stromaufwärts bis auf eine Entfernung von 6 bis 7 km von der Mündung, wie mir Oberförster Wallace Russow berichtete. Auch die stark überschwemmten Ufer des Moikschen Baches waren, wie man nach der Ummenge von ausgestellten Reusen urteilen kann, von laichenden Hechten eifrig besucht.

Den ersten kleinen Hecht erhielt ich am 10. Juni. Er wurde in einem Ufertümpel mit der Hand gefangen und hatte eine Länge von 3,4 cm (s. Nr. 10 der ersten Nahrungs- und Parasitentabelle). Wenn wir mit F. A. Smitt die Entwicklung des Hechtes im Ei auf etwa 3 Wochen schätzen¹⁾, so war dieser kleine Hecht ungefähr 5 bis 6 Wochen alt und für sein Alter recht groß, denn Smitt berechnet die Länge 7 bis 8 Wochen alter Hechtjungen auf nur 2,6 cm. Die aus Chironomidenlarven und Crustaceen bestehende reichliche Nahrung, die die flachen und stark von der Sonne erwärmten Uferlachen den jungen Fischen darbieten, ist wohl geeignet, deren Wachstum zu beschleunigen. In dem von mir untersuchten Exemplar bestand der Mageninhalt aus zwei noch lebenden Chironomidenlarven und einigen Exemplaren einer *Cyclops*art.

Erst am 30. und 31. Juli gelang es mir wieder, Hechtjungen zu erbeuten. Sie hatten in einem Wiesengraben gelebt und waren beim schnellen Fallen des Wassers im See in einer Grube, in die sie sich geflüchtet hatten, abgesperrt worden. Die Länge dieser ungefähr 11 Wochen alten Fischchen betrug 7 bis 10 cm (s. Nr. 13 bis 18 der ersten Nahrungs- und Parasitentabelle Seite 92), und ihre Nahrung bestand immer noch aus Chironomidenlarven und Crustaceen.

Bei diesem schnellen Wachstum ist es nicht unwahrscheinlich, daß die 30 bis 35 cm langen Hechte, die ich im Juni fing, nur 1 Jahr und 1 bis 1½ Monate alt waren.

Die 30 bis 50 cm langen, also 1 bis 2jährigen Hechte halten sich meist nah am Ufer auf, wo sie zwischen Schilf und *Potamogeton* ihrer Nahrung nachgehen, die hauptsächlich aus jungen Barschen und Kaulbarsen besteht. Alte Hechte sind bekanntlich mit Vorliebe Kannibalen, d. h. fressen gern ihre jüngeren Artgenossen. Erwischt der Hecht einen freischwimmenden Fisch, so verschlingt er ihn immer mit dem Kopf voran. Sehr gern aber plündert er die Setznetze und scheut sich in diesem Fall auch nicht, den im Netz befindlichen Barsch oder Kaulbars trotz der scharfen Stacheln in der Rückenflosse mit dem Schwanz voran hinabzuschlingen.

¹⁾ F. A. Smitt, Skandinavien Fiskar. Stockholm 1895, p. 1006.

Die Zahl der in den Hechten des Obersees vorkommenden Parasiten ist eine ganz außerordentlich geringe. In anderen süßen Gewässern und sogar im Meer ist die Anzahl der Hechtparasiten bedeutend größer. Namentlich auffallend ist das Fehlen von Trematoden und der Nematodengattung *Ascaris* in den Oberseehechten, deren vorzügliche Gesundheit ebenfalls ein schnelles Wachstum begünstigen mag.

Wie aus der weiter unten wiedergegebenen Nahrungs- und Parasitentabelle hervorgeht, fand ich nur 4 Arten von Darmparasiten in den Hechten des Obersees. Unter diesen waren zwei Arten Cestoden, nämlich *Triacnophorus nodulosus* Pall. und *Ichthyotaenia esocis* Gui. Schn. Beide wurden hauptsächlich in der ersten Hälfte des Sommers gefunden. Von Acanthocephalen fand ich nur *Echinorhynchus angustatus* Rud. und zwar in recht großer Zahl in den etwa 11 Wochen alten Hechtjungen vom 30. und 31. Juli, von denen nur der kleinste, 6,9 cm lange, frei war, während ein 7 cm langes Exemplar schon 31 Stück *Ech. angustatus* in seinem Darm beherbergte. Die Ursache dieser verhältnismäßig starken Infektion junger Hechte mit *Ech. angustatus* ist wohl die Ernährung mit Crustaceen, unter denen auch *Asellus aquaticus* (s. Seite 92 Exempl. Nr. 16) angetroffen wurde, der bekannte Zwischenwirt für *Echinorhynchus angustatus*.

Der Nematode *Cucullanus elegans* Zed., von dem ich nur einmal 3 Exemplare im Darm des Hechtes Nr. 12 fand, kann nur als zufälliger Gast im Hechtdarm angesehen werden, in welchen er wahrscheinlich schon in ausgewachsenem Zustande aus dem Darm der verdauten Barsche und Kaulbarsche gelegentlich übergeht.

Von sehr großer praktischer Bedeutung ist aber das wenn auch seltene Vorkommen von Larven des *Bothriocephalus latus* L. in Hechten des Obersees. Denn es ist ein deutlicher Beweis, daß das Wasser des Sees, das ohne Filtervorrichtung in die Wasserleitung der Stadt Reval fließt, durch Exkremeute verunreinigt wird. Ich habe auf diesen Übelstand mehrmals hingewiesen¹⁾ und zugleich gezeigt, daß durch die in den letzten Jahren geübte fehlerhafte Regulierung des Sees Abwässerbehälter, die den See vor Verunreinigung schützen sollten, bei Hochwasser mit ihm direkt kommunizieren und ihren Inhalt unbehindert in den Obersee ergießen können.

Hinsichtlich der nun folgenden Tabelle über die Totallänge, den Zustand der Genitalorgane, die Nahrung und die Parasiten der von mir untersuchten Hechte aus dem Obersee bedarf es keiner weiteren Erläuterungen. Gleich wie in analogen Tabellen, die ich früher über Fische des Finnischen Meerbusens²⁾ veröffentlicht habe, ist unter Länge des Fisches die Entfernung von der Schnauzenspitze bis zur äußersten Schwanzspitze verstanden.

¹⁾ Guido Schneider, Ein Vorschlag zur Reorganisation der Bewirtschaftung des Obersees bei Reval. 1904, p. 6.
 „ „ Wasser- und Fischereiverhältnisse unseres Oberen Sees. Revalsche Zeitung, 1904, Nr. 192.
 „ „ In Sachen des Oberen Sees. Revalsche Zeitung, 1904, Nr. 194.
²⁾ Guido Schneider, Ichthyologische Beiträge. Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica Bd. 20, Nr. 1; Bd. 22, Nr. 4 und Bd. 22, Nr. 2.

Nahrungs- und Parasitentabelle Nr. I. *Esoc lucius* L.

Nr.	Datum	Länge in cm	♂ od. ♀	Genitalien	Nahrung	Endoparasiten					
						<i>Trypanophorus nodulosus</i>	<i>Ichthyotania esocis</i>	<i>Echinorhynchus angustatus</i>	<i>Cercarianus elegans</i>	<i>Botrioccephalus latus</i> larva	
1	30. April	65,5	♀	fließend	Im Magen ein kleiner verdauter Fisch und ein Hechtel	16 Exx. im Anfangsdarm	—	—	—	—	1 Ex. im Ovarium
2	30. "	62,5	♀	leer	Im Magen ein kleiner stark verdauter Fisch	40 Exx. im Anfangsdarm	15 Exx. im Mitteldarm	—	—	—	1 Ex. im Leberperitoneum
3	30. "	51,0	♂	leer	Magen leer	3 Exx. im Anfangsdarm	—	—	—	—	—
4	9. Juni	84,5	♂	leer	Magen leer	—	—	—	—	—	—
5	9. "	30,7	♂	leer	Magen leer	—	—	1 Ex. im Darm	—	—	—
6	9. "	30,0	♂	leer	Magen leer	1 Ex. im Darm	—	1 Ex. im Darm	—	—	—
7	9. "	35,1	♂	leer	Im Magen 2 Exx. von <i>Acerina cernua</i>	—	—	—	—	—	—
8	9. "	32,3	♀	leer	Magen leer	—	—	—	—	—	—
9	14. "	38,5	♀	leer	Im Magen 1 Ex. von <i>Perca fluviatilis</i>	2 Exx. im Darm	—	—	—	—	—
10	21. "	3,4	—	—	Im Magen 2 Chironomidenlarven u. <i>Cyclops</i>	—	—	—	—	—	—
11	23. "	36,5	—	—	Magen leer	3 Exx. im Darm	—	—	—	—	3 Exx. im Darm
12	3. Juli	36,5	—	—	Im Magen 1 Ex. <i>Acerina cernua</i>	—	—	—	—	—	—
13	30. "	6,9	—	—	Im Magen 7 Chironomidenlarven, im Darm viel Reste von Chironomidenlarven und 1 <i>Acaride</i>	—	—	—	—	—	—
14	31. "	9,5	—	—	Magen leer	—	—	20 Exx. im Magen und Darm	—	—	—
15	31. "	10,0	—	—	Magen leer	—	—	28 Exx.	—	—	—
16	31. "	7,0	—	—	Im Magen 2 Exx. von <i>Aesclius aquaticus</i>	—	—	31 Exx.	—	—	—
17	31. "	8,1	—	—	Im Magen 2 Chironomidenlarven, 1 Peridienlarve, 2 Exx. <i>Cyclops</i>	—	—	20 Exx. im Enddarm	—	—	—
18	31. "	8,4	—	—	Im Magen wenig Uferschlamm	—	—	10 Exx. im Enddarm	—	—	—
19	3. Aug.	32,4	—	—	Im Magen 2 Exx. von <i>Perca fluviatilis</i>	1 Ex. im Darm sehr klein	—	—	—	—	—
20	8. "	43,0	♀	—	Im Magen 1 Ex. von <i>Perca fluviatilis</i>	—	—	—	—	—	—
21	8. "	34,0	♀	—	Im Magen 2 Exx. von <i>Perca fluviatilis</i>	—	—	—	—	—	—
22	24. "	43,9	♀	—	Magen leer	18 kleine Exx. im Anfangsdarm	—	—	—	—	—
23	24. "	42,4	♂	—	Magen leer	3 sehr kleine Exx. im Anfangsdarm	—	3 Exx. im Darm	—	—	—
24	24. "	51,0	♀	—	Magen leer	—	—	1 Ex. im Enddarm	—	—	—

Abramis brama L.

Der in ökonomischer Hinsicht zweifellos wichtigste Fisch im Obersee ist der Brachsen, da er einer sehr guten Rasse angehört und hohe Preise auf dem Fischmarkt in Reval erzielt. Leider ist eben deshalb der Brachsenbestand des Obersees durch die Raubfischerei ganz besonders stark geschädigt und dezimiert worden. Noch vor einigen Jahren wurden mit Zugnetzen gute Fänge gemacht und recht große fette Brachsen erbeutet. Die schonungslose Verfolgung hat aber die größeren, etwa 60 cm langen Exemplare sehr selten werden lassen. Nicht einmal der junge Nachwuchs von 15 bis 25 cm langen Brachsen, die äußerst grätenreich und keineswegs sehr wohlschmeckend sind, wird verschont, sondern während der ganzen eisfreien Jahreszeit mit Zugnetzen am Ufer eifrig gefangen. Die jungen Brachsen nennt der estnische Fischer „lattikas“ und hält sie meist für eine andere Spezies als die großen, alten Brachsen, die er mit dem Namen „lasna“ bezeichnet.¹⁾ Letztere, die großen, fetten Brachsen, werden in der Stadt verkauft, die sogenannten „lattikad“ aber werden zum eigenen Gebrauch für den Winter eingesalzen.

Die schlimmste Brachsenvertilgung findet während der Laichzeit statt. Mit Reusen und aus Weidenruten geflochtenen Setzkörben, hauptsächlich aber mit denselben Zugnetzen und Fischspeeren, die oben beim Hechtfang beschrieben wurden, wird den laichenden Brachsen mit so viel Lärm und Geschrei nachgestellt, daß man schon von weitem die wilde Hetze vernimmt. Viele Fische werden beim Stechen nur verwundet und verenden später im See. Bisweilen treibt das Verwesungsgas solche Fischkadaver an die Oberfläche, an denen man noch deutlich die Speerwunden konstatieren kann. Das größte Exemplar, welches ich im Sommer 1904 erhielt, war ein solcher, an einer Speerwunde verendeter Brachsen von 60 cm Länge. Zielt man ferner in Betracht, daß infolge des Schreiens und Plätscherns viele Brachsen, die ja bekanntlich sehr scheue Fische sind, im Brutgeschäft gestört und vom Ufer verschreckt in die Schlammregion unverrichteter Sache zurückkehren, so kann man leicht verstehen, wie groß die Schuld ist, welche die Fischer und die untauglichen Seewächter für Schädigung des Brachsenbestandes trifft.

Die Laichzeit der Brachsen umfaßt im Obersee, ebenso wie auch in anderen Gewässern, ungefähr einen ganzen Monat und ist sehr von dem Wetter abhängig, da Sturm und Regen das Laichen stören, während stille, warme Abende die Fische in Menge zum Laichplatz strömen lassen. Im Sommer 1904 verlief die Laichperiode sowohl nach meinen eigenen Beobachtungen, als auch nach den Aussagen der Leute ganz exzeptionell ungünstig. Vom 10. Juni an erwarteten die Fischer jede Nacht die Ankunft der laichenden Brachsen und hatten an stillen Abenden im ganzen Umkreis des Sees Wachen ausgestellt, die bei richtigen Wachtfeuern kampierend die Ufer beobachteten und ab und zu einen Probenetzzug unternahmen. Ihre Berechnung stimmt auch recht gut. Am 15. Juni erhielt ich an der Mündung des Courmalfusses in einer großen Reuse zwei Brachsen (♂) mit gefüllten Hoden, die offenbar zum Laichen sich anschickten, und am 25. Juni ein schon völlig ausgelauchtes Exemplar (♂, vgl. Nahrungs- und Parasitentabelle II, Nr. 12—14, Seite 96).

¹⁾ Guido Schneider, Zur Fischkunde in den Ostseeprovinzen. Korrespondenzblatt des Naturf.-Vereins Riga 1904, p. 65—66.

Nach den Angaben der Leute sollen am 18. Juni die Fischer mit Zugnetzen und Speeren den besten Brachsenfang jenes Sommers am nordwestlichen Ufer am Rande des Schilfdickichts gehabt haben.

Das Ende der Laichzeit fällt wahrscheinlich in den Juli.

Die Laichplätze der Brachsen befinden sich je nach der Höhe des Wasserstandes entweder auf den überschwemmten Wiesen, wo, wie wir sahen, auch die Hechte laichen, oder aber überall an den Rändern der Schilfdickichte im ganzen Umkreis des Sees, wenn das Wasser so niedrig steht, daß die Wiesen nicht überschwemmt sind. Auch in die beiden Bäche steigen gern die laichbereiten Brachsen.

Der außerordentlich schwache Besuch der Laichplätze seitens der Brachsen des Obersees im Sommer 1904 hatte zur Folge, daß ich mit meinen Plankton- und Handnetzen weder Eier, noch junge Brut von Brachsen erlangen konnte. Das kleinste Exemplar, das ich erhielt, war am 9. Juni gefangen und hatte eine Länge von 16,9 cm. Seine Nahrung bestand aus im Schlamm lebenden Cladoceren, namentlich *Lynceus affinis*. Die Nahrung der jungen Brut wird aber wahrscheinlich, wie bei der später zu besprechenden Brut von *Leuciscus rutilus*, hauptsächlich aus Ufererustaceen, namentlich *Chydorus sphaericus* und *Bosmina longirostris* bestehen.

Die Nahrung älterer Brachsen besteht im Obersee, wie ich durch Untersuchung des Darminhalts von ungefähr 40 Exemplaren von 16,9 bis 43 cm Länge habe feststellen können, ausschließlich aus Bodentieren, die in oder auf dem Schlamm leben, und aus Pflanzen und dem Detritus des Seebodens. Da jedoch im Brachsendarm die Bodentiere viel zahlreicher sind im Verhältnis zu den mitverschluckten Pflanzen, Detritus und Sand als sonst an der Oberfläche des Seebodens, so muß man annehmen, daß der Brachsen nicht mechanisch bloß Schlamm schluckt, sondern daß er die Fähigkeit hat, mit Hilfe seiner feinfühligen Schnauze lebende und bewegliche Organismen aus dem Schlamm hervorzulesen, und den Darm nicht mit minderwertigem Detritus und Sand zu überfüllen braucht. Seine Vorliebe für die rote Farbe, die einigen Schlammbewohnern eigen ist, z. B. *Tubifex rivulorum* und Larven von *Chironomus plumosus*, ist den Fischern wohlbekannt, die zum Fang von Brachsen mittels der Angel gern als Köder Lumbricidenarten von auffallend roter Farbe wählen. Sie beweist, daß auch die Augen der Brachsen beim Aufsuchen der Nahrung, wie es scheint, nicht untätig sind. Larven von Chironomiden und Trichopteren, *Tubifex rivulorum*, *Dorylaimus stagnalis*, *Lynceus affinis* und andere Cladoceren, Gastropoden, *Pisidium* und junge *Anodonta variabilis* bilden die wesentlichen Bestandteile der Nahrung von *Abramis brama* im Obersee während des Sommers. Als eine Folge dieser Ernährungsweise muß es betrachtet werden, daß die Brachsen, sowohl die alten als auch die jungen, sobald sie angefangen haben Schlammtiere zu fressen, sich hauptsächlich in den zentralen Teilen des Sees, wo der Boden aus Schlamm besteht, aufhalten. Alte Brachsen sieht man nur während der Laichzeit am Ufer, junge dagegen, die noch nicht länger als 25 cm und höchstens 3 bis 4 Jahre alt sind, nähern sich seltener im Mai und Juli, häufiger aber im August dem Ufer. Es sind jedoch solche Exkursionen offenbar nicht von langer Dauer, da auch die mit dem Zugnetz auf Sandboden gefangenen Brachsen stets Schlamm und Schlammbewohner im Darm mit sich führten.

Was die Parasiten der Oberseebrachsen betrifft, so fällt uns beim Anblick der umstehenden Nahrungs- und Parasitentabelle II sofort das völlige Fehlen aller Trematoden und Acanthocephalen auf, von denen die Brachsen des Finnischen Meerbusens sogar einige Arten beherbergen.¹⁾ Sehen wir ab von dem einmaligen Vorkommen eines Nematoden, *Ichthyonema sanguineum* Rud. (vgl. Tab. II, Nr. 12), so bleibt nur *Caryophyllaeus mutabilis* Rud. als Endoparasit übrig, für den *Abramis brama* hier der Hauptwirt ist. Doch auch dieser Cestode wurde nur in den drei größten von mir untersuchten Brachsen (Nr. 12—14 der Tab. II) reichlich, sonst aber nur vereinzelt gefunden, ungeachtet dessen, daß sein Zwischenwirt, *Tubifex rivulorum*, so oft und viel den Brachsen im Obersee als Nahrung dient. Als Hauptwirt hat der Brachsen hier also sehr wenig von seinen Parasiten zu leiden, mehr dagegen als Zwischenwirt für *Ligula intestinalis* L. Die Larven dieses Bandwurms fand ich im Mai und in der ersten Hälfte des Juni fast regelmäßig in der Leibeshöhle 19 bis 21 cm langer Brachsen, wo sie bisweilen eine kolossale Länge erreichten. Die größte *Ligula*-Larve im Brachsen Nr. 10 war 53 cm lang. Im Brachsenexemplar Nr. 5 lebten 3 Stück solcher Würmer, die zusammen 68 cm lang waren. Durch diese großen Parasiten wird natürlich der Fisch in seiner Entwicklung gestört und aufgehalten. Namentlich wird die Entwicklung der Genitalorgane völlig gehemmt, so daß in dem fadenförmigen Strang, der die verkümmerten Geschlechtsorgane repräsentiert, das Geschlecht nicht zu erkennen ist.²⁾

Die Brut von *Abramis brama* ist im Obersee sicher ebenso den Angriffen von *Ichthyophthirius multifiliis* und *Cylochaeta domergui* ausgesetzt, wie die Plötzenbrut desselben Sees. An erwachsenen Brachsen fand ich *Argulus foliaceus* als einzigen Ektoparasiten. Die nun folgende Tabelle zeigt die Anzahl und Verteilung der Parasitenindividuen, die ich in und auf den Brachsen fand.

1) Guido Schneider, Ichthyologische Beiträge III. Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica Bd. 22, Nr. 2, p. 59.

2) Bruno Hofer, Handbuch der Fischkrankheiten 1904, p. 268.

Nahrungs- und Parasitentabelle Nr. II. *Abramis brama* L.

Nr.	Datum	Länge in cm	Höhe in cm	♂ od. ♀	Genitalien	Darminhalt	Endoparasiten			Ekto- parasiten
							<i>Caryophyllaeus mutabilis</i>	<i>Ichthyonema sanguineum</i>	<i>Ligula testis- nalis</i> larva	
1	8. Mai	18,6	5,7	♀	verkümmert	Darm leer	—	—	—	—
2	20. "	19,1	6,0	♀	unreif	Darm leer	—	—	—	—
3	31. "	18,6	5,6	♀	verkümmert	Darm leer	—	—	—	—
4	9. Juni	21,1	7,05	♀	verkümmert	<i>Ligoneus affinis</i> , <i>Tubificer vivulorum</i> , <i>Chironomus</i> puppen, <i>Ceratopogon</i> larven, Schlamm und Sand	—	—	—	—
5	9. "	19,1	6,2	♀	verkümmert	<i>Ligoneus affinis</i> , Phryganidenlarven, Schlamm und Sand	—	—	—	—
6	9. "	16,9	5,4	♀	unreif	Viel <i>Ligoneus affinis</i> und andere Cladoceren, Schlamm und Sand	—	—	—	—
7	9. "	19,1	7,0	♀	verkümmert	Viel <i>Dorylaimus stagnalis</i> , <i>Tubificer vivulorum</i> , <i>Chiro- nomus</i> larven, Schlamm und Sand	—	—	—	—
8	9. "	20,0	6,5	♀	verkümmert	Ebenso wie in Nr. 7	—	—	—	—
9	9. "	19,9	5,7	♀	unreif	Cladoceren, Insektenlarven, Sand	—	—	—	—
10	9. "	19,9	5,3	♀	verkümmert	Ebenso wie in Nr. 9	—	—	—	—
11	14. "	20,0	6,8	♀	verkümmert	Viel Gastropodenschalen, Insektenreste, Oligochaeten- borsten und Sand	—	—	—	—
12	15. "	37,0	12,5	♂	fast reif	Gastropodenschalen, Insektenreste, Algen u. Schlamm; viel Eier von <i>Caryophyllaeus</i>	—	—	—	—
13	15. "	35,5	11,5	♂	fast reif	Ebenso wie in Nr. 12.	48 Exx. im Darm	1 Ex. am Darm	—	—
14	25. "	43,0	14,0	♂	leer	Viel Trichopterenlarven, Larven von <i>Chironomus</i> und <i>Ceratopogon</i> , Ostracoden, Schlamm	21 Exx. im Darm	—	—	—
15	26. Juli	19,9	6,5	♀	leer	<i>Ligoneus affinis</i> , <i>Clydorus sphaericus</i> , <i>Clathrocystis</i> , <i>Fadenalgen</i> , Diatomeen, Moosblätter, Schlamm	65 Exx. im Darm	—	—	—
16	3. Aug.	19,6	6,0	♀	leer	Bodenschlamm und Sand	—	—	—	—
17	3. "	19,9	6,3	♀	leer	Wenig <i>Bosmina coregoni</i> und <i>Clathrocystis aeruginosa</i>	—	—	—	—
18	5. "	22,8	7,2	♀	leer	<i>Ligoneus affinis</i> und <i>L. quadrangulatus</i> , Schlamm mit Sphagnumblättern	—	—	—	—
19	5. "	21,7	6,8	♀	leer	<i>Ligoneus affinis</i> , <i>Dorylaimus stagnalis</i> , <i>Clathrocystis</i> <i>aeruginosa</i> , Schlamm und Sand	1 Ex.	—	—	1 Ex.
20	5. "	18,2	5,3	♀	leer	Viel <i>Ligoneus affinis</i> und Reste von Muschelschalen	—	—	—	—
21	5. "	20,2	6,4	♀	leer	(<i>Psidium</i> sp. und <i>Anodonta variabilis</i>), wenig <i>Ligoneus</i>	—	—	—	—
22	5. "	20,8	6,1	♀	leer	<i>quadrangulatus</i> und <i>Chironomus</i> larven, sehr wenig	—	—	—	—
23	5. "	21,2	6,8	♀	leer	<i>Dorylaimus stagnalis</i> . Sonst Schlamm und Sand .	—	—	—	—
24	5. "	20,2	6,2	♀	leer		—	—	—	—
25	5. "	20,0	6,0	♀	leer		—	—	—	—
26	5. "	19,9	6,1	♀	leer		—	—	—	—

Nahrungs- und Parasitentabelle Nr. II. *Abramis brama* L.

Nr.	Datum	Länge in cm	Höhe in cm	♂ od. ♀	Genitalien	Darminhalt	Endoparasiten			Ekto- parasiten
							<i>Caryophyllaeus mutabilis</i>	<i>Ichthyonema sanguineum</i>	<i>Ligula intestinalis</i> larva	
27	7. Aug.	21,0	6,6			Sehr viel <i>Lynceus affinis</i> , wenig Schlamm (Kiefern pollen, Schilfstreie, Arcella etc.) und Sand	—	—	—	—
28	7. "	20,6	6,6			Viel <i>Lynceus affinis</i> , wenig <i>Bosmina coregoni</i> und <i>Lynceus quadrangularis</i> , Schlamm und Sand	—	—	—	—
29	7. "	20,3	6,1			Sehr viel <i>Dorylaimus stagnalis</i> , <i>Tubifex rivulorum</i> , <i>Chydorus sphaericus</i> , <i>Cyclops</i> , Schlamm	—	—	—	—
30	7. "	18,5	5,7			<i>Tubifex rivulorum</i> , <i>Lynceus affinis</i> und <i>J. quadrangularis</i>	—	—	—	3 Exx.
31	9. "	19,7	6,2			<i>Lynceus affinis</i> und andere Cladoceren, Schlamm	—	—	—	—
32	9. "	19,8	5,9			Massenhaft <i>Lynceus affinis</i> , wenig Schlamm (organischer Detritus)	—	—	—	—
33	12. "	19,4				<i>Lynceus affinis</i> , <i>Leptolyngachus falcatus</i> , 1 Ex. <i>Dorylaimus stagnalis</i> , Schlamm	—	—	—	—
34	17. "	22,8	7,3			Viel Larven von <i>Chironomus</i> und Trichopteren, <i>Tubifex rivulorum</i> , Schlamm und Sand	—	—	—	—
35	23. "	21,3	6,9			<i>Lynceus affinis</i> , <i>Chironomuslarven</i> , <i>Tubifex</i> , viel <i>Clathrocystis</i> u. a. Algen, im Enddarm Gastropoden	—	—	—	—
36	24. "	22,8	7,2			<i>Chironomuslarven</i> , <i>Tubifex rivulorum</i> , viel Algen, Diatomeen, Schlamm und Sand	—	—	—	—
37	24. "	22,9	7,8			Mollusken, <i>Chironomuslarven</i> , Schlamm und Sand	—	—	—	—
38	24. "	23,5	8,2			<i>Chironomuslarven</i> , <i>Dorylaimus stagnalis</i> , Schlamm und Sand	1 kleines Ex.	—	—	—
39	24. "	20,4	6,2			Viel <i>Pisidium</i> und <i>Tubifex</i> , wenig <i>Chironomuslarven</i> und <i>Lynceus affinis</i> , <i>Dorylaimus stagnalis</i> , 1 Ex. <i>Anodonta variabilis</i> (1 cm lang), Schlamm mit Resten von <i>Bosmina coregoni</i> und Sand	3 Exx.	—	—	—
40	24. "	22,8	7,2			Viel <i>Pisidium</i> , <i>Tubifex</i> und <i>Clathrocystis</i> , wenig <i>Chironomuslarven</i> und Puppen, 1 Ex. <i>Dorylaimus stagnalis</i> , Schlamm und Sand	—	—	—	—
41	24. "	22,2	6,9			Sehr viel <i>Chironomuslarven</i> , <i>Pisidium</i> , 2 Exx. <i>Dorylaimus stagnalis</i> (♂), Schlamm und Sand	—	—	—	—
42	24. "	23,2	7,1			Sehr viel <i>Chironomuslarven</i> , mehrere <i>Dorylaimus stagnalis</i> (♀), <i>Tubifex</i> , <i>Clathrocystis</i> , <i>Lynceus affinis</i> , <i>Cyclops</i> , Schlamm und Sand	—	—	—	—
43	24. "	21,8	6,6			Massenhaft <i>Dorylaimus stagnalis</i> (♀ und ♂) und <i>Lynceus affinis</i> , wenig Schlamm und Sand	—	—	—	—

Leuciscus rutilus L.

Bedeutend häufiger, als der Brachsen, kommt die Plötze im Obersee vor. Da beide Fischarten bis zu einem gewissen Grade Nahrungskonkurrenten sind, vermehrt sich infolge der räuberischen Dezimierung der Brachsen die Plötze recht ungehindert. Sie wird zwar auch viel gefangen in Zugnetzen, Reusen und namentlich in den sehr beliebten Setzkörben aus Weidengeflecht, kann aber ungestörter laichen, als der Brachsen, und wird ihres geringen Marktpreises wegen überhaupt weniger verfolgt. Der Bauer hat aber die Gewohnheit, auch nicht den geringsten Fisch wegzuworfen, der in seine Netze gegangen ist, und so wandern auch die unscheinbarsten Plötzen zusammen mit kleinen Brachsen, Barschen und Hechten in das Faß mit Salzlake, wo der Bauer den Wintervorrat für sich und seine Familie sammelt.

Große Exemplare von *Leuciscus rutilus*, nämlich solche, die 30 bis 40 cm lang sind, schmecken übrigens vorzüglich, sind fett und erinnern im Geschmack an *Leuciscus idus*, den Aland. Den moddigen Geschmack, der Plötzen aus kleinen sumpfigen Gewässern meist anhaftet, habe ich auch bei kleineren Plötzen nicht bemerkt, die aus dem Obersee stammten.

Die Plötze laicht im Obersee im Monat Mai. Am 8. Mai fand ich das erste ausgelaichte Exemplar mit noch etwas rinnender Milch, doch dauert die Laichzeit wahrscheinlich bis zum Ende des Monats oder bis in den Anfang des Juni. Ende Juli erhält man schon wieder Exemplare, deren Geschlechtsorgane sich stark gefüllt haben.

Am 31. Mai ließ ich einige hundert Plötzeneier in einer Glasschale künstlich befruchten und hielt sie in meinem Laboratorium auf dem Gute Moik bei Zimmertemperatur. Die Eier entwickelten sich vorzüglich, und der Prozentsatz absterbender war minimal, obgleich das Wasser höchstens nur einmal am Tage gewechselt wurde. Am 5. Juni erschienen die Augenpunkte, am 9. Juni schon schlüpfen die ersten Plötzenjungen aus, und am 10. Juni verließ die Mehrzahl die Eihüllen. Die Larven hatten beim Auskriechen eine Länge von 6 mm, einen großen retortenförmigen, orangefarbenen Dottersack und sehr wenig Pigment. Die Augen waren zwar schwarz, sonst aber fand sich nur wenig Pigment am Kopf. Am Körper waren die Pigmentzellen zu zwei undichten Reihen längs der Bauchseite von der kugelförmigen Anschwellung des Dottersackes an bis in die Gegend der Schwanzwurzel und längs der Rückenseite zu zwei noch undichteren Reihen angeordnet. Zwei Wochen nach dem Ausschlüpfen hatte sich der Dottersack etwa um die Hälfte verkleinert. An Kopf, Rücken und Ventralseite waren die Pigmentflecke etwas dichter geworden, und jederseits am Körper war eine aus Pigmentzellen bestehende Seitenlinie aufgetreten. Große Pigmentzellen bedeckten den dorsalen Teil der durchscheinenden Schwimmblase. Ein Pigmentfleck an der Schwanzwurzel, wie er bei anderen Cyprinidenlarven beobachtet worden ist, fehlte stets bei den jungen *Leuciscus rutilus*, deren Länge zwei Wochen nach dem Ausschlüpfen etwa 7 mm betrug. Längere Zeit wurden die Larven im Aquarium nicht gehalten, weil die Sterblichkeit unter ihnen sehr stark zunahm.

Etwas größere und weiter vorgeschrittene Plötzenbrut fischte ich am 13. Juni am südöstlichen Ufer in der *Carex*-region mit dem Handnetz in ganz flachem, stark

von der Sonne durchwärmtem Wasser, das infolge von angeschwemmtem Detritus trübe und undurchsichtig war und zahlreiche *Bosmina longirostris*, *Lynceus affinis* und Rotatorien (*Notholca longispina*, *Anuraea aculeata* und *Euchlanis dilatata*) enthielt. Nahrung hatten jedoch auch diese etwa 7 $\frac{1}{4}$ mm langen Plötzenjungen noch nicht zu sich genommen, weil der Dotter noch nicht völlig aufgebraucht war. In der Verteilung des Pigments glichen sie dem ältesten, von mir im Aquarium gezüchteten Stadium von 15 Tagen nach dem Ausschlüpfen aus dem Ei. Die erste Nahrung fand ich im Darm eines 10 mm langen Exemplars am 24. Juni. Sie bestand aus 18 Exemplaren von *Bosmina longirostris* (vgl. Nahrungs- und Parasitentabelle III Nr. 20, Seite 102). Im nächsten, von mir untersuchten Wachstumsstadium von 15 bis 21,5 mm Länge war die Nahrung der Plötzenjungen schon recht mannigfaltig. Am 28. und 29. Juli fischte ich mit dem Handnetz in der *Carex*region an derselben Stelle, wo ich am 13. und 24. Juni ganz junge Plötzenlarven gefangen hatte, massenhaft Exemplare, deren Länge schon bis 20 und mehr Millimeter betrug und deren Nahrung (s. Tab. III Nr. 26 bis 31) aus verschiedenen Cladoceren, namentlich *Bosmina coregoni*, *Chydorus sphaericus*, *Leptorhynchus falcatus*, hauptsächlich zusammengesetzt war. Algen und Detritus fanden sich auch reichlich im Darm dieser kleinen Fischjungen. Der Umstand, daß nicht *Bosmina longirostris* die sonst massenhaft die *Carex*region bevölkert, sondern *Bosmina coregoni*, die sonst meist in der mittleren Region des Sees vorkommt, diesen Fischjungen als Nahrung gedient hatte, erklärt sich dadurch, daß bei NW-Wind viel Oberflächenwasser mit *Clathrocystis*, *Anabaena* und *Bosmina coregoni* am Südostufer angetrieben worden war, während *Bosmina longirostris*, wie eine am Ufer entnommene Planktonprobe, die ich sofort untersuchte, ergab, nur in sehr wenigen Exemplaren sich zeigte.

Das Aussehen von *Leuciscus rutilus* in diesem etwa 20 mm langen und beinahe 2 Monate alten Entwicklungsstadium¹⁾ war keineswegs mehr larvenartig. Alle Flossen sind voll ausgebildet, und die Gestalt ist die einer kleinen Plötze. Hinsichtlich der Pigmentverteilung sind diese zwei Monate alten Plötzen den Brachsenjungen ganz ähnlich, wie sie Seligo²⁾ beschreibt. Sie sind jedoch bedeutend schlanker, nur 3 bis 4 mm hoch, haben keinen Silberglanz auf dem Kiemendeckel und keine großen Schuppen auf der Mitte der Seiten, durch welche die jungen Brachsen sich auszeichnen, die nach Seligo bei einer Länge von 25 bis 35 mm 6 bis 8 mm hoch sind. Das Pigment bildet zwei größere Anhäufungen oben auf dem Kopf hinter den Augen. Vom Kopf bis zur Wurzel der Rückenflosse zieht in der Medianlinie ein unpaarer Pigmentstreif, aus einer Reihe größerer Pigmentzellen gebildet, über den Rücken. Kleinere Pigmentzellen, unregelmäßig verstreut oder zum Teil in Längsstreifen geordnet, bedecken den ganzen Rücken bis hinab zur Seitenlinie, die als ein feiner, tiefschwarzer Strich von der Schwanzwurzel sich bis in die Körpermitte erstreckt, wo sie sich in eine Längsreihe undicht gestellter Pigmentfleckchen auflöst. Eine andere tiefschwarze Pigmentlinie umsäumt die Wurzel der Analflosse und zieht sich bis zur Wurzel der Schwanzflosse, wo sich keine Ansammlung von Pigment bemerkbar macht. Von der Kehle bis zum Anus verläuft eine Reihe undicht gestellter Pigmentfleckchen.

¹⁾ Vgl. F. A. Smitt, Skandinaviens Fiskar, Stockholm 1895, p. 776.

²⁾ Seligo, Beschreibung einiger Jungfische 1901.

Am 15. Juli fing ich in der *Graphophorum*-region am Südwestufer einige Exemplare von jungen *Leuciscus rutilus*, die etwa 48 bis 60 mm lang waren und in großen Schwärmen zwischen den Wassergewächsen sich aufhielten. In ihrem Betragen, wie sie in dichten Schwärmen sich tummelten, oft aus dem Wasser sprangen oder scheinbar unbeweglich vor einem Schilfhalm standen, erinnerten sie lebhaft an *Phoxinus laevis* und *Alburnus lucidus*, die im Obersee garnicht vorkommen und deren vikariierende Vertreter die einjährigen Plötzen sind. Für solche halte ich nämlich die 48 bis 60 mm langen Fische, von denen hier die Rede ist. In der Struktur der Schlundzähne und der Flossen sind sie schon den erwachsenen Plötzen ähnlich. In der Verteilung des Pigments aber gleichen sie noch ganz dem letzten, oben beschriebenen Stadium. Ihre Nahrung ist fast ausschließlich *Chydorus sphaericus* in enormen Mengen und wenig andere Cladoceren (Tabelle III Nr. 21—33). Junge Barsche und sehr wahrscheinlich auch junge Brachsen schließen sich diesen Schwärmen der Jungfische an, deren Hauptbestandteil jedoch überall im Obersee die Plötzen bilden.

Die Nahrung älterer Plötzen ist sehr mannigfaltig, aber meist doch animalisch. Gleich den Brachsen verzehren die Plötzen viel Schlammtiere, besonders Insektenlarven, daneben aber auch viel Mollusken und gelegentlich auch Algen. Während bei allen von mir untersuchten Brachsen Algen und Detritus nur in kleinen Mengen neben den animalischen Bestandteilen der Nahrung im Darm gefunden wurden, bildeten sie im Plötzendarm bisweilen einen wesentlichen Teil der Nahrung, so z. B. bei den Exemplaren 7 bis 10 der Nahrungs- und Parasitentabelle III. Interessant war besonders der Darminhalt beim größten Plötzenexemplar (Nr. 40 der Tabelle III) von 32,3 cm Länge, welches zeitweilig nur grüne Algen (*Cladophora glomerata*, *Spirogyra inflata* u. a.) mit den an ihnen lebenden Diatomaceen (*Cymbella* u. a.) und Hydrachniden gefressen hatte, da der hintere Teil des Darmes nur damit angefüllt war, aber späterhin ausschließlich Gastropoden, deren Schalen und sonstigen Überreste ganz allein den Vorderdarm erfüllten. Abwechselnd Gemüse und Fleisch!

Die Parasitenfauna der Oberseeplötzen ist derjenigen der Brachsen sehr ähnlich. Nematoden wurden hier garnicht beobachtet. Dafür aber fand ich zwei Exemplare von *Echinorhynchus clariceps* Zed., dem einzigen Acanthocephalen der Friedfische des Obersees. *Caryophyllaeus mutabilis* und Larven von *Ligula intestinalis* kamen in den Plötzen weniger oft vor, als in den Brachsen, erreichten aber in beiden Fischarten die gleiche Größe. Die Verkümmerng der Geschlechtsorgane konnte ich an den mit großen Larven von *Ligula intestinalis* behafteten Plötzen noch besser wahrnehmen, als bei den Brachsen. So erhielt ich z. B. am 8. Mai drei fast gleich große Exemplare von *Leuciscus rutilus*, von denen eines in seiner Leibeshöhle eine 40 cm und eine 27 cm lange *Ligular*larve beherbergte. Während nun die beiden gesunden Exemplare (Nr. 2 und 3 der Tabelle III) mit reifem Sperma gefüllte Hoden besaßen, waren die Geschlechtsorgane des dritten mit *Ligula* infizierten Exemplares (Nr. 1 der Tabelle III) fadenartig dünn und so unentwickelt, daß nicht einmal das Geschlecht ohne mikroskopische Untersuchung festgestellt werden konnte.

In den Augen einiger daraufhin im Mai untersuchter Exemplare von *Leuciscus rutilus* fand ich *Tylodelphys clavata* Nordm. (Vergl. Seite 63).

Da leider die jungen Brachsen im Sommer 1904 so selten waren, daß ich ihrer zur Untersuchung nicht habhaft werden konnte, so bin ich, was die Krankheiten und Feinde der Cyprinidenbrut im Obersee betrifft, nur auf das Studium der Plötzenjungen angewiesen. Mit Sicherheit kann ich jedoch voraussetzen, daß beide Arten in ganz gleicher Weise von denselben Schädlingen zu leiden haben. Im allgemeinen kann man sagen, daß die sanitären Verhältnisse der Cyprinidenbrut im Obersee durchaus günstige sind. Das Fehlen von *Distomum globiporum* im Obersee ist von großem Vorteil für die Plötzen- und Brachsenbrut, die sonst in anderen Gewässern recht bedeutend durch diesen Darmparasiten zu leiden hat. Es bleiben also nur Hautparasiten übrig, welche die Brut der Cypriniden im Obersee anfallen, und diese sind 1. sehr junge Exemplare von *Argulus foliaceus* L. während die alten Exemplare auf größeren Fischen leben, 2. *Ichthyophthirius multifiliis* Fouqu. und 3. *Cyclochaeta domergui* Wallengren. Von den beiden letztgenannten ektoparasitischen Protozoen werden nur ganz kleine Cypriniden bis zum Alter von nur wenigen Monaten angegriffen. Unter 150 zwei Monate alten Exemplaren von *Leuciscus rutilus* fand ich nur 6, die mit *Ichthyophthirius multifiliis* infiziert waren. Von diesen hatte nur 1 Exemplar 3 Cysten auf seiner Haut, die von jenem Parasiten hervorgerufen waren, 2 hatten je 2 Cysten und 3 nur je eine Cyste (s. Taf. II Fig. 1). *Cyclochaeta domergui* zeigte sich noch seltener.

Glochidien von *Anodonta variabilis* wurden an den jungen Plötzen nicht gefunden.

Viel gefährlichere Feinde, als die Ektoparasiten, scheint die Fischbrut des Obersees in den massenhaft in der *Carex*-region lebenden kleinen Wasserwanzen *Corixa distincta* Fieber und *Micronecta* sp. zu besitzen, die massenhaft an denselben Stellen vorkommen, wo sich die junge Fischbrut im warmen Uferwasser der *Carex*-region tummelt.

Nahrungs- und Parasitentabelle Nr. III. *Leuciscus rutillus* L.

Nr.	Datum	Länge in cm	Höhe in cm	♂ od. ♀	Genitalien	Darminhalt	Endoparasiten			Ektoparasiten		
							<i>Caryophyl- laeus mutabilis</i>	<i>Echino- rhynchus claviceps</i>	<i>Ligula intestinalis larva</i>	<i>Ichtyo- phthirus multithis</i>	<i>Cychochaeta domergui</i>	<i>Argulus foliaceus</i>
1	8. Mai	16,8	4,4		verkrümmert	Darm leer	—	—	—	—	—	—
2	8. "	16,0	3,9	♂	reif	Schnecken, <i>Cydogs</i> , Sand . . .	—	—	—	—	—	—
3	8. "	16,9	3,7	♂	reif	Ebenso wie in Nr. 2	—	—	—	—	—	—
4	11. "	23,0	5,2	♀	fast reif	Bodenschlamm mit viel Sand . .	—	—	—	—	—	—
5	11. "	16,7	3,7	♂	fast reif	Darm leer	—	—	—	—	—	—
6	11. "	18,8	4,5	♀	fast reif	Darm leer	—	—	—	—	—	—
7	15. "	20,0	4,7	♀	fast reif	Bodenschlamm, enthaltend: Sand, viel Algen, Reste von Crustaceen, Insekten, Moos, <i>Peltidium</i> , Diatomeen	—	—	—	—	—	—
8	16. "	18,2	4,1	♀	fast reif	Ebenso wie in Nr. 7	—	—	—	—	—	—
9	16. "	18,1	4,5	♀	fast reif	Zähe grünbranne Masse aus Algen, Detritus und Sand	—	—	—	—	—	—
10	16. "	17,5	4,4	♀	fast reif	Ebenso wie in Nr. 9	—	—	—	—	—	—
11	20. "	22,6	5,4	♀	leer	Darm leer	—	—	—	—	—	—
12	26. "	19,6		♀	fast reif	<i>Lännaea</i> und <i>Planorbis</i>	—	—	—	—	—	—
13	26. "	19,7		♀	fast reif	Bodenschlamm mit Algen, Gastro- podenresten u. <i>Tubycerivulorum</i> Ebenso wie in Nr. 13	1 Ex. im Darm	—	—	—	—	—
14	26. "	16,4		♂	fast reif	Bodenschlamm mit Insektenlarven Darm leer	1 Ex. im Darm	—	—	—	—	—
15	26. "	15,7		♂	fast reif	Viel Pflanzenteile, Algen, Schlamm, wenig <i>Charomonu</i> slarven	1 Ex. im Darm	—	—	—	—	—
16	9. Juni	18,4			verkrümmert	Darm leer	1 Ex. im Darm	—	—	—	—	—
17	22. "	20,9			leer	Viel Pflanzenteile, Algen, Schlamm, viel <i>Cladophora</i> u. a. Algen, wenig <i>Charomonu</i> slarven	1 großes Ex.	—	—	—	—	—
18	23. "	22,5				Schlamm und Sand	—	—	—	—	—	—
19	23. "	18,4				Ebenso wie in Nr. 18	—	—	—	—	—	—
20	24. "	1,0				18 Exx. von <i>Bosmina longirostris</i> Massenhalt <i>Chydorus sphaericus</i> .	—	—	—	—	3 Exx.	—
21	15. Juli	6,0				Viel <i>Chydorus sphaericus</i>	—	—	—	—	—	2 Exx.
22	15. "	4,8				Viel <i>Chydorus sphaericus</i> , 1 Ex. <i>Daphnia cucullata</i> wenig <i>Catho-</i> <i>cystis aeruginosa</i>	—	—	—	—	—	—
23	15. "	5,7				<i>Daphnia cucullata</i> wenig <i>Catho-</i> <i>cystis aeruginosa</i>	—	—	—	—	—	—
24	25. "	22,0		♀	gefüllt	Pflanzendetritus, Diatomaceen, Cladoceren- u. Ostracodenreste, Schlamm	—	—	—	—	—	—
25	25. "	21,5		♀	gefüllt	Ebenso wie in Nr. 24, dazu 1 große Trichopterenlarve u. weiße Eier von 1,5 mm Diam. (nicht Fischerei)	—	—	—	—	—	—

Nahrungs- und Parasitentabelle Nr. III. *Leuciscus rutilus* L.

Nr.	Datum	Länge in cm	Höhe in cm	♂ od. ♀	Genitalien	Darminhalt	Endoparasiten			Ektoparasiten		
							<i>Caryophyl- taeus matabilis</i>	<i>Echino- rhynchus claviceps</i>	<i>Ligula intestinalis</i> larva	<i>Ichthy- ophthirus multifiliis</i>	<i>Cychochaeta domergui</i>	<i>Argulus foliaceus</i>
26	28. Juli	1,5				1 Ex. von <i>Lynceus</i> sp. stark verdaut	—	—	—	3 Exx.	—	—
27	29. "	2,0				<i>Bosmina coregoni</i> , <i>Chydorus sphaericus</i> , <i>Leptorhynchus falcatus</i> , <i>Stylaria lacustris</i> , 1 Hydrachnide.	—	—	—	1 Ex.	—	—
28	29. "	1,7				<i>Bosmina coregoni</i> , <i>Chydorus sphaericus</i> , <i>Lynceus</i> sp., 1 Hydrachnide, <i>Anabaena</i> , <i>Clathrocystis aeruginosa</i>	—	—	—	1 Ex.	—	—
29	29. "	1,9				Viel <i>Leptorhynchus falcatus</i> , wenig <i>Chydorus</i> , <i>Clathrocystis aeruginosa</i> u. a. Algen	—	—	—	—	—	—
30	29. "	2,15				2 Exx. <i>Bosmina coregoni</i> , wenig <i>Chydorus</i> , 1 Ex. <i>Leptorhynchus falcatus</i> , viel Algen und Detritus.	—	—	—	—	—	1 Ex. (sehr jung)
31	29. "	1,9				<i>Bosmina coregoni</i> , <i>Chydorus sphaericus</i> , <i>Leptorhynchus falcatus</i> , <i>Anabaena</i>	—	—	—	—	—	—
32	1. Aug.	15,3	3,9			Zahllose Exx. von <i>Bosmina coregoni</i> und <i>Chydorus sphaericus</i> , wenig <i>Clathrocystis</i>	—	—	1 Ex. 19 cm lang	—	—	1 großes Ex.
33	2. "	23,2	6,2	♀		Darm leer.	—	—	—	—	—	—
34	2. "	19,7	4,62	♀		Viel Bodenschlamm (Gramineen u. Moosreste, Fichtenpollen, Cladocercenschalen u. s. w.)	—	—	—	—	—	—
35	2. "	21,4	5,2			Ebenso wie in Nr. 34	—	—	—	—	—	1 Ex.
36	4. "	11,4				Massenhaft Larven und Puppen von Chironomiden	—	—	—	—	—	—
37	7. "	19,9	5,7			Darm leer.	—	—	—	—	—	—
38	7. "	23,5	5,7			Darm leer.	—	—	—	—	—	—
39	8. "	21,2	5,5	♀		Viel Bodenschlamm mit Pflanzenresten, <i>Mesocarpus</i> , <i>Stigeoclonium</i> , Cladoceren, <i>Chironomus</i> larven, Sand	—	—	Einige Exx.	—	—	—
40	23. "	32,3	8,0	♀		Im Vorderdarm nur Gastropoden, im Enddarm grüne Algen, <i>Cymbella</i> und unverdaute Hydrachniden	—	—	—	—	—	—
41	24. "	14,8				Massenhaft Wasserblüte, <i>Chironomus</i> larven, wenig Cladoceren	3 Exx.	—	2 Exx. 27 u. 10 cm lang	—	—	—

Abramidopsis buggenhagii Bl.

In dem Obersee, wo so viel Brachsen und Plötzen vorkommen und ungefähr dieselben Laichplätze benutzen, müßten, wie man a priori annehmen kann, zahlreiche Bastarde zwischen *Abramis brama* und *Leuciscus rutilus* vorkommen. Mir selbst ist es nicht gelungen, unter den 58 Brachsen und 442 Plötzen, die ich im Sommer 1904 erbeutete, ein Hybrid zu finden. Auch half es nicht, wollte man die Leute nach dem Vorkommen sonderbarer Fische fragen, weil bei dem äußerst niedrigen Kulturzustand der Bauern und Fischer man immerfort wunderliche und sagenhafte Berichte auch ohne Nachfrage genug zu hören bekommt.

Zwei sehr eifrige Sportangler aus Reval, die seit zehn Jahren auf dem Obersee und anderen Gewässern der Umgegend Revals geangelt haben, erzählten mir, daß sie im Obersee bisweilen merkwürdige Fische erhalten hätten, die weder Brachsen, noch Plötzen wären, graue (nicht rote) Flossen hätten und in dem Körperumriß am meisten der Maräne glichen, mit der sie aber keineswegs identisch seien. Nach dieser Beschreibung muß ich annehmen, daß jene Herren das Glück hatten, einige Exemplare von *Abramidopsis buggenhagii* Bl., dem Bastard von Plötze und Brachsen, zu fangen. Bedauerlich ist es sehr, daß diese Exemplare keinem Museum einverleibt wurden.

Nach K. E. Stenroos¹⁾ werden im See Nurmijärvi in Finland jährlich nicht weniger als 2 bis 3 Exemplare von *Abramidopsis buggenhagii* gefangen, und diese Hybriden sollen in jenem See so zahlreich sein, daß man sie an gewissen Plätzen zum Laichen sich hat sammeln sehen. Nach der Beschreibung von Stenroos sind diese Fische schlanker als Brachsen und höher gebaut als Plötzen, ähneln in der Farbe den Rotaugen (*Leuciscus erythrophthalmus*), haben aber nicht rote, sondern graue Flossen.

A. Westerlund²⁾ gibt eine schöne Abbildung von einer *Abramidopsis buggenhagii* aus dem See Rantasalmi im östlichen Finland.

Anguilla vulgaris Flem.

Als ein sehr seltener Fisch im Obersee wird von den anwohnenden Leuten der Aal bezeichnet. Da in unserer Gegend, d. h. im Finnischen Meerbusen, Aal-montée nicht beobachtet wird, muß man annehmen, daß zu uns die jungen Aale schon nicht mehr als sogenannte Glasaale, sondern bereits einige dem lang aus dem Meere anlangen. Es ist nicht gut denkbar, daß Aale von solcher Größe durch die an Hindernissen reichen Abflüsse des Obersees in diesen gelangen können. Stände ihnen dieser Weg offen, so würde es an Aalen im Obersee nicht fehlen. Die Seltenheit der Aale beweist aber, daß diese wohl einen bedeutenden Umweg machen müssen und auch auf einem solchen nur zufällig den See erreichen können.

Am wahrscheinlichsten ist es nach meiner Meinung, daß die Aale den östlich in einer Entfernung von 6 bis 7 km am Obersee vorüberströmenden Brigittenfluß hinaufsteigen und durch kleine Nebenflüsse, Feldgräben u. s. w. über die ungefähr 47 m hohe Wasserscheide (47 m über dem Meeresspiegel und 10 m über dem

¹⁾ K. E. Stenroos. Om *Abramis Leuckartii* Heckel och des förekomst i Finland. Meddel. af Soc. pro Fauna et Flora Fennica, 9. 1893. p. 54 und 55.

²⁾ A. Westerlund. *Abramidopsis Leuckartii* Heck. Meddel. af Soc. pro Fauna et Flora Fennica 23. 1898. p. 102—105.

Spiegel des Obersees) in das sumpfige Quellgebiet des Cournalflusses und schließlich durch diesen in den Obersee selbst gelangen. Während des Sommers 1904 wurde übrigens, so viel ich weiß, kein Aal im Obersee gefangen.

Lota vulgaris Cuv.

Häufiger als der Aal soll die Quappe im Obersee vorkommen. Die Angaben der Fischer werden durch die Mitteilung des Oberförsters Wallace Russow gestützt, der mir berichtete, daß *Lota vulgaris* auch im Cournalflusse gefangen wird. Der Fang im Obersee soll in früheren Zeiten bei einem unter Wasser befindlichen erraticen Stein im nordöstlichen Teil des Sees erfolgreich mit Reusen und Setzkörben betrieben worden sein. Seit einigen Jahren hat man aber diesen Zweig der Oberseefischerei als zu wenig lohnend ganz aufgegeben. Mir gelang es nicht, eine Quappe aus dem Obersee zu erhalten.

Gasterosteus pungitius L.

Die einzige Stichlingsart im Obersee ist *Gasterosteus pungitius* und auch dieser ist nur ein seltener Gast in dem See selbst. *G. pungitius* lebt und „nistet“ eigentlich nur in den Zuflüssen zum Obersee, in den er blos ab und zu kurze Exkursionen unternimmt. Mich interessierten besonders die zahlreichen Exemplare, welche in einem kleinen, flachen Teich am Ostufer des Sees auf dem Hof des Gutes Moik dicht bei meiner temporären biologischen Station lebten. Dieser Teich ist das Sammelbecken einiger Quellen, die offenbar aus einer Tiefe kommen, wo die Temperatur während der heißesten Zeit des Sommers + 7° C noch nicht erreicht. Außerdem ist das Wasser dieser Quellen überaus kalkhaltig. In dem kalten Wasser dieses kleinen Teiches, der nur ungefähr 20 Schritt lang und höchstens 1 m tief ist, wimmelt es von Stichlingen, die hier zwischen den den Boden bedeckenden Algen ihre zahlreichen Nester anlegen und nur selten durch das flache Rinnsal, das aus dem Teich in den See abfließt, in den Obersee sich verirren (s. S. 10).

Die Nester sind sehr primitiv und kunstlos. Sie bestehen nur in einer röhren- oder grottenförmigen Vertiefung zwischen den flottierenden Büscheln von Cladophoren, Spirogyren und anderen Algen, in der das Männchen bei den Eiern haust und zum Angriff auf äußere Feinde stets bereit ist. Dabei frißt aber namentlich das Stichlingsmännchen selbst sehr gern und viel Stichlingseier, wie aus der Nahrungs- und Parasitentabelle IV zu ersehen ist (Nr. 5, 10, 12, 14, 15, 18 bis 20, 26, 28, 30). Im übrigen besteht die Nahrung dieser Fische hauptsächlich aus Chironomidenlarven, Ostracoden, die im Quellteich sehr viel vorkommen, und Cyclopiden.

Die Laichzeit erstreckt sich, wie es scheint, über den ganzen Sommer. In den Monaten Mai, Juni und Juli fand ich stets Exemplare mit stark gefüllten oder ganz leeren Genitalorganen.

Die Farbe der Männchen war sehr dunkel, am Bauch und Rücken schwarz, an den Seiten olivenbraun mit 7 bis 11 dunklen Querbinden. Die Farbe der Weibchen war heller und am Bauch fast weiß. Die dunklen Querbinden fanden sich in beiden Geschlechtern, ebenso wie jederseits ein Hautwulst, der von der Schwanzwurzel nach vorn verschieden weit sich erstreckt, bei dem Männchen weiter, nämlich bis vor die Verbindungslinie zwischen den hinteren Enden der Rücken- und Anal-flosse, bei den Weibchen nicht ganz bis zu dieser Linie.

Die Parasitenfauna der Stichlinge im Obersee unterscheidet sich sehr wesentlich von der Parasitenfauna des *Gasterosteus pungitius* im Finnischen Meerbusen. Während im Meer¹⁾ ebenso wie in zahlreichen Binnengewässern²⁾ die Larve von *Schistocephalus solidus* sehr oft vorkommt, fehlt sie merkwürdigerweise ganz in den von mir am Obersee untersuchten Exemplaren von *G. pungitius*. Dieser Mangel, der um so merkwürdiger erscheint, als *Ligula intestinalis* als Larve recht oft in der Leibeshöhle von Plötzen und Brachsen des Obersees von mir gefunden wurde und beide Cestodenarten bekanntlich zusammen durch dieselben Vogelarten (*Mergus*), in deren Darm sie geschlechtsreif werden, Verbreitung finden, erklärt sich übrigens recht einfach durch den Umstand, daß die von mir untersuchten Stichlinge alle in der Nähe menschlicher Wohnungen gefangen waren in jenem Quellteich, der von wilden Wasservögeln gewiß immer gemieden wird. Ein anderer Cestode, *Ichthyotaenia ambigua* Duj., wurde von mir ziemlich regelmäßig im Darm der Stichlinge aus dem Obersee gefunden, in den Meeresstichlingen aber äußerst selten.

Von Acanthocephalen wurde nur ein einziges Exemplar von *Echinorhynchus angustatus* in einem Oberseestichling gefunden (s. Tabelle IV Nr. 18).

Die Ektoparasiten wurden repräsentiert durch junge Exemplare von *Argulus foliaceus*, von dem im ganzen nur 3 Stück gefunden wurden, und 2 Exemplare der Larve von *Anodonta variabilis*. Eigentlich hatte ich erwartet, die Muschellarven auf den Flossen junger Cypriniden zu finden, entdeckte aber auf 160 Exemplaren 1 bis 6 cm langer *Leuciscus rutilus*, deren Flossen ich genau untersuchte, kein einziges *Glochidium*. An dem einzigen Stichlingsexemplar, das mit Glochidien behaftet war, saßen diese direkt auf der Haut am Bauch und auf der Analflosse (s. Tabelle IV Nr. 12).

¹⁾ Guido Schneider. Ichthyologische Beiträge III. Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica 22, Nr. 2, p. 13—14.

²⁾ K. Kessler. Materialien zur Kenntnis des Onegasees (russisch). Arb. d. I. Versammlung russ. Naturforscher. St. Petersburg. 1868. s. 46.

Nahrungs- und Parasitentabelle Nr. IV. *Gasterosteus pungitius* L.

Nr.	Datum	Länge in cm	♂ od. ♀	Genitalien	Nahrung	Endoparasiten		Ektoparasiten	
						<i>Ichthyotaenia ambigua</i>	<i>Echino- rhynchus angustatus</i>	<i>Argulus foliaceus</i>	<i>Anodonta variabilis</i> larva
1	27. Mai	5,3	♂	leer	1 Chironomidenlarve, 5 Exx. Ostracoden	—	—	—	—
2	27. "	4,6	♀	fließend	Schlamm, 1 Ex. <i>Chydorus sphaericus</i>	—	—	—	—
3	16. Juni	4,9	♀	reif	Im Magen 1 Chironomidenlarve, viel Ostracoden, <i>Cyclops</i>	—	—	—	—
4	16. "	4,6	♂	leer	Magen leer	1 Ex. i. Darm	—	—	—
5	16. "	5,5	♂	leer	Im Magen Eier von <i>Gasterosteus</i> , viel Ostracoden	—	—	—	—
6	16. "	4,7	♀	reif	Im Magen Ostracoden und <i>Cyclops</i>	1 Ex. i. Darm	—	—	—
7	16. "	5,0	♀	reif	Im Magen viel Ostracoden und <i>Cyclops</i>	2 Exx. i. Darm	—	—	—
8	16. "	5,0	♀	unreif	Im Magen <i>Cyclops</i> , Ostracoden, 1 Ex. <i>Tubifex rivulorum</i>	1 Ex. i. Darm	—	—	—
9	16. "	4,9	♀	reif	Im Magen Ostracoden, Chironomidenlarven, wenig <i>Cyclops</i>	—	—	—	—
10	16. "	4,0	♀	reif	Im Magen viel <i>Cyclops</i> , wenig Ostracoden, 2 <i>Gasterosteuseier</i>	—	—	—	—
11	16. "	5,4	♂	leer	Im Magen 6 Chironomidenlarven und 1 Puppe, <i>Cyclops</i> , Ostracoden	4 Exx. i. Darm	—	—	—
12	16. "	5,3	♂	reif	Im Magen viel <i>Gasterosteuseier</i> , im Darm Ostracoden und 1 Exempl. <i>Cyclops</i>	1 Ex. i. Darm	—	—	2 Exx.
13	28. "	6,2	♀	leer	Viel <i>Cyclops</i> , Ostracoden, einige Chironomidenlarven, 1 <i>Culex</i> larve	—	—	—	—
14	28. "	5,7	♀	fließend	Viel Larven und Imagines von Chironomiden, 1 <i>Gasterosteusei</i> , <i>Cyclops</i> , Ostracoden	—	—	—	—
15	28. "	5,8	♂	leer	Viel <i>Gasterosteuseier</i> , 1 Chironomidenlarve	1 Ex. i. Darm	—	—	—
16	28. "	5,5	♂	leer	Insektenreste (Chironomiden)	1 Ex. i. Darm	—	—	—
17	29. "	5,1	♀	fließend	Imagines von Chironomiden und Uferschlamm	1 Ex. i. Darm	—	—	—
18	29. "	6,7	♀	fließend	Viel <i>Gasterosteuseier</i> , 1 Chironomide, Sand	—	—	—	—
19	29. "	5,7	♀	leer	<i>Gasterosteuseier</i> , 1 Chironomidenpuppe	2 Exx. i. Darm	1 Ex. i. Darm	—	—
20	29. "	5,4	♀	leer	<i>Gasterosteuseier</i> , Chironomidenlarven, <i>Cyclops</i>	—	—	—	—
21	29. "	4,6	♀	leer	Chironomidenlarven, <i>Cyclops</i> , Ostracoden	—	—	—	—
22	29. "	5,2	♀	fast reif	Chironomiden, <i>Cyclops</i> , Ostracoden	1 Ex. i. Darm	—	—	—
23	29. "	4,5	♀	unreif	Chironomiden	—	—	—	—
24	29. "	5,2	♀	leer	Chironomiden, <i>Cyclops</i> , Ostracoden	—	—	—	—
25	29. "	5,5	♀	fast reif	1 Chironomidenlarve, 1 <i>Culex</i> puppe	—	—	—	—
26	29. "	5,2	♀	leer	18 <i>Gasterosteuseier</i>	1 Ex. i. Darm	—	—	—
27	4. Juli	7,1	♀	fließend	Chironomidenlarven und <i>Cyclops</i> mit Eiern	—	—	—	—
28	4. "	6,2	♀	fließend	Imagines von Chironomiden, <i>Gasterosteuseier</i>	—	—	—	—
29	4. "	6,1	♀	voll reif	Insektenreste	—	—	—	—
30	4. "	5,7	♂	leer	<i>Gasterosteuseier</i> , Insekten	—	—	—	—

Acerina cernua L.

Sehr charakteristisch für den Obersee ist die große Menge von Kaulbarsen, die in ihm lebt. In jeder Tiefe kommt dieser Fisch vor, und in allen genügend feinmaschigen Fanggeräten, die in den See gebracht werden, fängt und verwickelt er sich mit seinem scharfkantigen Körper zum Ärger des Fischers, dessen Netze er oft unheilbar verwirrt. Die im Gegensatz zu den übrigen Fischen des Obersees sehr geringe durchschnittliche Körpergröße des Kaulbarse trägt auch noch dazu bei, ihn völlig unbeliebt zu machen. Während nämlich die durchschnittlich größeren Kaulbarse des Peipussees gute Preise auf russischen Märkten erzielen, wird der Kaulbars des Obersees von den Fischern höchstens nur zum eigenen Gebrauch gefischt und mit anderen kleinen Fischen, jungen Barschen, Plötzen und Brachsen, zum Winter eingesalzen.

Die durchschnittliche Länge der Kaulbarse des Obersees beträgt nach meinen Messungen bei ♀♀ etwa 113,6 mm, bei ♂♂ nur 101,7 mm. Die größten ♀♀ waren 135 mm, die größten ♂♂ 112 mm lang.

Die Laichzeit beginnt wahrscheinlich in den ersten Tagen des Mai, in warmen Jahren vielleicht noch früher. Die ersten Exemplare, die ich im Frühjahr 1904 erhielt, waren am 8. Mai gefangen worden aus einer großen Menge, die sich in der Mündung des Moikschen Baches im Nordosten des Sees zum Laichen gesammelt hatte. Der Kaulbars laicht überall in flacherem Wasser auf Sandboden, in der genannten Flußmündung aber versammelt er sich zu solchen Schwärmen, daß der Boden schwarz aussieht. Das Ende der Laichzeit fällt in die letzten Tage des Mai. Im Juni erhielt ich keine laichreifen Exemplare mehr, sondern nur noch ausgelaichte.

Am 24. Mai erhielt ich zahlreiche Exemplare mit vollkommen reifen, rinnenden Genitalprodukten, die sich für einen Versuch mit künstlicher Befruchtung vorzüglich eigneten. Der Versuch gelang auch sehr gut. Die Eier entwickelten sich in einer Glasschale bei Zimmertemperatur und einmal täglich vorgenommenem Wasserwechsel, ohne daß eine größere Sterben oder Schimmelbildung eintrat. 7 Tage nach der Befruchtung, am 31. Mai, entschlüpften aus den Eiern in großer Zahl die 3 bis 3,5 mm langen, glashell durchsichtigen Kaulbarsjungen. Sie besitzen einen großen, nach hinten ungefähr keilförmig verschmälerten Dottersack, der in seinem vorderen, erweiterten Ende eine etwa 200 μ im Durchmesser haltende, gelbe Ölkugel birgt. Sehr auffallend ist an den frisch ausgekrochenen Larven des ersten Tages das meist völlige Fehlen von Pigment sowohl im Körper, als auch besonders in den Augen. Im Lauf der ersten 5 Tage nach dem Ausschlüpfen wachsen die Larven bis zur Länge von 4 bis 5 mm heran, und ihre Augen erhalten dunkelbraunes Pigment, während der ganze übrige Leib noch unpigmentiert, glashell bleibt. Der Dottersack schwindet sehr stark mit Ausnahme der Ölblase, deren Größe nicht abgenommen hat.

Erst am 7. Tage nach dem Ausschlüpfen zeigen sich große stern- und baumförmig verzweigte Pigmentzellen auf dem ganzen Dottersack und in der ventralen Mittellinie bis in die Gegend vor der Schwanzspitze. Besonders groß und dick ist eine Pigmentzelle mit baumförmiger Verästelung, die wie ein Ordensstern dem nach vorn gerichteten Ende des Dottersacks aufsitzt. Die Brustflossen, welche beim Ausschlüpfen aus dem Ei kaum 100 μ lang waren, erreichen in diesem Stadium schon eine Länge von etwa 400 μ .

Bis zum 14. Juni lebten die am 31. Mai ausgekrochenen Kaulbarsjungen ganz munter in der Glasschale. An diesem Tage aber und am folgenden starben die meisten, und der kleine Rest wurde konserviert. Der Dottersack ist in diesem letzten von mir beobachteten Entwicklungsstadium schon fast ganz aufgezehrt. Das Pigment hat sich nicht wesentlich vermehrt. Nur hie und da, namentlich in der vorderen Hälfte zeigen sich auf dem Rücken und an den Seiten vereinzelt, sternförmige Pigmentzellen mit langen, schmalen Ausläufern. Die Rückbildung des embryonalen Flossensaumes hat noch nicht begonnen, und außer ihm sind nur die bereits sehr großen Brustflossen vorhanden. Die Körperlänge hatte seit dem 5. Tage nach dem Ausschlüpfen nicht zugenommen. Am 20. Mai fand ich in einer Planktonprobe, die ich am Südostufer auf der überschwemmten Wiese mit dem Handnetz genommen hatte, einige Kaulbarsjunge, deren noch unpigmentierte Augen anzeigten, daß sie noch nicht einen vollen Tag alt waren. Ältere Stadien, an denen die Nahrung der Jungen hätte studiert werden können, erhielt ich nicht.

Die Nahrung erwachsener Kaulbarse besteht im Obersee hauptsächlich aus Chironomiden- und Trichopterenlarven und wird offenbar meist vom Boden aufgesaugt, da Schlamm und Sand oft im Darm zu finden sind. Gleich dem Stichling verzehrt der Kaulbars viel Eier von seinesgleichen und auch Laich von anderen Fischarten. Einige während der Laichzeit auf dem Laichplatz gefangene Kaulbarsmännchen hatten so viel Laich gefressen, daß ihre Bäuche ganz dick und aufgetrieben waren (s. Tabelle V Nr. 6 und 7).

Der häufigste Darmparasit von *Acerina cernua* im Obersee ist *Cucullanus elegans*. Neben ihm kommt im Darm recht selten *Echinorhynchus angustatus* vor. Sehr groß ist die Zahl der im Peritonealüberzug des Darmes, der Leber, der Schwimmblase und anderer Organe in der Bauchhöhle von *Acerina cernua* des Obersees eingekapselten Larven von *Holostomum variegatum* Duj., die mit der von Linstow nicht nur im Kaulbars, sondern auch am Darm und Mesenterium von *Blicca bjoerkna* und *Osmerus eperlanus* eingekapselt gefundenen und als *Tetracotyle ovata* bezeichneten Larvenform übereinstimmen. Die meisten Exemplare vom Oberseekaulbars, die ich untersuchte, enthielten diese Larven, und bei mehreren waren die Organe der Bauchhöhle dicht besät mit ihren Cysten (s. S. 64).

Seltener, nämlich nur in 5 von 25 Exemplaren fand ich in der Leber, am Mesenterium und am Darm die Cysten des Nematoden *Agamonema bicolor* Diesing. Das Maximum des Vorkommens bildeten 3 Cysten in einem Fisch (s. Nahrungs- und Parasitentabelle V Nr. 22).

In den Augen der Kaulbarse des Obersees und zwar nur im Glaskörper und nicht in der Linse fand ich zwei parasitische Arten von Trematodenlarven, nämlich *Tylodelphys clavata* v. Nordm. und *Hemistomum spathaceum* Dies. Namentlich die von Nordmann als *Diplostomum volvens* beschriebene Larve von *H. spathaceum* scheint recht regelmäßig vorzukommen (s. S. 63).

Wegen seiner Trägheit ist der Kaulbars, wie aus den Nahrungstabellen I und VI ersichtlich, trotz seiner Stacheln ein von den Hechten und Barschen oft gefressener Futterfisch und hat als solcher eine recht große Bedeutung in den biologischen Verhältnissen des Obersees. Weil er so leicht zu erlangen ist, geben die größeren Raubfische sich keine Mühe, die flinken Plötzen und unbequem hohen

Brachsen zu fangen, sondern begnügen sich meist mit dem Kaulbars. Das ist der Grund, weshalb im Obersee weder Hechte, noch Barsche auf die schönsten silbern und rot gemalten künstlichen Köder beißen, die man an der Schleppangel befestigt. Ich habe oft mit Schleppangeln den See in allen Richtungen gekreuzt, ohne daß auch nur einmal ein Hecht oder Barsch angebissen hätte, weil alle meine künstlichen Köder Plötzenimitationen waren, welche die mit Kaulbarsen sich sättigenden Raubfische des Obersees offenbar garnicht reizten.

Nahrungs- und Parasitentabelle Nr. V. *Acerina cernua* L.

Nr.	Datum	Länge in cm	♂ od. ♀	Genitalien	Nahrung	Parasiten				Sonstige Beobachtungen		
						<i>Echino-rhynchus angustatus</i>	<i>Cucullanus elegans</i>	<i>Agamonema bicolor</i>	<i>Holostomum variegatum</i> , larva			
1	8. Mai	10,7	♀	fast reif	Viel <i>Aeolus aquaticus</i>	—	—	—	—	—	—	—
2	8. "	10,9	♂	reif	Magen leer	—	—	—	—	—	—	—
3	8. "	18,4	♀	fast reif	Im Magen eine große Phryganidenlarve mit Gehäuse	16 Exx. i. Darm	5 Exx. i. Anfangsdarm Einige Exx. im Darm	—	—	—	—	—
4	8. "	11,4	♀	fast reif	Trichopteren	—	—	—	—	—	—	—
5	8. "	11,4	♀	fast reif	Trichopterenlarven	—	—	—	—	—	—	—
6	8. "	9,7	♂	reif	Viel Fischlaich	—	—	—	—	—	—	—
7	8. "	11,2	♂	fast reif	Viel Fischlaich	—	—	—	—	—	—	—
8	24. "	11,0	♂	fast reif	Reste von Insektenlarven und grüne Algen	—	—	—	—	—	—	—
9	24. "	11,1	♀	fließend	Bodenschlamm mit grünen Algen, Kiefernpollen, Ostracoden	—	—	—	—	—	—	—
10	24. "	11,2	♀	fließend	Bodenschlamm mit Algen, Moosblättern, Ostracoden	—	—	—	—	—	—	—
11	24. "	8,9	♂	fließend	Insektenreste und Bodenschlamm	—	—	—	—	—	—	—
12	24. "	10,7	♂	fließend	Magen leer	—	—	—	—	—	—	—
13	24. "	11,1	♂	reif	Insekten, Ostracoden, Schlamm	—	—	—	—	—	—	—
14	24. "	9,8	♂	fließend	Insekten und 1 Fischei	—	—	—	—	—	—	—
15	9. Juni	11,7	♀	leer	Im Magen massenhaft Chironomidenlarven	—	—	—	—	—	—	—
16	9. "	10,1	♀	leer	Ebenso wie in Nr. 15	2 Exx. i. Darm	—	—	—	—	—	—
17	9. "	18,5	♀	leer	Ebenso	—	—	—	—	—	—	—
18	9. "	10,1	♀	leer	Ebenso	—	—	—	—	—	—	—
19	16. Juli	10,6	♀	leer	Bodenschlamm und Schalen von <i>Bosmina coregoni</i> , Ostracoden, <i>Lygceus affinis</i> , <i>Euryceus lamellatus</i> , <i>Chydorus</i> , Chironomidenlarven, Diatomeen, Sand	—	—	—	—	—	—	—
20	17. "	11,2	♀	leer	Cladoceren, Chironomidenlarven, Schlamm und Sand	—	—	—	—	—	—	—
21	26. "	10,9	♀	leer	Viel Larven und Puppen von Chironomiden, Detritus	—	—	—	—	—	—	—
22	27. "	10,8	♀	leer	Chironomidenlarven und Detritus	—	—	—	—	—	—	—
23	9. Aug.	11,1	♀	leer	Larven von Chironomiden und andere Insekten	—	—	—	—	—	—	—
24	9. "	9,4	♂	leer	Cladoceren (<i>Lygceus</i> sp.) und Chironomidenlarven	—	—	—	—	—	—	—
25	9. "	10,0	♂	weiß, gefüllt	Ebenso wie in Nr. 24	—	—	—	—	—	—	—

In der Schwimmblase Massen kristallinischer Stäbchen von 12—25 μ Länge und 1—2 μ Dicke.

Wenige Exx. im Mesenterium
Mehrere Exx. an der Schwimmblase
Viele Exx. i. Mesenter.
Viele Exx. an der Schwimmblase
Viele Exx. i. Mesenter.
u. a. d. Schwimmblase
Viele Exx. an der Schwimmblase

1 Ex. am Darm-
peritoneum
3 Exx. im Mesenter.
1 Ex. im Darm
1 Ex. im Darm
1 Ex. im Darm

5 Exx. i. Anfangsdarm
Einige Exx. im Darm
Einige Exx.
Einige Exx. im Darm
2 Exx. im Darm
1 Ex. im Darm
1 Ex. im Darm
1 Ex. im Darm

3 Exx. i. Enddarmfest
angesogen, 2 ♂ ♀
mit Embryonen
1 Ex. im Darm
1 Ex. im Darm

Perca fluviatilis L.

Die bis zu einem halben Meter lang werdenden, außerordentlich wohl-schmeckenden Barsehe des Obersees sind trotz der Nachstellungen, die ihnen von den Fischräubern bereitet werden, immer noch in ziemlicher Menge vorhanden. Das beweisen unter anderem schon die zahllosen Freunde des verbotenen Angelsports, die ungeachtet der bekannten Tafeln mit „Fischfang verboten“ an Sonn- und Feiertagen an den Ufern des Obersees zum Barsehangeln sich einfinden, um nach vollbrachtem Tagewerk mit mehreren kleinen Barschen, deren etwa 9 auf ein Kilo gehen, in die Stadt zurückzuwandern. Große Barsehe erhält man selten mit der Regenwurmangel und vielleicht nur ganz ausnahmsweise mit der Schleppangel, wie ich bereits oben mitteilte. Ich erhielt die großen Exemplare hauptsächlich mit gewöhnlichen Setznetzen, wie sie im Finnischen Meerbusen zum Fang von Barschen und Flundern benutzt werden. Die größten jedoch gingen nicht einfach in das Netz, sondern fielen bisweilen ihrem Appetit auf Kaulbarse zum Opfer. Wenn letztere sich nämlich im Barschnetz verwickelt hatten, so wurden sie oft von einem Barsch zusammen mit dem Stück des Netzes, das sie gründlich verwirrt hatten, verschlungen, und an Stelle des armseligen Kaulbarse erhielt ich ihn und noch dazu den großen Barsch, der ihn im Magen hatte.

Während der Laichzeit werden viele Barsehe von den Bauern in den aus Weidenruten geflochtenen Setzkörben gefangen, die auch in Schweden unter dem Namen „Videmjärde“ im Gebrauch sind, und in einfachen Reusen mit zwei gleichen Armen, oder in Doppelreusen, die an beiden Enden eines Armes befestigt sind.¹⁾ Um den Barschen den Eintritt in die Weidenkörbe und Reusen besonders verlockend zu machen, wird die Öffnung mit einem Kranz von *Ledum palustre* oder *Empetrum nigrum* umgeben, an dem die Barsehe massenhaft Laich absetzen. Später im Jahre werden die Barsehe, außer mit Angel und Regenwurm, hauptsächlich mit Zugnetzen zusammen mit anderen Fischen gefangen.

Eine sehr auffallende Erscheinung bei den Barschen des Obersees ist das starke Variieren in der Färbung und Zeichnung. Besonders häufig sind ganz helle, weißliche Exemplare, bei denen die sonst tiefdunkle Farbe des Rückens und der seitlichen Querbinden nur ganz leise schattenhaft angedeutet ist. Die Bauch- und Analflossen solcher blasser Exemplare sind nur sehr wenig gerötet. Am 29. Juli erhielt ich mit der Angel ein 17,7 cm langes ♀, das sehr hell war, und gleich darauf ein ebenso langes ♂, das ganz außerordentlich dunkel gefärbt war. Die paarigen Flossen und die Analflosse des letzteren waren dunkelrot, und die dunkle Farbe des Rückens und der Querstreifen war so tief und ausgebreitet, daß aus diesem Grunde die Streifung undeutlich erschien (in der Nahrungs- und Parasiten-tabelle VI sind die beiden Exemplare als Nr. 34 ♀ und 35 ♂ aufgeführt). Die dunkle Variation war übrigens sehr viel seltener, als die helle. Das Geschlecht hat keinen Einfluß auf die Farbenvariationen, denn es wurden unter den sehr hellen Exemplaren, sowohl Weibchen, als auch Männchen gefunden. Die Ursache ist wohl zu suchen in dem Anpassungsvermögen der Fische an die Farbe des Bodens. Wegen der geringen Tiefe des Obersees wird der Boden überall unge-

¹⁾ Vgl. F. A. Smitt, Skandinaviens Fiskar, Stockholm 1892, p. 32, Fig. 6a und p. 33, Fig. 7.

achtet des wenig durchsichtigen Wassers stark genug beleuchtet, so daß seine verschiedene Färbung dem Auge der Fische deutlich sichtbar wird. Die größere Anzahl der hellen Barsche erklärt sich durch die Anpassung an die weißliche Farbe des Seebodens am nordöstlichen und östlichen Ufer, wo Kalkfels und feiner Quarzsand mit Kalkgeschiebe vermischte vorherrschen. In der Mitte des Sees ist der Schlamm grau oder graubraun entsprechend der Farbe des Rückens und der Seitenstreifen der Mehrzahl der Barsche mit normaler Färbung. Die geringe Anzahl der auffallend dunklen Exemplare hat sich wohl angepaßt der dunkelbraunen, fast schwarzen Farbe des aus Torf bestehenden Uferstreifens im Südwesten des Sees, der sehr geringe Ausdehnung hat im Vergleich zu den weiten Flächen weißlichen Kalk- und Sandbodens im Osten. Da ich helle Exemplare in der Mitte des Sees und nicht nur auf hellem Boden, schwarze Exemplare dagegen sogar auf hellsten Sandboden gefangen habe, muß ich annehmen, daß die Anpassung an die Farbe des Untergrundes bei den Barschen sehr langsam vor sich geht. Experimente mit Barschen, die von Stark¹⁾ in der Weise angestellt wurden, daß die Fische in weiße und schwarze Gefäße gesetzt wurden, ergaben als Resultat, daß sie recht schnell ihre Farbe veränderten: „In wenigen Stunden sind die Farben so verändert, daß man sie für andere Gattungen halten sollte.“ Nach meinen Erfahrungen an den Barschen des Obersees genügen wenige Stunden noch nicht, um merkliche Veränderungen in der Farbe hervorzubringen. Die beiden bereits oben erwähnten Barsche von 17,7 cm Länge, von denen das eine Exemplar sehr hell, das andere sehr dunkel war, wurden fast gleichzeitig an demselben Platz am Rand des Schilddickichts am Südostufer geangelt. Darauf lebten sie, ohne im mindesten ihre Farbe zu ändern, wenigstens eine Stunde in einer Wasserlache im Boot. Ebensovienig wurde auf dem Transport in das Laboratorium, bei der Vivisektion und beim Konservieren in Formalin eine Farbenveränderung beobachtet. Auch in Formalin erhielt sich die Farbe wochenlang unverändert. Das helle Exemplar blieb stets so hell, wie es in dem Augenblick war, als es an der Angel aus dem Wasser gezogen wurde, und beim dunklen Exemplar konnte trotz aller schädigenden Eingriffe, die mit dem Tode in Formalin endeten, kein Erblassen am dunklen Körper oder an den dunkelroten Flossen wahrgenommen werden. Ich gebe gern die Möglichkeit zu, daß, wie bei anderen Fischarten, so auch bei den Barschen die Farbe, wenn auch vielleicht langsamer als Stark berichtet, sich bis zu einem gewissen Grad der Farbe des Bodens anpaßt, auf dem die Fische leben. Es wäre aber doch zu untersuchen, ob nicht im Lauf der individuellen Entwicklung schon bei der Brut die Bildung mehr oder weniger reichlichen Pigments durch die Farbe des Untergrundes beeinflußt wird, auf dem die Eier sich entwickeln und die junge Brut lebt. Ist das der Fall, wie ich vermute, so wird das Variieren der Färbung nicht nur, wie bisher angenommen wurde, durch Expansion und Kontraktion der Pigmentzellen zustande kommen, sondern es muß in jedem größeren Gewässer, dessen Boden größere zusammenhängende hellere und dunklere Stellen aufweist, verschiedenfarbige Barschrassen geben, die durch die absolute Menge des

¹⁾ Stark, Über den Farbenwechsel der Fische, Isis 1832, zitiert nach Georg Seidlitz, Beiträge zur Deszendenz-Theorie, Leipzig 1876, p. 10—11. Vgl. ferner Constantino Socin, Il mimismo del regno animale, Rovereto 1887, p. 20.

in ihrer Haut angesammelten Pigments sich dauernd, wenn auch nicht erblich, unterscheiden.

Die Laichzeit der Barsehe im Obersee fällt in die zweite Hälfte des April und die erste Hälfte des Mai. Bis zum Beginn der Hauptvegetationszeit der Wasserblüte hat die Barschbrut genug Gelegenheit, sich in der Farbe dem wegen des noch verhältnismäßig klaren Wassers stark beleuchteten Seeboden dauernd anzupassen. Daß in der Tat die junge Brut von *Perca fluviatilis* sich wenigstens dem hellen Sandboden am Ostufer des Obersees gut anpassen kann, beobachtete ich am 29. Juli an einem kleinen Barsch von nur 30 mm Länge, der nur sehr spärlich pigmentiert war. Leider gelang es mir nicht, junge Barsehe vom Südwestufer zu erhalten, wo der Seeboden dunkelfarbig ist, und mein Laboratorium war nicht genügend mit Aquarienzubehör ausgerüstet, um in demselben Barschbrut wochenlang lebend zu erhalten.

Für meine Annahme starker individueller Variationen in der absoluten Menge des Hautpigments bei den Barschen des Obersees spricht auch noch der Umstand, daß die während der wärmsten Zeit des Sommers in den Netzen häufig tot angebotenen Barsehe sehr verschieden gefärbt waren. Ich machte diese Beobachtungen speziell an Netzen, die mitten im See auf grauem Schlamm Boden ausgesetzt waren. Ließ ich die Netze nur acht Stunden im See, so erhielt ich meist nur lebende Fische. War ich aber gezwungen, die Netze doppelt so lange Zeit, nämlich ungefähr 16 Stunden, im See zu lassen, so waren zahlreiche Barsehe in den Maschen umgekommen. Unter den toten Barschen, von denen ich also annehmen kann, daß sie mehrere Stunden im Netz und eine unbestimmbar lange Zeit auf dem Wege zum Netz auf grauem Schlamm Boden zugebracht hatten, fand ich neben normal gefärbten Exemplaren auch helle und dunkle, namentlich viel helle Barsehe, die, wie wir sahen, im Obersee überhaupt sehr zahlreich sind und die auf grauem Grunde die normale graue Farbe keineswegs angenommen hatten, welche sonst den Barschen eigen ist.

Wie gesagt, laichen die Barsehe im Obersee im April und Mai. Die Schilfbestände und überhaupt die Stellen, wo Wasserpflanzen reichlich vorkommen, sind die Laichstätten des Barsches. Der Setzkorb und die beiden Reusen, die ich zum Fang laichender Barsehe in der Schilfregion ausgesetzt hatte, waren oft mit Barschlaich über und über bedeckt, namentlich an der Mündung, die ich in landesüblicher Weise mit Zweigen von *Empetrum nigrum* reichlich dekoriert hatte. Am 25. Mai fand ich in den Laichmassen schon sehr viel leere Eihüllen neben 5 bis 6 mm langen Embryonen, die gerade im Begriff standen, die Eier zu verlassen. Im Gegensatz zu den oben beschriebenen Larven von *Acerina cernua* hatten die Barschjungen im Moment des Ausschlüpfens aus dem Ei und früher schon schwarz pigmentierte Augen. Im übrigen ist wenig Pigment vorhanden, das in einigen stark dendritisch verzweigten Zellen auf dem Dottersack und in einer Reihe kleiner Pigmentzellen in der ventralen Mittellinie deponiert ist. Der Dottersack ist nicht keilförmig, wie bei *Acerina cernua*, sondern ellipsoidisch und enthält auch eine große Ölkugel von 450 μ Durchmesser am vorderen Ende.

Freie Barschbrut habe ich mit meinen Hand- und Planktonnetzen nicht erhalten und kann deshalb nichts über die erste Nahrung der jüngsten Barsehe aus-

sagen. Das kleinste Exemplar, das ich untersuchte, war am 29. Juli aus einem dichten Schwarm kleiner, etwa 20 mm langer Plötzenjungen am südöstlichen Ufer in der *Carex*-region auf hellem Sandboden gefangen worden. Der kleine Barsch, der bereits oben erwähnt wurde, war 30 mm lang und in der Verteilung des spärlich vorhandenen Pigments den beinahe 2 Monate alten Plötzen, mit denen er zusammen lebte ganz ähnlich. Auf dem Kopf über und hinter den Augen fanden sich drei Ansammlungen von Pigmentflecken und je ein Pigmentfleck auf jedem Kiemendeckel. Ein Pigmentstrich zieht vom Kopf über den Rücken bis zur Schwanzwurzel, ein anderer in der ventralen Mittellinie vom Anus bis zur Schwanzwurzel. Jederseits in der Mittellinie zieht ein Pigmentstrich von der Schwanzwurzel bis in die Gegend über dem Anus. Die Flossen sind alle schon voll ausgebildet. Die Zahl der Flossenstrahlen ist in der hinteren Rückenflosse $\frac{2}{13}$. So klein er auch noch war, so betätigte sich dieser Barsch doch schon als Raubfisch. In seinem Magen und Darm konnte ich deutlich die Reste von Augen verzehrter, noch kleinerer Fischjungen konstatieren, daneben Reste von Daphnien und *Cyclops*. Die aufgefressenen kleinen Fischchen waren wohl Plötzen- oder Brachsenjungen (s. Nahrungs- und Parasitentabelle VI Nr. 33).

Erwachsene Barsche nähren sich hauptsächlich von *Acerina cernua* und betreiben gern Kannibalismus.

Die Parasitenfauna in den Barschen des Obersees weist die ganz stattliche Summe von 10 Arten auf. Ferner kann mit Sicherheit angenommen werden, daß die Larve von *Bothriocephalus latus*, die von mir zwar nur in den Hechten aus dem Obersee gefunden worden ist, auch in den Barschen vorkommt, von mir aber bisher übersehen wurde. Unter den 10 Arten, die ich sicher konstatiert habe, sind vertreten: 3 Arten Trematoden, 2 Arten Cestoden, ein Acanthocephal, ein Nematode, 2 Arten Crustaceen und ein Sporozoon. Von den Trematoden kommt *Distomum nodulosum* Zed. frei im Darm vor, wurde jedoch nur in zwei Barschexemplaren gefunden. *Holostomum* sp. (*Tetracotyle percaefluviatilis* Moulinié) wurde namentlich im Juli und August sehr häufig als Larve an der Schwimmblasenwand zahlreicher Barsche verschiedener Größe, seltener am Mesenterium eingekapselt gefunden. In den Augen scheint *Tylodelphys clavata* v. Nordm. nicht selten zu sein (s. S. 63).

Von den beiden Cestoden ist der eine die auch in Barschen des Finnischen Meerbusens zahlreich vorkommende *Ichthyotaenia percae* O. F. M., welche besonders im Anfangsdarm, oft auch in den Pylorusanhängen ihres Wirtes lebt. Der andere Cestode ist *Triacnophorus nodulosus* Rud., für welchen im Obersee *Esox lucius* der Wirt, *Perca fluviatilis* aber, wie es scheint, der einzige Zwischenwirt ist.

Echinorhynchus angustatus Rud. und *Cucullanus elegans* Zed. kommen, ersterer im Darm, letzterer meist in den Pylorusanhängen recht oft vor, namentlich in der zweiten Hälfte des Sommers, während in der ersten Hälfte des Sommers *Ichthyotaenia percae* durchaus dominiert.

Von Ektoparasiten wurde nur ein einziges Mal *Ergasilus sieboldi* Nordm. in zwei Exemplaren auf den Kiemen eines Barsches gefunden (s. Tabelle VI Nr. 13). *Argulus foliaceus* L. wurde auch nicht häufiger auf der Haut des Barsches von mir gefunden, obgleich er offenbar viel zahlreicher vorhanden ist. Beim Fang und

Transport gingen aber zahlreiche Exemplare dieses sehr mobilen Parasiten verloren, weil *Argulus foliaceus* auf dem harten Schuppenkleid des heftig sich bewegenden Fisches nur schwer sich festhalten kann.

Daß auch Sporozoen nicht ganz in den Fischen des Obersees fehlen, bewies mir ein Barsch, den ich am 5. Mai fing (s. Tabelle VI Nr. 2) und der an seinen Kiemenblattspitzen vier Kapseln von *Henneguya psorospermica* Thel. trug, die etwa 1,5 mm lang und 1 mm breit waren.

In einer früheren Arbeit¹⁾ habe ich Messungen der Totallänge (von der Schnauzenspitze bis zur Mitte der Verbindungslinie beider Schwanzspitzen) und der größten Höhe bei Brackwasserexemplaren von vier verschiedenen Fischarten, die sowohl im Meer, als auch im Brackwasser bei uns vorkommen, notiert, um bei nächster Gelegenheit an Süßwasserexemplaren von denselben Arten die nämlichen Messungen zum Vergleich vorzunehmen. Unter diesen vier Arten befand sich auch *Perca fluviatilis*, deren durchschnittliche Länge und Höhe ich nun mit denselben Dimensionen bei Barschen aus dem Obersee vergleichen kann. Von den übrigen drei Arten, die ich in den Jahren 1900 und 1901 aufgemessen habe, kommt keine im Obersee vor.

Nach Erfahrungen, die man an Barschen aus Finnländischen Seen gemacht hat, wo z. B. im See Ruovesi nördlich von Tammerfors Barsche vorkommen, die nur 2,9 mal länger als hoch sind, sollte man meinen, daß vielleicht im Süßwasser die Barsche überhaupt weniger schlank wären als im Meer. Daß das aber nicht der Fall ist, beweisen meine Messungen an den Oberseebarschen; denn bei 50 Exemplaren, die aufgemessen wurden, war das durchschnittliche Verhältnis der Länge zur Höhe wie 4,032:1. Das Verhältnis der Länge zur Höhe bei den von mir gemessenen Barschen aus dem Finnischen Meerbusen betrug 3,392:1. Es erwies sich also, daß die Barsche des Obersees nicht nur nicht gedrungenere, sondern sogar ein wenig schlanker gebaut sind, als die Meerbarsche. Die größere Höhe des Körpers ist demnach kein Kennzeichen für Süßwasserbarsche im allgemeinen, und die auffallende Höhe dieser Fische in gewissen kleinen Seen in Finnland²⁾, Schweden und England beruht wohl, wie Wahlgren mit Recht bemerkt, auf einer abnormen, rachitischen Verkürzung der Rückenwirbel³⁾. Die Exemplare aus dem Ruovesi, die ich gesehen habe, waren nicht nur sehr kurz, sondern zeigten auch seitliche Buckel und Verkrümmungen, die auf Erkrankung des Knochensystems schließen lassen.

¹⁾ Guido Schneider, Ichthyologische Beiträge II, Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica 22 Nr. 1, p. 52.

²⁾ Mela, Suomen luurankoiset. 1882. p. 267.

³⁾ Zitiert nach F. A. Smitt, Skandinaviens Fiskar I. Stockholm 1892. p. 29—80.

Nahrungs- und Parasitentabelle Nr. VI. *Perca fluviatilis* L.

Nr.	Datum	Länge in cm	Höhe in cm	♂ od. ♀	Genitalien	Nahrung	Endoparasiten				Sporozoen		Ektoparasiten		
							<i>Distomum nodulosum</i>	<i>Ichthyotenia percae</i>	<i>Echino- rhynchus angustatus</i>	<i>Cucullamus elegans</i>	<i>Holostomum</i> sp. larva	<i>Triceno- phorus nodu- losus</i> larva	<i>Henegyga pso-ro- spermica</i>	<i>Erysiptus stieboldi</i>	<i>Argulus fluvicenus</i>
50	25. Juli	20,2	4,7	♂		Fischreste.	—	1 Ex. im App. pylor.	—	1 Ex. i. Darm	Mehrere a. d. Schwimmbl.	—	—	—	—
31	25. "	19,7	5,1	♂		Im Magen eine Trichopterenpuppe	—	—	—	—	—	—	—	—	—
32	27. "	33,8	8,6	♀		Im Magen 1 Ex. <i>Acerina cernua</i> .	—	—	—	—	—	—	—	—	—
33	29. "	3,0	0,5	♀		Fischlarven, Daphniden, <i>Cyclops</i> sp.	—	—	—	—	—	—	—	—	—
34	29. "	17,7	4,8	♀		Im Magen 1 Ex. <i>Acerina cernua</i> .	—	—	—	—	—	—	—	—	—
35	29. "	17,7	5,0	♂		Magen leer	—	—	—	—	—	—	—	—	—
36	1. Aug.	12,3	2,7	♂		Im Magen 1 kleine <i>Limnaea</i> sp. und Gastropodenlarve, im Darm massenhaft Larven und Puppen von Chironomiden	—	—	—	—	—	—	—	—	—
37	2. "	21,7	5,1	♀		Im Magen Reste von einem kleinen Fisch	—	—	—	—	—	—	—	—	—
38	8. "	36,5	9,3	♀		Magen leer	—	—	—	—	—	—	—	—	—
39	8. "	32,0	8,0	♀		Im Magen 1 Ex. <i>Acerina cernua</i> .	—	—	—	—	—	—	—	—	—
40	13. "	34,0	8,7	♀		Im Magen 1 Ex. <i>Acerina cernua</i> .	—	—	—	—	—	—	—	—	—
41	13. "	32,1	7,8	♂	gefüllt	Magen leer	—	—	—	—	—	—	—	—	—
42	13. "	23,7	5,55	♀		Im Magen 1 kleiner Fisch . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	—
43	13. "	19,6	4,5	♀		Im Magen 1 Ex. <i>Perca fluviatilis</i>	—	—	—	—	—	—	—	—	—
44	13. "	22,7	5,4	♀		Magen leer	—	—	—	—	—	—	—	—	—
45	15. "	21,1	4,9	♀		Im Magen 1 kleiner Fisch (<i>Cyprinde</i>).	—	—	—	—	—	—	—	—	—
46	15. "	14,9	3,0	♀		Massenhaft Chironomidenlarven mit etwas Sand	—	—	—	—	—	—	—	—	—
47	18. "	85,6	8,8	♀		Magen leer	—	—	—	—	—	—	—	—	—
48	20. "	32,5	7,6	♀		Im Magen 1 Ex. <i>Acerina cernua</i> .	—	—	—	—	—	—	—	—	—
49	20. "	—	—	—		Im Magen 1 Ex. <i>Acerina cernua</i> .	—	—	—	—	—	—	—	—	—
50	20. "	—	—	—		Im Magen 1 Ex. <i>Acerina cernua</i> .	—	—	—	—	—	—	—	—	—
51	? Jlez.	16,0	—	—		Magen leer	—	—	—	—	—	—	—	—	—

2 Exx.

*Amphibia.**Rana temporaria* L.

Das einzige Amphibium, welches ich im Obersee antraf, ist der braune Grasfrosch. Er kommt zahlreich auf den Wiesen am Ostufer vor, wo er auch an den Grenzen des Überschwemmungsgebietes laicht. Seine Nahrung besteht hier, wie überall, aus Insektenimagines verschiedener Art. Als Parasiten fand ich in einem Exemplar ♀, das ich am 17. August aus dem See fischte, 2 Exemplare von *Angiostomum nigrovenosum* Rud. in der Lunge und 5 Exemplare von *Nematoxys* sp. ♀ ♀ im Darmkanal.

Ein anderes Exemplar (♂) untersuchte ich am 9. September. Es hatte zahlreiche Coleopterenreste im Magen und seine Parasitenfauna bestand aus folgenden Arten: In der Lunge fanden sich 5 Exemplare von *Angiostomum nigrovenosum* und 1 Ex. von *Distomum cylindraceum* Zed., im Darm 2 weibliche Exemplare von *Nematoxys* sp. mit großen Jungen im Uterus. Die zugehörigen ♂♂ habe ich leider nicht gefunden. Das Rectum war angefüllt mit zahllosen *Opalina ranarum*, die dem früher untersuchten Frosch ganz fehlten.

*Reptilia.**Pelias berus* Merrem.

Die Kreuzotter ist am Südwestufer in den Kiefernwäldern häufig.

Tropidonotus natrix Kuhl.

Die Ringelnatter soll nicht selten am östlichen Ufer vorkommen. Es ist mir aber nicht geglückt, ein Exemplar zu erhalten.

Aves.

Eine reiche Vogelfauna kann man auf dem Obersee nicht erwarten wegen der Nähe der Stadt Reval, wegen der beiden Eisenbahnlinien, die im Norden und Westen nahe am Ufer vorüberführen, wegen der vielen Strolche, die namentlich am westlichen und südlichen Ufer die Gegend unsicher machen und wegen der Armut des Sees an Fischen überhaupt, aber namentlich an kleinen Arten (*Phoxinus*, *Alburnus*, *Blicca* und andere fehlen). Der Obersee wird ferner im Frühjahr verhältnismäßig spät eisfrei und kann deshalb von solchen Zugvögeln, die zeitig im Jahr unsere Gegend passieren, nicht als Zwischenstation auf der Wanderung besucht werden, wie z. B. von *Cygnus musicus* Bechst. und Gänsearten, die bereits im März ziehen. Der Obersee ist also kein sehr gutes Jagdrevier, und diesen Eindruck empfing ich auch im Sommer 1904 auf meinen Exkursionen am Ufer und im Boot, die in bezug auf ornithologische Beobachtungen ein sehr dürftiges Resultat ergaben. Um ein einigermaßen naturgetreues Bild vom Vogelleben auf dem Obersee und seinen Ufern geben zu können, wandte ich mich an die Herren Oscar Koch und Wallace Russow, zwei eifrige und erfahrene Ornithologen in Reval, mit der Bitte, mir ihre Beobachtungen mitzuteilen. Beide erfüllten meinen Wunsch in liebenswürdigster Weise, wodurch es mir möglich wurde, auch diesen Abschnitt über die Aves des Obersees meiner Arbeit angliedern zu können.

Daß trotz geringer Individuenzahl die Wasservögel eine recht eingreifende Rolle im Haushalt des Sees spielen, sahen wir bereits oben im Abschnitt über die Fische, deren häufige Infektion mit Larven von *Ligula simplicissima* die Vögel verursachen.

Andere Beziehungen der Vogelwelt zum Obersee und seinen Bewohnern sollen weiter unten bei Besprechung der einzelnen Arten besonders angeführt werden. Ich folge bei Aufzählung der Arten dem System, das Valerian Russow¹⁾ in seiner „Ornis Ehst-, Liv- und Curlands“ anwendet, da ich häufig auf dieses grundlegende Werk werde hinweisen müssen. Die Namen jedoch entnehme ich dem Namenklaturwerk von Henry E. Dresser „A List of European Birds“²⁾.

Cypselus apus L.

Nistet hart am Ufer des Obersees unter dem Dach des einstöckigen Hauses, in welchem ich mein Laboratorium eingerichtet hatte, und in anderen Gebäuden. Verfolgt eifrig Chironomiden und andere Wasserinsekten. Erscheint nach V. Russow Mitte Mai und verschwindet erst im September (l. c. pag. 40). Die genauen Termine der Ankunft und des Abzuges sind, wie mir Oscar Koch mitteilt, der 18. Mai und 23. August.

Hirundo rustica L.

Nistet an und in den Viehställen des Gutes Moik, erscheint nach V. Russow in den ersten Tagen des Mai und verschwindet im September. „Bei milder Herbstwitterung verweilen einzelne in wasserreichen Gegenden bis in den Oktober und da kann es sich zutragen, daß solche, da sie im Rohre zu übernachten pflegen, von einem Nachtfroste überrascht, erstarrt ins Wasser fallen und ertrinken“ (l. c. pag. 42). Die Beziehungen der Rauchschwalbe zur Insektenwelt des Sees sind dieselben wie bei der folgenden Art.

Chelidon urbica L.

Die Hausschwalbe nistet ebenfalls in der Nähe des Obersees an verschiedenen Gebäuden. Um den 15. Juni herum bot sich mir ein anziehendes Schauspiel. In dieser Zeit verließen kleine, dunkelfarbige Chironomiden, meist *Orthocladus barbicornis* L. in unermeßlichen Schwärmen das Wasser des Obersees und bildeten über dem Wasserspiegel und über Ufergebüsch dichte Wolken. Die Schwalben und Segler der ganzen Umgegend, verstärkt durch Zuzug aus der Stadt, hielten eine mehrere Tage andauernde große Chironomidenjagd ab. Zu keiner anderen Zeit habe ich so viel Vögel auf dem See versammelt gesehen.

Nach V. Russow kommt die Hausschwalbe in der ersten Hälfte des Mai und bleibt bis in den September.

Cotile riparia L.

Bruthöhlen der Uferschwalbe sah ich an einem niedrigen, aber steilen Uferabhang im Osten des Sees, konstatierte aber nicht, ob die Höhlen noch bewohnt waren. Da jedoch nach Mitteilungen von Oscar Koch dieser Vogel an allen Gewässern unserer Gegend gemein ist, kann man nicht zweifeln, daß er auch am Obersee zu Hause ist. Ankunft und Abzug wie bei *Cypselus apus*.

Sturnus vulgaris L.

Stare nisten überall in der Umgebung des Obersees. „Nach der Brutzeit vereinigen sich die Familien und bilden oft Flüge von Hunderten und Tausenden,

¹⁾ V. Russow, Die Ornis Ehst-, Liv- und Curlands mit besonderer Berücksichtigung der Zug- und Brutverhältnisse. Archiv für Naturkunde Liv-, Ehst- und Curlands. Bd. IX, Lief. 1. Dorpat 1880.

²⁾ H. Dresser, A List of European Birds. London 1881.

alsdann wählen sie zu ihrem Aufenthalte abgemähte Wiesen, Viehtriften und später im Herbst Felder und begeben sich des Abends an die mit Rohr oder Weidengebüsch bewachsenen Seen- oder Bachufer, um dort zu übernächtigen“ (V. Russow, l. c. pag. 52). In der zweiten Hälfte des Sommers sah ich oft solche Schwärme von Staren in der Nähe des Sees.

Corvus corax L.

Nistet, wie mir Oscar Koch mitteilt, im Walde von Cournal.

Corvus cornix L.

Ist stets der gemeinste Vogel im Bereich des Obersees, der in Schwärmen von mehr als hundert Exemplaren oder auch einzeln überall und zu jeder Zeit sich unnütz und bemerkbar macht. Im Sommer 1904 sah ich fast täglich in einem großen Schwarm, der seinen ganz bestimmten Standort hatte, eine einfarbig hellgraue Nebelkrähe.

Corvus frugilegus L.

In den großen Schwärmen der Nebelkrähen sah ich fast regelmäßig einige oder zahlreiche Exemplare von Saatkrähen, doch blieben diese immer in der Minderzahl gegenüber *Corvus cornix*.

Corvus monedula L.

Sehr häufig in Reval und Umgegend.

Cinclus melanogaster Brehm.

Findet sich nach Oscar Koch am Abfluß aus dem Obersee.

Cyanecula wolfi Brehm.

Ist, wie mir Oscar Koch mitteilt, von Wallace Russow im Walde am Cournalschen Ufer beobachtet worden.

Aerocephalus schoenobaenus L.

Kommt, wie mir Oscar Koch mitteilt, in der Gegend vor.

Locustella fluviatilis Wolf.

Ist von Oscar Koch am Brigittenfluß selten beobachtet worden.

Locustella naevia Bodd.

In der Umgebung Revals auf feuchten, mit Gebüsch bewachsenen Wiesen regelmäßig gefunden von Oscar Koch.

Motacilla alba L.

Sehr häufig an den Ufern des Obersees. Nistet Ende April (V. Russow, l. c. pag. 90) und hat Anfang Juni oft eine zweite Brut, wie Oscar Koch beobachtet hat.

Motacilla flava L.

Häufig. Nistet nach V. Russow an Gräben, Bachufern u. s. w. (l. c. pag. 90).

Anthus pratensis L.

Erscheint nach Oscar Koch Ende März und verschwindet im Oktober.

Anthus trivialis L.

Nach V. Russow sehr häufig, „besonders an den Rändern trockener Kiefernwälder und in Laubwäldern, die größere freie Grasflächen haben“ (l. c. pag. 92).

Anthus campestris L.

Nach V. Russow „regelmäßig auf den Sanddünen zwischen den Blauen Bergen (Kaddak), der Pernauschen Straße (Dunten) und dem Obern-See“, „Das Nest steht in einer kleinen Vertiefung und enthält Anfang Juni 5 Eier.“

Alauda arvensis L.

Sehr häufig auf den Wiesen östlich vom Obersee.

Galerita cristata L.

Von V. Russow und Oscar Koch im Gebiet beobachtet.

Otocorys alpestris L.

Wurde am 22. März 1898 und am 17. und 24. März 1902 von Oscar Koch beobachtet. Die Berglerche ist bei uns nur Zugvogel.

Plectrophanes nivalis L.

Findet sich nach Oscar Koch im Winter scharenweis ein an den Stellen, wo die Eisernte vor sich geht, angelockt durch die Exkremente der Pferde.

Emberiza schoeniclus L.

In sumpfigen Gegenden; wurde von Oscar Koch bei Reval beobachtet.

Passer domesticus L.

Nistet überall in Höfen und Gärten.

Porzana maructte Leach.

In Reval und Umgegend von Oscar Koch beobachtet.

Crex pratensis Bechst.

Allgemein verbreitet.

Fulica atra L.

Wurde einmal (21. August 1887) von Oscar Koch an der Mündung des Brigittenflusses erlegt. Findet sich vielleicht auch in den Rohrdickichten des Obersees.

Grus communis Bechst.

Nicht selten auf Exkursionen von mir beobachtet; nistet offenbar in den Sumpfpartien südlich vom Obersee. Während der Getreideernte sah ich täglich Exemplare von dort zu den Kornfeldern von Moik fliegen. Oscar Koch teilt mir mit, daß er auf den ausgedehnten, mit niedrigem Buschwerk bewachsenen Wiesen südlich vom See Nester mit Eiern gefunden hat.

Eudromias morinellus L.

Ein großer Schwarm wurde von Oscar Koch vom 11. bis 14. Mai 1899 an der Petersburger Straße bei Katharinental nördlich vom Obersee beobachtet.

Aegialites curonica Gmel.

Nach V. Russow „bevorzugt er öde, von kleinen Wasserarmen durchzogene Landpartien; so findet man ihn z. B. auf den sandigen Strecken zwischen der Pernauer Poststraße und dem Obern-See bei Reval alljährlich in mehreren Paaren brütend. Er nistet im Juni auf bloßem Sande oder Kies“ (l. c. pag. 138).

Vanellus vulgaris Bechst.

Kommt, wie mir Oscar Koch mitteilt, auf den Feldern in Moik vor, wo der Kiebitz von Wallace Russow beobachtet wurde.

Totanus hypoleucus L.

Nach Oscar Koch gemein in der Umgebung Revals.

Gallinago gallinula L.

Im Cournalschen Walde von Oscar Koch beobachtet.

Gallinago coelestis Frenzel.

Im Cournalschen Walde von Oscar Koch beobachtet.

Gallinago major Gmel.

Im Cournalschen Walde von Oscar Koch beobachtet.

Numenius arquata L.

Oscar Koch beobachtete den Vogel und erhielt in Cournal gefundene Eier.

Ciconia alba Bechst.

Von Oscar Koch auf dem Durchzug in Reval und Cournal wiederholt gesehen.

Cygnus musicus Bechst.

Exemplare wahrscheinlich von dieser Art, des einzigen Schwanes, der für uns hier in Betracht kommt, sollen vor einigen Jahren auf dem See gesehen worden sein.

Dafla acuta L.*Querquedula crecca* L.

Brütet Ende Mai; kommt im April; zieht fort im September. Beobachtet von Wallace Russow am Ufer von Cournal.

Anas boscas L.

Brütet Anfang Mai; kommt im März; zieht fort im Oktober. Beobachtet von Wallace Russow am Ufer von Cournal.

Clangula glaucion L.

Erscheint als Zugvogel im März und Oktober. Beobachtet von Wallace Russow.

Harelda glacialis L.

Erscheint in kleinen Trupps als Zugvogel im April und Oktober. Beobachtet von Oscar Koch und Wallace Russow.

Oedemia nigra L.

Auf dem Zug nach Süden im August gesehen von Oscar Koch.

Mergus serrator L.

Brütet im April; kommt im April; zieht fort im Oktober. Beobachtet von Wallace Russow.

Larus argentatus Gmel.*Larus canus* L.

Große Möwen, die wahrscheinlich den beiden oben genannten Arten angehören, lassen sich oft, vom Meere kommend, auf dem Obersee nieder. Namentlich bei stürmischem Wetter im Spätsommer kommen sie oft in großen Mengen. So sah ich am 9. September 1905 bei starkem Wind (8 Beauf.) sehr viele Exemplare von *Larus canus*, die in Schwärmen zu 25 und mehr Individuen namentlich an den Mündungen der Bäche fischten.

Larus ridibundus L.

Fliegt gern ins Land und besucht sicher, nach Oscar Koch, auch den Obersee.

Colymbus arcticus L.

Besucht wohl sicher, wie mir Oscar Koch mitteilt, den Obersee.

Colymbus septentrionalis L.

Den Balg eines vor einigen Jahren auf dem Obersee geschossenen Exemplars habe ich selbst gesehen.

Mammalia.

Die in Finland im Gebiet des Saimasees vorkommende Süßwasservarietät¹⁾ von *Phoca foetida* Fabr. und die übrigen Phociden fehlen ganz auf dem Obersee und seinen Zuflüssen. Von Säugetieren, die zum Obersee in Beziehung treten, wären zu nennen:

Alces palmatus Gray.

Der Elch, der die stattlichen Kiefernforste des Gutes Cournal und besonders gern die Sümpfe am Südufer des Obersees bewohnt, muß mit demselben Recht in diesem Verzeichnis aufgeführt werden, wie die verschiedenen Sumpfvögel, die ich im vorigen Abschnitt aufzählte. Er ist immerhin ein für die Umgebung des Sees sehr charakteristisches Tier, das dank der waidgerechten Fürsorge des deutschen Konsuls Nikolaus Koch, des Besitzers von Cournal, und seines Oberförsters Wallace Russow noch nicht ausgerottet ist trotz der Nähe der Stadt Reval mit ihren im ganzen Lande berüchtigten organisierten Wilddiebsbanden, gegen die die Behörden schon lange vor Beginn der Unordnungen machtlos waren.

Mus decumanus Pall.

Bewohnt in Menge verschiedene baufällige Hütten zur Aufbewahrung von Gartengerätschaften am Ostufer des Sees und nährt sich mit Vorliebe von toten Fischen, die der See auswirft.

Arvicola amphibius L.

Zahlreiche Erdhaufen auf dem Wiesenufer im Südosten des Sees halte ich für Produkte der Wühltätigkeit dieser Wasserratte, die ich übrigens direkt nicht beobachtet habe.

Lutra vulgaris Erxl.

Spuren des Fischotters sah ich bisweilen an der Mündung des Cournalflusses.

Foetorius lutreola L.

Wurde noch nicht beobachtet, kommt aber wahrscheinlich in den den Obersee umgebenden Sümpfen vor.

Vespertilio sp.

Eine Fledermausart, deren ich nicht habhaft werden konnte, zeigte sich an Sommerabenden am Ostufer in der Nähe meines Laboratoriums und verfolgt, wie es schien, auch Wasserinsekten.

¹⁾ *Phoca foetida* var. *saimensis* Nordqv. Vgl. Oscar Nordqvist, Beiträge zur Kenntnis der isolierten Formen der Ringelrobbe (*Phoca foetida* Fabr.). Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica Bd. 15, Nr. 7, p. 28.

VI. Die Zusammensetzung und die biologischen Verhältnisse des Planktons im Obersee.

Von
K. M. Levander.

In seiner Abhandlung „Vergleich der Planktonproduktion in verschiedenen holsteinischen Seen“ hat C. Apstein zwei Seentypen aufgestellt, welche durch die Beschaffenheit ihres Planktons und andere Merkmale charakterisiert sind: die Chroococcaceenseen und die Dinobryonseen. Die Hauptunterschiede zwischen diesen beiden Seentypen faßt Apstein¹⁾ folgendermaßen zusammen:

	in Chroococcaceenseen	in Dinobryonseen
Chroococcaceen	zahlreich	selten
Dinobryon	fehlend oder selten	zahlreich
Chydorus	pelagisch	litoral
Plankton	reich	arm
Wasser	trübe (durch Organismen)	klar.

Der Obersee bei Reval in Estland zeigt in prägnantester Weise alle oben genannten Merkmale eines echten Chroococcaceensees. Außerdem können noch folgende planktonische Eigenschaften als charakteristisch für den Obersee hervorgehoben werden.

Unter den sehr zahlreichen Chroococcaceen sind quantitativ die wichtigsten und bilden Wasserblüte *Microcystis*arten und *Clathrocystis aeruginosa*.

Auch hormogone Myxophyceen sind zahlreich und bilden Wasserblüte, nämlich *Anabaena circinalis* v. *macrospora*, die neue Spezies *Anabaena levanderi* und weniger zahlreich *Anabaena flos-aquae*.

Rivulariaceen fehlen im Plankton des Obersees, so auch *Aphanizomenon flos-aquae*, das z. B. im Finnischen Meerbusen so überaus zahlreich vegetiert.

Die limnetische Flora des Sees ist sehr reich an Chlorophyceen, hauptsächlich Protococcoideen. Durch ihre enorm große Individuenmenge ist die Gattung *Pediastrum* für den Obersee charakteristisch.

Die Volvocineen fehlen ganz, und die Desmidiaceen treten sehr zurück.

¹⁾ C. Apstein, Vergleich der Planktonproduktion u. s. w. Sep. Abdr. aus den Berichten der Naturf. Gesellsch. zu Freiburg i. Br. Bd. 8, 1894, p. 8.

Die Diatomaceenflora ist dagegen reichlich vertreten. Zahlreich treten auf *Melosira ambigua*, *Fragilaria crotonensis*, *Synedra revaliensis*, *Asterionella gracillima*, *Tabellaria flocculosa* und *T. fenestrata*.

Von Flagellaten sind sehr wenige Formen vorhanden. Die Chrysomonaden sind spärlich und es fehlen z. B. *Mallomonas*, *Synura*, *Chryso-sphaerella*. Eine *Dinobryon*-Form ist zwar vorhanden, spielt aber eine sehr unwesentliche Rolle im Plankton des Obersees.

Von Peridineen kommen nur zwei Arten vor, von denen *Ceratium hirundinella* häufig ist.

Die Rhizopoden sind im Plankton nur durch eine einzige limnetisch lebende Form vertreten, die Ciliaten hauptsächlich durch *Tintinnopsis lacustris*, *Epistylis lacustris* und *Vorticella rhabdostyloides*.

Vom Zooplankton sind die Rotatorien weder auffallend reich, noch auch arm vertreten. Die Familie der Ploeosomatiden, z. B. *Pl. hudsoni* (Imh.) und *Pl. truncatum* (Lev.), die in flachen Binnenseen Finlands sehr verbreitet sind, fehlt im Obersee vollständig. Bemerkenswert ist in einem so großen See das Vorkommen von *Brachionus angularis*, *Monostyla cornuta* und *Floscularia cornuta* im Plankton, das an Teichplankton erinnert. Die häufigsten Planktonrotatorien im Obersee sind: *Notholca longispina*, *Asplanchna priodonta*, *Conochilus unicornis*, *Anuraea aculeata*, *A. cochlearis*, *Brachionus angularis*, *Triarthra longiseta*, *Polyarthra platyptera*, *Synchaeta pectinata* und *Floscularia cornuta*. Von diesen verschwinden zur wärmsten Sommerzeit *Anuraea aculeata*, *Asplanchna priodonta* und *Synchaeta pectinata*, während *Anuraea cochlearis* und *Triarthra longiseta* seltener werden und *Rattulus capucinus* und *Brachionus angularis*, als echte Sommerformen, auftreten und zahlreicher werden. Abgesehen von den oben schon besonders hervorgehobenen Arten, *Brachionus angularis*, *Monostyla cornuta* und *Floscularia cornuta* enthält das Plankton des Obersees die für unser Klima ganz gewöhnliche und normale limnetische Rotatorienfauna.

Die wichtigste Rolle im Zooplankton des Obersees fällt den Copepoden und Cladoceren zu. Erstere sind limnetisch zwar nur durch drei Arten vertreten; aber sowohl die beiden Arten, *Cyclops strenuus* und *C. leuckarti*, welche auch sonst weit verbreitet und anpassungsfähig in größeren Gewässern wie in Tümpeln vorkommen, als auch *Diaptomus graciloides* treten in enormer Menge auf. *Diaptomus graciloides* ist übrigens der einzige Calanide im Obersee, wo die sonst recht verbreiteten Gattungen *Eurytemora* und *Heterocope* ganz fehlen.

Unter den Cladoceren vermischen wir im Obersee *Holopedium gibberum* und *Limnoscida frontosa*. Am zahlreichsten beleben das Plankton die Arten: *Chydorus sphaericus*, *Daphnia cucullata* und *Bosmina coregoni*. *Bosmina longirostris* findet sich massenhaft in der Uferregion. Weniger massenhaft, aber immerhin recht zahlreich finden sich die limnetischen Arten: *Daphnia hyalina* var. *galeata*, *Leptodora kindti* und *Bythotrephes cederstroemi* var. *connectens*.

Genauerer über die Lebensweise, das Auftreten und die Verbreitung der im Plankton des Obersees gefundenen sowohl echt wie zufällig limnetischen Organismen soll die nun folgende Besprechung der einzelnen Arten enthalten.

A. Phytoplankton.*Myxophyceae.**Chroococcaceae.*

1. *Chroococcus limneticus* Lemm. Sehr häufig vom Mai bis Ende September. Insbesondere in den Monaten Juli und August tritt diese Art zahlreich auf.

2. *Chroococcus minimus* (v. Keißler) Lemm. Diese Form (Synon. *Chroococcus minutus* Naeg. var. *minimus* v. Keißler) wurde von Professor E. Lemmermann aus einer Planktonprobe vom 30. September 1904 notiert, die wir ihm zur Begutachtung zuschickten.

3. *Microcystis viridis* (A. Br.) Lemm. Von Lemmermann aus derselben Probe vom 30. September bestimmt.

4. *Microcystis incerta* Lemm. Ebenfalls von Lemmermann in der erwähnten Probe gefunden.

Die *Microcystis*-formen, die in den weiter unten wiedergegebenen Plankton-tabellen als *Microcystis* sp. bezeichnet werden, treten im Plankton des Obersees massenhaft im Lauf des Sommers auf. Schon in den ersten im Mai gefischten Proben sind sie zahlreich vertreten. Da ich jedoch auf die schwierige Bestimmung der *Microcystis*-formen mich nicht einlassen und die verschiedenen Formen und Entwicklungsstadien der coccogenen Myxophyceen nicht auseinander halten konnte, habe ich sie in den Tabellen nicht gesondert aufgeführt.

5. *Clathrocystis aeruginosa* (Kütz.) Henfr. Die außerordentlich reichliche Entwicklung auch dieser Art ist für den Obersee sehr charakteristisch. Aufgelockerte Kolonien fanden sich in den Fängen vom Februar und Mai vor, woraus man schließen kann, daß die Art auch während der kalten Jahreszeit nicht aus dem Plankton verschwindet. Von Mitte Juni bis in den September tritt sie in größter Menge auf, am meisten im August, und bildet den Hauptbestandteil der Wasserblüte des Sees.

6. *Gomphosphaeria lacustris* Chodat. Diese kleine, an *Coelosphaerium* erinnernde Form fand sich in allen Fängen, wo nur die Aufmerksamkeit auf sie gerichtet wurde. Nach Lemmermann ist auch die von ihm aufgestellte Varietät *compacta* Lemm. neben der Hauptform im Plankton des Obersees vertreten.

7. *Coelosphaerium dubium* Grun. Am 30. September nach Lemmermann.

8. *Coelosphaerium naegelianum* Unger. Am 30. September nach Lemmermann. Beide Arten dieser Gattung sind wahrscheinlich im Obersee sehr häufig.

9. *Merismopedia elegans* A. Br. Die Art wurde von mir auffallend regelmäßig in den Planktonproben beobachtet, stets jedoch in vereinzelt Exemplaren. Sie scheint auch im Winter üppig zu vegetieren (Februar) und tritt in großen, sehr zahlreiche Zellen enthaltenden Tafeln auf, die zuweilen auch in dem Wasserleitungswasser der Stadt gefunden wurden (von Apotheker Leibert photographiert).

Hormogoneae.

10. *Anabaena flos-aquae* (Lyngb.) Bréb. Diese Art tritt im Obersee weniger zahlreich auf, als die beiden folgenden. Besonders im Vorsommer muß die Menge von *A. flos-aquae* sehr gering sein, denn in den Mai- und Junifängen sah ich sie überhaupt nicht. Schon die ersten Exemplare, die aus einer Probe vom 4. Juli zur Beobachtung gelangten, waren in Sporenbildung begriffen. Das Maximum fiel

in die Mitte des August (11.—18. August). Die Knäuel sind im Obersee, wie auch sonst in anderen Gewässern, regelmäßig mit kurzstieligen Vorticellen besetzt.

11. *Anabaena circinalis* Rabenhorst var. *macrospora* (Wittr.) Lemm. Durch ihre üppige Entwicklung tritt diese Form, welche von Lemmermann bestimmt wurde, besonders auffällig bei der Bildung von Wasserblüte in Erscheinung. Im Mai fehlte sie noch im Plankton und trat erst im Juni auf. Das Maximum des Auftretens fiel in den August und war viel stärker als bei *A. flos-aquae*. Die ersten sporenbildenden Fäden wurden in der letzten Hälfte des August (vom 24. August an) beobachtet, also viel später als bei *A. flos-aquae*. Die Sporenbildung dauerte wenigstens bis Ende September. In den zwei von mir untersuchten Winterproben (Februar) war diese Art verschwunden und ebenso auch die anderen *Anabaena*-arten.

12. *Anabaena levanderi* (Lemmermann in litt.). Diese sehr auffallende Form glaubte ich zuerst mit *A. stricta* Ostenfeld Hansen oder *A. macrospora* Klebahn identifizieren zu müssen. Aber Professor E. Lemmermann, dem wir eine Probe mit sporentragenden Exemplaren (vom 30. September) zusandten, erkannte in der fraglichen Form eine für die Wissenschaft neue Art, für die er den Namen *A. levanderi* vorschlägt. Es ist zu erwarten, daß die nähere Beschreibung dieser Art, um die wir Herrn Prof. Lemmermann gebeten haben, bald im Druck erscheinen wird (s. S. 45 Anm. 1).

Die langen, geraden, mit großen Heterocysten und großen Sporen versehenen Fäden der neuen Art finden sich im Obersee sehr zahlreich. Die ersten Exemplare wurden in der Probe vom 20. Juni aus der Seemitte beobachtet als vereinzelte Fäden. Von Ende Juni an findet eine starke Vermehrung statt, und das Maximum fällt, wie bei den anderen Arten in den August (von Ende Juli an). Die Bildung der Sporen begann um den 6. August, also später als bei *A. flos-aquae*. Sporentragende Exemplare waren bis Ende September zahlreich vorhanden.

13. *Lyngbya contorta* Lemm. Von Lemmermann in der Probe vom 30. September konstatiert.

14. *Lyngbya limnetica* Lemm. Zusammen mit der vorigen Art von Lemmermann gefunden. Über die beiden Arten dieser Gattung habe ich keine eigenen Beobachtungen zu verzeichnen.

Chlorophyceae.

Protozoococcaeae.

15. *Sphaerocystis schroeteri* Chodat. Von Lemmermann in der Probe vom 30. September gefunden.

16. *Ineffigiata neglecta* W. et G. S. West. Die Art, die ich in meinen früheren Arbeiten nicht von *Botryococcus brauni* Kütz. geschieden habe, weil ich sie nur als eine unter günstigen Lebensbedingungen auftretende, üppigere Form auffaßte, will ich hier unter dem Namen aufführen, mit dem sie Lemmermann in der Liste der Algen verzeichnet, die in der ihm übersandten Probe vorhanden waren. Die Art kam im Plankton während der ganzen Beobachtungszeit von Anfang Mai an vor, war aber in den meisten Fängen nur spärlich vorhanden. Am häufigsten war sie noch im Juli und August.

Ein am 29. Juni konserviertes Exemplar aus dem Obersee war 453 μ lang und bestand aus etwa 7 durch Gallertfäden mit einander verbundenen Coenobien, die ungefähr 130 μ lang und 110 μ breit waren.

17. *Dictyosphaerium pulchellum* Wood. Kommt im Plankton spärlich während der Sommermonate Juni, Juli und August vor. Die ersten Exemplare wurden am 2. Juni gesehen. Im September scheint die Art schon sehr selten zu werden; sie wurde jedoch von Prof. Lemmermann noch aus der Probe vom 30. September verzeichnet. Im offenen Wasser ist sie häufiger als in den Litoralfängen.

18. *Selenococcus farcinalis* Schmidle et Zach. Probe vom 30. September. Lemmermann det.

19. *Rhaphidium brauni* Naeg. do.

20. *Oocystis lacustris* Chodat. do.

21. *Oocystis marssoni* Lemm. do.

In einer Probe vom 2. Juni fand auch ich eine *Oocystis*-form, die jedoch nicht bestimmt wurde.

22. *Chodatella citriformis* Snow. Probe vom 30. Septbr. Lemmermann det.

23. *Crucigenia rectangularis* (Naeg.) Gray. do.

24. *Coelastrum microporum* Naeg. do.

25. *Coelastrum sphaericum* Naeg. Sehr selten. Wurde in einer Probe vom 15. August von mir und in derjenigen vom 30. September von Lemmermann beobachtet. In beiden Fällen handelt es sich um Litoralproben.

26. *Coelastrum reticulatum* (Dang.) Lemm. Sehr selten. Wurde am 18. Juli in der Westrinne und am 14. September in der Wasserleitung gefunden.

27. *Dimorphococcus lunatus* A. Br. Wurde von K. Siitoin in einer Probe des Leitungswassers vom 24. Juli 1905 gefunden.

28. *Scenedesmus quadricauda* (Turp.) Bréb. Von Anfang Mai bis Ende September ziemlich regelmäßig in allen Proben vom Ufer und aus der Mitte des Sees, aber nie zahlreich. Auch im Wasserleitungswasser wurde diese Form beobachtet. Die Art kommt in kräftig entwickelten Exemplaren vor. Coenobien von mehr als vier Zellen wurden hin und wieder gesehen.

29. *Scenedesmus bijugatus* (Turp.) Kütz. Von K. Siitoin in einer Probe des Wasserleitungswassers vom 24. Juli 1905 gesehen.

30. *Scenedesmus brasiliensis* Bohlin. In Proben vom 18. Mai und 30. September. Lemmermann det.

31. *Selenastrum bibraianum* Reinsch. Von K. Siitoin in der Wasserleitungsprobe vom 24. Juli gesehen.

32. *Tetraëdron minimum* (A. Br.) var. *scrobiculatum* Lagerh. Selten. 30. September.

33. *Tetraëdron marssoni* Lemm. Selten. In einer Probe vom 29. Juni von mir und in derjenigen vom 30. September von Lemmermann gesehen.

34. *Pediastrum angulosum* (Ehbg.) Menegh. var. *araneosum* Racib. Diese Form zeigte sich von Anfang Mai bis Ende September, aber spärlich in den Fängen, in denen sie gesehen wurde.

35. *Pediastrum kawraiskyi* Schmidle. Diese charakteristische, in den Seen Nord- und Mitteleuropas verhältnismäßig seltene Form, ist im Obersee sehr häufig und bildet somit ein sehr typisches Element im Phytoplankton dieses Sees.

Sie wurde kaum in einer Probe vermißt. Außer der Hauptform hat Lemmermann eine var. *brevicorne* Lemm. unter den Exemplaren aus dem Obersee unterschieden. In meinen Tabellen werden jedoch die beiden Formen nicht getrennt aufgeführt. *Pediastrum kawraiskyi* tritt, wie die anderen Pediastreten des Sees, schon im Frühling auf und vegetiert im Plankton den ganzen Sommer über wenigstens bis Ende September.

36. *Pediastrum boryanum* (Turp.) Menegh. Diese Art mit ihren Varietäten ist ungemein häufig und in allen Planktonfängen aus dem Obersee vertreten. Zusammen mit *P. duplex* und *P. kawraiskyi* bildet *P. boryanum* durch ihre große Individuenmenge ein in quantitativer Hinsicht sehr wesentliches Element des Phytoplanktons im Obersee. Schon im Mai fanden sich kräftig entwickelte Exemplare häufig neben leeren Membranen. Letztere flottieren lange im Plankton. Auch im Winter wurde diese Art im See vegetierend angetroffen. Am gewöhnlichsten scheint eine grob granuliert Form der Varietät *longicorne* Reinsch. zu sein. Die langen hornartigen Fortsätze der Randzellen sind oft so gerichtet, daß sie sich mit den Fortsätzen der benachbarten Zellen kreuzen, wie bei var. *divergens* Lemm. Außer der Hauptform und der Varietät *longicorne* hat Prof. Lemmermann noch var. *brevicorne* A. Br. in der von ihm untersuchten Planktonprobe vom 30. September verzeichnet.

37. *Pediastrum duplex* Meyen. Auch diese *Pediastrum*-Art ist in den Fängen vertreten und ebenso häufig wie die vorhergehende. Am häufigsten erscheint sie in der Form von var. *pulchrum* Lemm. (? = *rugulosum* Racib.), aber auch var. *clathratum* A. Br. ist in den Sommerfängen häufig.

38. *Pediastrum tetras* (Ehbg.) Ralfs. Wurde ziemlich selten und nur in einigen Fängen beobachtet. Stets nur vereinzelte Exemplare.

Zygnemoidae.

Hin und wieder wurden im Plankton Fäden von *Spirogyra*, *Oedogonium* und *Mougeotia* beobachtet.

39. *Mougeotia minutissima* Lemm. In der Probe vom 30. September nach Lemmermann.

Desmidiaceae.

40. *Staurastrum paradoxum* Meyen. Häufig im Plankton von Anfang Mai bis Ende September, und ebenso auch die Varietät *longipes* Nordst.

41. *Staurastrum pelagicum* W. et G. S. West. Ebenso häufig wie die vorige Art.

42. *Staurastrum tenuissimum* West var. *anomalum* Lemm. In einer Probe vom 30. September. Lemmermann det.

Diatomaceae.

43. *Melosira ambigua* (Grun.) O. Müller. Sehr zahlreich im Plankton des Obersees. Die maximale Entwicklung fiel in den Mai, und im Juli—August stellte sich ein zweites Maximum ein.

44. *Stephanodiscus hantzschii* var. *pusillus* Grun. Von Lemmermann in der Probe vom 30. September konstatiert.

45. *Rhizosolenia eriensis* H. L. Smith. Kommt spärlich im Mai vor.

46. *Tetracyclus lacustris* Ralfs. In der Probe vom 30. September, nach Lemmermann.

47. *Tabellaria fenestrata* (Lyngb.) Kütz. var. *asterionelloides* Grun. Häufig von Anfang Mai an, zahlreicher, im Juli, August und September namentlich in Uferproben.

48. *Tabellaria flocculosa* (Roth) Kütz. Ebenfalls sehr häufig, besonders im Mai.

49. *Fragilaria capucina* Desm. Kommt allgemein, aber nicht zahlreich während des ganzen Sommers im Plankton vor.

50. *Fragilaria construens* (Ehbg.) Grun. Wurde zusammen mit der Varietät *venter* Grun. von Lemmerman in der Probe vom 30. September konstatiert.

51. *Fragilaria mutabilis* (W. Sm. Grun. Probe vom 30. September. Lemmermann det.

52. *Fragilaria parasitica* (W. Sm.) Grun. do.

53. *Fragilaria crotonensis* (Edw.) Kitton. Von Anfang Mai an den ganzen Sommer über zahlreich. Eine gewisse Abnahme ließ sich im Juni konstatieren.

54. *Synedra delicatissima* W. Sm. Von Anfang Mai an im Plankton, jedoch spärlich. Die Varietät *angustissima* Grun. wurde in der Probe vom 30. Septbr. von Lemmermann konstatiert.

55. *Synedra revaliensis* Lemmermann. Über diese Form, die er gleichfalls in der Probe vom 30. September entdeckt hat, teilt uns Professor Lemmermann brieflich folgendes mit: „Die Zellen sind zu büschelförmigen, strahligen Kolonien verbunden. Die Form gehört in das *Subgenus Belonastrum* Lemm. und ist am nächsten mit *S. berolinensis* verwandt. Valvar- und Pleuraseite zeigen in der Mitte eine deutliche Anschwellung“ (s. S. 45 Anm. 1).

Die Art gehört, wie *Melosira ambigua*, *Fragilaria crotonensis*, *Asterionella gracillima*, zu den am zahlreichsten vorkommenden Planktondiatomaceen des Obersees und wurde während der ganzen Beobachtungszeit (Anfang Mai bis Ende September) gefunden.

56. *Asterionella gracillima* (Hantzsch.) Heib. Die Art zeigt zwei Perioden stärkerer Vermehrung, die erste im Frühling (Mai) und die zweite im Herbst (August—September). Im Juni zeigte sie eine deutliche Abnahme.

57. *Stauroneis phoenicenteron* (Nitzsch.) Ehbg. Probe vom 30. September nach Lemmermann.

58. *Navicula radiosa* Kütz. do.

59. *Gomphonema olivaceum* Lyngb. do.

60. *Pleurosigma attenuatum* Kütz. do.

61. *Surirella biseriata* (Ehbg.) Bréb. Vereinzelt Exemplare in den meisten Proben.

62. *Nitzschia linearis* (Ag.) W. Sm. Probe vom 30. September nach Lemmermann.

63. *Nitzschia palea* (Kütz.) W. Sm. var. *fonticola* Grun. do.

64. *Nitzschia microcephala* Grun. var. *elegantula* Grun. do.

Flagellata.

65. *Diplosigopsis frequentissima* (Zach.) Lemm. An Asterionellen oder Sternalgen befestigt wurde diese Art vom Juni bis Ende September beobachtet.

66. *Uroglena volvox* Ehb. In zwei Fängen vom 4. August häufig. Die Art konserviert sich schlecht in Formol, und es ist daher anzunehmen, daß ihr Auftreten nicht ganz so sporadisch ist, wie man aus den Planktontabellen schließen könnte.

67. *Dinobryon bavaricum* (Imh.) var. *affine* Lemm. Wird vom Mai bis September im allgemeinen spärlich im Plankton des Obersees gefunden, am häufigsten noch im Mai. Die Form wurde aber auch noch in der Probe vom 30. September von Lemmermann bestimmt. Cysten wurden nicht gesehen, was bei der Armut an Material nicht auffallend ist.

68. *Colacium vesiculosum* Ehb. Häufig an Cylopiden befestigt
Peridinea.

Diese Gruppe ist hauptsächlich nur durch eine Art vertreten, nämlich:

69. *Ceratium hirundinella* O. F. M. Kommt vom Mai bis September vor, besonders häufig aber im Juli und August. Sehr zahlreiche Exemplare fanden sich in einer Probe vom 23. Juli. Die im Obersee lebende Form besitzt zwei hintere Stacheln. Schlanke und breitere Individuen fanden sich gleichzeitig, z. B. in der Planktonprobe vom 23. Juli, doch waren die schlanken (var. *furcoides* Lev.) zahlreicher vertreten.

70. *Peridinium cinctum* Ehb. Im Plankton des Obersees sehr selten. Nur ganz vereinzelte Exemplare zeigten sich im Juli und August in Proben aus der Seemitte und der Ostrinne. Diese Art, die eigentlich in Moostümpeln zu Hause ist, findet sich im Seenplankton Europas ziemlich selten. In den Seen Schwedens (Lemmermann) und Finlands ist *Peridinium willei* viel häufiger als *P. cinctum* und *P. tabulatum*.

Zooplankton.

Rhizopoda.

71. *Diffugia limnetica* Lev. Ziemlich gemein in den Sommermonaten, trat aber erst im Juni auf. Auch in anderen Seen scheint diese Art ihre limnetische Lebensweise nur während der wärmsten Jahreszeit zu führen, während sie sich sonst wahrscheinlich nur am Boden aufhält.

Sporozoa.

72. *Coelosporidium chydoricola* Mesnil et Marchoux. Die Leibeshöhle vieler Exemplare von *Chydorus sphaericus* aus einer Probe vom 30. September war mit diesen Parasiten erfüllt.

Infusoria.

73. *Tintinnidium fluviatile* Stein. Sporadisch im Auftreten. Vereinzelte Exemplare wurden im Mai und dann wieder am 31. Juli beobachtet. Nach Wesenberg-Lund erscheint in Dänemark diese Art im Frühling, um später im Mai und Juni zu verschwinden.

74. *Tintinnopsis lacustris* (Entz.). Diese Art kommt während des ganzen Sommers vor, wurde aber von mir in den Planktonproben nur vereinzelt, in wenigen Exemplaren jedesmal, gefunden.

75. *Vorticella rhabdostyloides* Kellieott. Sehr zahlreich auf *Anabaena flos-aquae* im Juni, Juli und August. Kleine Vorticellen mit ganz kurzem Stiel werden

häufig auch auf *Fragilaria crotonensis*, *Asterionella gracillima* und anderen Plankton-diatomaceen des Obersees gefunden.

76. *Epistylis lacustris* Imh. Häufig im Juni und Juli, seltener im Mai. Am meisten fand sich diese Art in den Planktonproben vom 20. Juni und 18. Juli. Im August wurde die Art nicht mehr beobachtet.

77. *Epistylis articulata* From. (cf. S. Kent. Manual, Vol. III Pl. 39, Fig. 3). Auf Diatomus sporadisch im Mai und Juli.

Rotatoria.

78. *Floscularia cornuta* Dobie¹⁾. In konserviertem Zustand ist das Tier zu einem ovalen Körper kontrahiert, d. h. die beiden Enden des Körpers sind eingezogen, so daß die für die Bestimmung wichtige Gestalt des Vorderendes und des Fußes nicht beobachtet werden konnte. Ich habe jedoch an mehreren Exemplaren mit Sicherheit konstatieren können, daß die Corona mit langen Borsten versehen und der Körper regelmäßig von einer Gallerthülle umgeben ist. Ich glaube deshalb annehmen zu können, daß die in den von mir untersuchten Planktonproben vorkommende Art identisch ist mit *Floscularia cornuta*, welche von Guido Schneider in frischen Uferproben lebend beobachtet und bestimmt worden ist.

Daß *Fl. cornuta* auch in anderen Seen eine limnetische Lebensweise, ähnlich wie *Fl. libera* Zach., *Fl. mutabilis* Bolton und *Fl. pelagica* Rousselet, gelegentlich führt, scheint aus einer Andeutung von Zacharias (Plöner Forschungsbericht III, p. 131) hervorzugehen. Die Art trat im Mai, Juni und August als sporadisch vorkommende Planktonform auf. Ziemlich häufig war sie in einer Uferprobe (Ostufer) vom 2. Juni.

79. *Conochilus unicornis* Rousselet. Diese Art fand sich nur in den Monaten Juli, August und September, nicht aber in den Fängen aus dem Mai und Juni. Ende Juli und Anfang August war sie am häufigsten, aber doch stets in verhältnismäßig geringer Anzahl.

80. *Asplanchna priodonta* Gosse. Gleich der letztgenannten Art scheint auch diese im Obersee nicht zu perennieren, denn sie wurde in den Fängen vom Juli, August und September vermißt. Anfang Juni war sie häufiger als im Mai, verschwand aber schon in der Mitte des Monats Juni.

81. *Synchaeta pectinata* Ehb. In konserviertem Zustand diese Art sicher zu bestimmen, ist kaum möglich. Der Größe nach möchte ich sie für *S. pectinata* halten. Die Art fand sich nur in Maiprobe und war schon vom 2. Juni an verschwunden. Sie wurde erst wieder in einem Februarfang gefunden. In ihrem Auftreten im Obersee ist sie auf den Frühling beschränkt, ähnlich wie auch *Asplanchna priodonta*. Eiertragende Exemplare wurden nicht gesehen. In allen Fängen, wo die Art überhaupt nachweisbar war, fanden sich von ihr nur wenige Exemplare.

82. *Polyarthra platyptera* Ehb. Wurde in allen Sommermonaten, jedoch nicht in allen Proben, angetroffen und auch in einer Februarprobe. Die Individuenzahl war stets gering. Die Augustexemplare haben breite Ruder und gleichen der var. *euryptera* Wierz.

¹⁾ *Floscularia appendiculata* Leyd. = *Fl. cornuta* Dobie.

83. *Triarthra longiseta* Ehb. var. *limnetica* Zach. Im Obersee ist diese Art hauptsächlich ein Frühlingstier. Sie ist im Mai bis zum 2. Juni recht gemein, wurde dann in einem Julifang gesehen, trat aber im August wieder regelmäßiger auf, wenn auch spärlich.

84. *Rattulus capucinus* (Wierz. et Zach.). Diese auch aus anderen Seen als eine notorische Sommerspezies bekannte Art fand sich nur in den Proben aus den Monaten Juli und August, am häufigsten vom 31. Juli bis 4. August.

85. *Euchlanis dilatata* Ehb. Kommt während des ganzen Sommers vor, häufig am Ufer, seltener im offenen Wasser. Die Art ist nur als zufällig limnetisch anzusehen.

86. *Metopidia solida* Gosse. Diese litorale Form wurde in der Probe vom 12. August vom Ostufer gefunden.

87. *Monostyla cornuta* (O. F. M.). Diese für gewöhnlich nicht limnetisch lebende Art wurde doch in mehreren Fängen aus den Monaten Mai, Juli und August gesehen, sowohl in Proben vom Ufer, als auch aus der offenen Region des Sees.

88. *Colurus caudatus* Ehb. Kommt in der Schilfregion am Ostufer vor, wo die Art in einer Probe vom 21. Juni gefunden wurde.

89. *Brachionus angularis* Gosse. Nach Voigt¹⁾ und Lauterborn²⁾ gehört diese Art zu den Rädertieren, die inbezug auf die Dimensionen des Panzers sehr variieren. Nach Voigt sollen sich in den kälteren Monaten größere Exemplare

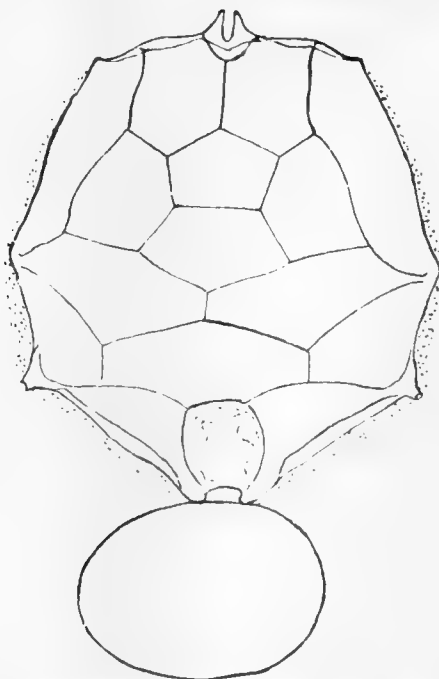


Fig. 6. *Brachionus angularis* Gosse aus dem Obersee.

finden als im Sommer. Auch im Obersee variiert *B. angularis* beträchtlich in Größe und Breite seines Panzers. Nach meinen Notizen über acht im Juli und

¹⁾ Voigt, M., Die Rotatorien und Gastrotrichen der Umgebung von Plön. Forschungsbericht biol. Station Plön. Taf. XI. 1904.

²⁾ Lauterborn R., Der Formenkreis von *Amuraea cochlearis* II. Teil. Heidelberg 1903.

August gefangene Exemplare variierte der Panzer zwischen 131—144 μ Länge und zwischen 108—123 μ Breite. — Die Sommereier sind 75—85 μ lang und 50 μ breit (s. Fig. 6).

Der Panzer war stets von einer granulierten Hülle umgeben. Nach Lauterborn finden sich derartige Formen besonders „in kleinen seichten Gewässern mit nicht ganz reinem Wasser.“ Diese Bemerkung paßt auf den Obersee insofern sehr gut, als die Wassertiefe hier sehr gering und das Wasser stets stark durch Plankton und Bodensediment getrübt ist. Nach Voigt dürfte der kleinere Panzer und die Ausscheidung einer Hülle bei *Brachionus angularis* eine Anpassung an die geringere innere Reibung des Wassers in den Sommermonaten sein.

Die Art, welche ich übrigens nie in den Binnenseen Finnlands gefunden habe, ist sehr charakteristisch für das Sommerplankton des Obersees. Sie tritt Ende Mai auf und ist besonders zahlreich an der Oberfläche in den Monaten Juli und August. Das Maximum des Auftretens fällt in die Zeit vom 24. Juli bis 6. August.

90. *Anuraea aculeata* Ehb. Zeigt sich sehr häufig im Mai und auch im Juni im offenen Wasser, wird aber später im Juli und August seltener. Im Uferplankton war die Art während des ganzen Sommers vorhanden.

91. *Anuraea cochlearis* Gosse. Allgemein im ganzen See, am häufigsten im Juni, weniger häufig in den Monaten Mai, Juli und August. Wurde auch in einer Februarprobe gefunden. Vereinzelte Individuen der Variation *hispidula* zeigten sich in den Proben vom 20. Juni, 23. Juli und 23. August.

92. *Notholca striata* (O. F. M.). Sehr selten. Gefunden in einer Probe, die am 18. Mai am Südufer gefischt wurde.

93. *Notholca labis* Gosse. Sehr selten. Am 23. August in der Nordbucht vor der Ausflußschleuse.

94. *Notholca longispina* Kellicott. Sehr häufig im Plankton des Obersees während der ganzen Beobachtungszeit. Namentlich sehr zahlreich im Mai, Juni und Juli, im August spärlich. Findet sich auch im Winter (Februarprobe).

Crustacea.

Copepoda.

95. *Cyclops strenuus* Fischer. Das jahreszeitliche Auftreten dieser Art stimmt sehr gut überein mit den Beobachtungen, die in dänischen und anderen Seen gemacht wurden. Zahlreiche Individuen, namentlich auch viele eiertragende ♀♀, zeigten sich Anfang Mai in der Seemitte, während zu derselben Zeit in der Osttrinne die Art weniger häufig war und in der Westrinne ganz fehlte. Eine Oberflächenprobe aus der Mündung des Cournalflusses vom 18. Mai war auffallend reich an ♂♂. Die Art hielt sich im Plankton nur bis Anfang Juni (2. Juni) und trat erst nach dem Sommer im September wieder am Südufer auf. In einer Februarprobe aus der Nordbucht war sie häufig.

Es ist also diese Art, die schon früher als Kaltwasserform bekannt war, im Obersee an die kalte Jahreszeit gebunden und wird nach ihrer im Mai erfolgenden Sexualperiode zum Sommer so selten, daß auch nicht einmal in den Uferproben aus dem Juli und August ausgewachsene Exemplare gefunden wurden.

96. *Cyclops leuckarti* Claus. Auch diese Art ist sehr häufig und zwar während des ganzen Sommers. Eine Maximalperiode dauerte vom 18. Mai bis 2. Juni und eine zweite vom 15. bis 23. August. Die Exemplare aus dem Obersee sind sehr kräftig entwickelt und sehr oft mit grünen Flagellaten bedeckt.

97. *Cyclops viridis* Jurine. Wurde nur in einer Probe von einer sehr seichten Stelle des Ostufers, die im September 1905 gefischt war, gefunden.

98. *Cyclops serrulatus* Fischer. Im Plankton selten, wurde nur in den Vertikalfängen vom 31. Juli und 15. August aus dem offenen Wasser und sonst in drei Sommerfängen vom Ostufer beobachtet.

99. *Cyclops macrurus* G. O. Sars. In einer Uferprobe vom 12. August.

100. *Diaptomus graciloides* Lillj. Zu allen Jahreszeiten im Obersee sehr zahlreich und eine der häufigsten Planktonformen kommt diese Art auch meist recht zahlreich in den Uferproben des Sees vor. Die Hauptsexualperiode fällt in den Frühling. Im Mai sind die Eiersäcke groß, später im Sommer aber enthalten sie nur 2 bis 4 Eier, und die eiertragenden Exemplare sind seltener.

Cladocera.

101. *Sida crystallina* (O. F. M.). Die Art ist häufig in der pflanzenreichen Uferregion des Ostufers und der Nordbucht, wurde aber nie im offenen Wasser beobachtet.

102. *Diaphanosoma brachyurum* (Liévin). Auch diese sonst limnetisch lebende Art fand sich nur in der Uferregion des Obersees und wurde nur einmal (Ostrinne am 10. Juni) im offenen Wasser des zentralen Teils angetroffen. Die ersten Exemplare wurden vom 2. Juni, die letzten vom 21. August notiert.

103. *Daphnia hyalina* Leyd. var. *galeata* G. O. Sars. Häufig, aber im allgemeinen wenig zahlreich im Obersee. Am 5. Mai war die Art schon vorhanden, in den Juniprüfen häufiger als im Mai und am meisten im Juli. In die erste Hälfte des Juli fällt mit dem Erscheinen von ♂♂ (Probe vom 12. Juli) die Zeit der sexuellen Fortpflanzung, auf welche sofort eine starke Verminderung erfolgt. Ehippialweibchen fand ich nicht. Im August war die Art in der Ostrinne seltener als in der Westrinne und wurde hier noch am 30. September beobachtet. Der Kopf der vier Embryonen tragenden Frühlingsform im Mai ist gleichmäßig abgerundet; die Sommerform aber hat einen spitz nach vorn ausgezogenen Kopf.

104. *Daphnia cucullata* G. O. Sars. Diese Art trat später auf als *D. hyalina*, nämlich erst Anfang Juni. Am 20. Juni war sie schon häufig, aber zahlreich erst im Juli und August. Die Sexualperiode trat im September ein und in der Probe vom 30. September sind ♂♂ und mit Ehippien versehene ♀♀ gemein. Im Sommer zeigte sich die Art meist in den zwei als Varietäten früher aufgefaßten Sommerformen *cederstroemi* und *kahlbergensis*, seltener in der Form *procurva*¹⁾.

Es ist wahrscheinlich *Daphnia cucullata*, von der die in großen Mengen an das Ufer getriebenen Ehippien herkommen.

105. *Ceriodaphnia pulchella* G. O. Sars. Diese Art, die in manchen Seen pelagisch auftritt, wurde nie in den Planktonproben aus der offenen Region des Obersees gefunden, und auch in den Uferproben kam sie nur sporadisch vor. Sie

¹⁾ Vgl. Lilljeborg, Cladocera Succiac 1900. Taf. XIX, Figg. 5 (*kahlbergensis*), 11 (*procurva*) und 12 (*cederstroemi*).

würde nur aus drei am Ostufer gefischten Fängen (21. Juni, 4. Juli und 12. August) verzeichnet.

106. *Bosmina longirostris* (O. F. M.) P. E. Müll. Diese Art fand sich häufiger in der Ostrinne als in der Seemitte und der Westrinne. Sie zeigte sich im Plankton aber nur von Anfang Mai bis zum 10. Juni. Später im Sommer war sie aus dem offenen Wasser des Obersees verschwunden. Ähnliche Beobachtungen sind auch anderswo gemacht worden. Am Ufer wurde sie in allen Sommermonaten angetroffen und zwar als die var. *cornuta* (Jurine) besonders zahlreich in den Monaten Juni, Juli und August in den Schilf- und *Polygonum*-beständen des Ostufers, wo die Handnetzfüge hauptsächlich diese *Bosmina*-form enthielten. Am 21. Juni traten ♂♂ auf, und am 26. Juni wurden Ehippialweibchen beobachtet.

107. *Bosmina coregoni* Baird. s. str. Lillj. Im Obersee sehr zahlreich. Im Mai erschienen vereinzelte Exemplare, in der Probe vom 20. Juni ist die Art schon häufig. Die Hauptperiode fiel in die Monate Juli und August. Ende August wurde die Anzahl der Exemplare schon geringer, denn in der Mitte dieses Monats trat die Zeit der sexuellen Fortpflanzung ein. Schon am 24. August wurden Ehippialweibchen gefischt und in der Probe vom 30. September finden sich noch außer zahlreichen ♀♀ mit Ehippien auch ziemlich häufig ♂♂.

108. *Ilyocypris acutifrons* G. O. Sars. Die Art, welche eine Bodenform und im Obersee selten ist, wurde in einer Verticalprobe vom 31. Juli gefunden.

109. *Eurycercus lamellatus* (O. F. M.). Häufige Bodenform in der Uferregion des Obersees.

110. *Aeroperus harpae* Baird. Die Art ist wahrscheinlich im Obersee nicht selten, obwohl sie als Bodenform nur selten mit dem Planktonnetz erbeutet wurde. Gefunden wurde sie in vier Uferfängen aus dem Juni, Juli und August und in einem Vertikalfang von der Ostrinne am 23. Juli.

111. *Lynceus quadrangularis* O. F. M. (P. E. Müll.). Diese Bodenform wurde am 12. Juli aus der Nordbucht, am 31. Juli aus der Seemitte und am 23. August aus der Westrinne gefischt.

112. *Lynceus affinis* Leyd. Skeletteile, besonders vom Abdomen, sah ich oft in solchen Uferfängen und Vertikalproben, welche Bodenmaterie enthielten, sehr reichlich. Die Art muß also im Obersee recht häufig sein; trotzdem zeigten sich intakte Exemplare nur äußerst selten, nämlich nur in zwei Vertikalfängen, vom 20. Juni aus der Westrinne und vom 31. Juli aus der Seemitte. Man kann annehmen, daß sie tief in den oberen lockeren Schichten des Bodenschlammes lebt und die Art deshalb so selten in das Planktonnetz gerät.

113. *Lynceus costatus* (G. O. Sars). Vereinzelte Exemplare wurden in drei Uferfängen, am 26. Juni und 12. August vom Ostufer und am 30. September vom Südufer gefunden.

114. *Lynceus intermedius* (G. O. Sars). Sehr selten. Gefunden in einem Vertikalfang vom 31. Juli.

115. *Lynceus rectangularis* (G. O. Sars). Mehrere Exemplare im Vertikalfang vom 31. Juli aus der Seemitte.

116. *Leptorhynchus falcatus* (G. O. Sars). Diese Bodenform ist im Obersee häufig und findet sich fast in jeder Probe vom Ostufer.

117. *Alonella nana* (Baird, Norman et Brady). Eine Bodenform, die wahrscheinlich über einen großen Teil des Seebodens verbreitet ist. Sie zeigte sich in den Proben des 10. Mai und 21. Juni vom Ostufer, des 20. Juni von der Seemitte und der Westrinne und des 23. August von der Nordbucht.

118. *Peratacantha truncata* (O. F. M.). Diese Bodenform wurde vereinzelt in den Proben des 26. Juni, 12. und 21. August vom Ostufer gefunden.

119. *Chydorus sphaericus* (O. F. M.). Die Art lebt in den meisten Gewässern als Uferform; aber im Obersee und auch in gewissen anderen Seen mit reichlicher Schizophyceenflora (vgl. C. Apstein, Das Süßwasserplankton 1896, p. 174) lebt sie auch im freien Wasser und zwar während der warmen Jahreszeit oft in kolossalen Mengen. Nicht immer ist jedoch, wie E. Lemmermann an einer Anzahl schwedischer Gewässer nachgewiesen hat, eine massenhafte Entwicklung von Schizophyceen begleitet vom Vorkommen des *Chydorus*¹⁾.

Im Obersee bildet *Chydorus sphaericus* während der Monate Juni, Juli, August und September in allen horizontalen und vertikalen Fängen aus der offenen Region einen ganz wesentlichen Teil des Planktons. Anfang Mai ist die Art noch spärlich vertreten, am 25. Mai aber schon sehr häufig. Noch Ende September spielt sie eine dominierende Rolle im Plankton.

120. *Monospilus dispar* G. O. Sars. Sehr selten im Obersee. Nur bei einem Vertikalfang am 15. August in der Ostrinne gefischt.

Sowohl Lilljeborg²⁾, als auch Stenroos³⁾ fanden, daß diese Uferform in Seen mit schlammbedecktem Boden lebt.

121. *Polyphemus pediculus* (L.). Diese Art wurde in der Schilfregion des Ostufers nur wenige mal im Sommer in größeren Schwärmen beobachtet, nämlich am 21. und 26. Juni und 21. August. Exemplare mit Dauereiern wurden nicht gesehen.

122. *Bythotrephes cederstroemi* Schoedler var. *connectens* Lillj. Daß die Gattung *Bythotrephes* in dem sehr seichten Obersee vertreten ist, erscheint auf den ersten Blick unerwartet. In der Schweiz und in Mitteleuropa überhaupt kommt die gewöhnliche Art, *B. longimanus* Leydig, nur in großen und tiefen Seen vor. In Norddeutschland lebt *Bythotrephes* nach G. Burekhardt⁴⁾ in den tiefsten Seen (17 m und tiefer). Die seichtesten Seen, in denen die Tiere in Norddeutschland gefunden wurden sind:

Müritz	22 m tief.
Briesnerschloßsee	22 „ „
Weißer See	20 „ „
Labenzsee	17 „ „

Zu ähnlichen Resultaten kommt auch Wesenberg-Lund bei Untersuchung dänischer Seen⁵⁾. In Dänemark wurde *Bythotrephes* nämlich in folgenden Seen gefunden:

¹⁾ E. Lemmermann, Das Plankton schwedischer Gewässer. Arkiv för Botanik, Bd. 2 Nr. 2, 1904, p. 5.

²⁾ Lilljeborg, Cladocera Sueciae. 1900, p. 584.

³⁾ Stenroos, Zur Kenntnis der Crustaceenfauna von Russisch-Karelien. Acta Soc. pro Fauna et Flora Fennica. Bd. 15, Nr. 2, p. 67.

⁴⁾ G. Burekhardt, Zooplankton der Schweiz. 1900, p. 675.

⁵⁾ Wesenberg-Lund, Studier over de Danske Søers Plankton. 1904, p. 180.

Furesö	38 m tief.
Esromsö	24 „ „
Skanderborgsö	20 „ „
Julsö	18 „ „
Almindsö	30 „ „

In Finland habe ich, mit Ausnahme der nördlichen Teile des Landes, *Bythotrephes* nur in Seen mit beträchtlichen Tiefen gefunden.

Die im Obersee lebende Form zeichnet sich durch ihre geringe Körpergröße aus und ist sehr ähnlich dem von Lilljeborg gegebenen Habitusbilde von *Bythotrephes longimanus* var. *brevimanus* Lillj. (Cladocera Sueciae, Taf. 82, Fig. 11). Als mit dieser Form gemeinsame Züge sind hervorzuheben die geringere Körpergröße, der fast gerade Endstiel, der ovale, stark nach vorn gerichtete Brutsack, die kurzen Füße des ersten Paares und die breite Form der Vorderfühler beim Weibchen. Bei einem alten, großen ♀, das gemessen wurde, betrug die Länge des Körpers nur 1,8 mm und die des Endstiels 3,3 mm. Die Länge des 5. Gliedes des 1. Beinpaares war 0,23 mm, die des 3. Gliedes 0,38 mm, oder mit anderen Worten die Länge des 5. Gliedes verhielt sich zur Länge des 3. Gliedes wie 3 : 5. Trotz dieser Ähnlichkeit im Habitus dürfte die vorliegende Form dennoch als eine Varietät der anderen in Nordeuropa vertretenen Art oder Formenserie von *Bythotrephes*, nämlich *B. cederstroemi* Schödlér zu betrachten sein. Von dieser Art, die nach Lilljeborg von *B. longimanus* dadurch unterschieden ist, daß der Endstiel eine mehr oder minder S-förmige, bestachelte Krümmung bildet, hat der ausgezeichnete schwedische Veteran der Crustaceenforschung eine Form beschrieben, welche im Mullsee, unweit Hjo in Westergötland, lebt und sowohl hinsichtlich der Größe, als auch des Habitus mit der Varietät *brevimanus* von *B. longimanus* übereinstimmt und zu dieser einen deutlichen Übergang bildet. Diese die beiden Arten verknüpfende Form hat Lilljeborg var. *connectens* genannt. Sie schließt sich hinsichtlich der Gestalt des Endstiels an *B. cederstroemi* an. Ähnlich wie sie Lilljeborg bei der var. *connectens* abbildet (l. c. Taf. 84, Fig. 4, 5, 6, 7), zeigen die Endstiele bei den *Bythotrephes*-Individuen des Obersees zuweilen eine kaum merkbare S-förmige Krümmung, welche nur wenig stärker bestachelt ist, als die übrigen Teile des Stiels. Wegen des rudimentären Vorhandenseins dieses für *B. cederstroemi* charakteristischen Merkmals bei manchen Exemplaren ist die Form im Obersee als Varietät von *B. cederstroemi* aufzufassen. Bei anderen namentlich kleineren Exemplaren fehlt die Krümmung zugleich mit der stärkeren Bestachelung. Ob aber nun *connectens* eine wirkliche Varietät, oder nur eine Lokalform ist, und ob *B. cederstroemi* überhaupt noch als selbständige, von *B. longimanus* getrennte Spezies zu betrachten ist, da beide durch so deutliche Zwischenformen, wie *brevimanus* und *connectens*, mit einander verbunden sind, das sind Fragen, auf deren Erörterung ich mich bei dieser Gelegenheit nicht einlassen will.

In Rußland scheint in der Gegend „der großen Seen“ *B. cederstroemi* häufiger vorzukommen als *B. longimanus*. Linko führt die letztere Art nur aus zwei Seen (Onega und Weißer See), *B. cederstroemi* aber aus mehreren Seen an. Im Onegasee¹⁾ fand er beide Arten neben einander, in den seichten Seen: Bologoje

¹⁾ A. Linko, Liste des Cladocères recueillis aus environs de la ville de Petrosawodsk. Bull. de la Soc. zool de France. 1899. Taf. 24, p. 144.

(bis 5½ m tief), Ilosero (etwa 4 m tief) und Nowosero¹⁾, aber nur *B. cederstroemi*. Es ist zu bedauern, daß keine näheren Angaben darüber vorliegen, welche Form der Spezies *B. cederstroemi* im seichten Bologojesee vorkommt, dessen Schlamm- und Wasserverhältnisse in mehreren Punkten denen des Obersees ähnlich sind. Die im Ilosero gefundene Form ist nach Linko (l. c. p. 74) *B. cederstroemi* s. str. Lillj., obgleich sehr klein. Der Körper ist nämlich nur etwa 1,3 mm, der Endstiel aber 7,5 mm lang. Es wäre zu wünschen, daß die von Linko²⁾ in seinem „Beitrag zur Kenntnis der Phyllopodenfauna des europäischen Rußlands“ angekündigte Abhandlung über die russischen Arten von *Bythotrephes* Klarheit in die Formverhältnisse bringen wird.

Die ersten Exemplare von *Bythotrephes* wurden im Obersee am 19. Juni von Guido Schneider gesehen. In den von ihm mitgebrachten Fängen konnte ich aber keine Exemplare aus dem Mai und Juni finden, während in den meisten Fängen aus dem Juli und August, welche aus der Ostrinne und Westrinne gefischt waren, die Art sich zeigte. Offenbar entgeht sie bisweilen beim Fang mit dem kleinen Apsteinschen Netz. Ferner ist erwähnenswert, daß auch in horizontalen Oberflächenfängen und sogar in Uferproben vom Ostufer und aus der Nordbucht die Art nicht fehlte. Schon die im Juli gefangenen Weibchen hatten bereits weitentwickelte Embryonen in der Bruthöhle. Da die Planktonfischerei im Herbst vorzeitig abgebrochen wurde, erhielt ich keine ♀♀ mit Dauereiern und keine ♂♂ aus den mir überbrachten Proben.

123. *Leptodora kindti* (Focke). Sehr häufig im Obersee während der Monate Juli und August. Die Art erschien gleichzeitig mit *Bythotrephes* und wurde zuerst am 20. Juni in einer Probe aus der Westrinne gesehen. Am zahlreichsten fand sie sich in den Vertikalfängen aus der Ostrinne und Westrinne von Mitte Juli bis Anfang August.

Männchen und mit Dauereiern versehene Weibchen wurden in den Sommerproben nicht beobachtet.

Lassen wir die durch Wind und Wellenschlag in das offene Wasser verschlagenen Zygmemaceen und die parasitisch lebenden Sporozoen bei Seite, so erhalten wir folgende statistische Übersicht über die im Plankton des Obersees gefundenen Arten.

Phytoplankton.	Zooplankton.
<i>Chroococcaeae</i> . . . 9 Arten	<i>Rhizopoda</i> 1 Art
<i>Hormogoneae</i> 5 „	<i>Infusoria</i> 5 Arten
<i>Protococcoideae</i> . . 24 „	<i>Rotatoria</i> 17 „
<i>Desmidiaceae</i> 3 „	<i>Copepoda</i> 6 „
<i>Diatomaceae</i> 22 „	<i>Cladocera</i> 23 „
<i>Flagellata</i> 4 „	Konsumenten: 52 Arten
<i>Peridinea</i> 2 „	
Produzenten: 69 Arten	

¹⁾ A. Linko, Berichte der Biol. Süßwasserstation d. k. Naturf. Gcsellsch. zu St. Petersburg. Bd. 1. 1901, p. 241.

²⁾ A. Linko, Verhandl. der k. Naturf. Gesellsch. in St. Petersburg. Bd. 31. Heft 4. 1901, p. 89.

Die Veränderungen im Plankton des Obersees lassen sich, wie aus den am Schluß dieses Kapitels wiedergegebenen Tabellen genauer hervorgehen wird, für die einzelnen Monate (namentlich des Sommers 1904), aus denen mir Fänge zur Verfügung standen, etwa folgendermaßen resümieren:

- Mai. Das Phytoplankton besteht hauptsächlich aus Diatomaceen, *Melosira ambigua*, *Synedra revaliensis* und *Pediastrum*. Chroococcaceen sind auch schon zahlreich vorhanden. Im Zooplankton dominieren *Diatomus graciloides*, *Cyclops strenuus*, *Cyclops leuckarti*, *Daphnia hyalina*, *Chydorus sphaericus*, *Notholca longispina*, *Asplanchna priodonta* und *Anuraea aculeata*.
- Juni. Das Phytoplankton ist im großen und ganzen noch wie im Mai. *Melosira* nimmt ab und *Anabaena* (*A. circinalis* und *A. flos-aquae*) treten auf. Im Zooplankton finden wir vorherrschend: *Diatomus graciloides*, *Bosmina coregoni*, *Daphnia cucullata*, *Daphnia hyalina* und *Chydorus sphaericus*. Es treten auf: *Daphnia cucullata*, *Leptodora kindti*, *Bythotrephes cederstroemi* und *Epistylis lacustris*. Es verschwinden: *Cyclops strenuus*, *Triarthra longiseta* und gegen Ende des Monats *Synchaeta pectinata* und *Asplanchna priodonta*.
- Juli. Myxophyceen, sowohl coccogone, als auch hormogone Formen sind sehr zahlreich, *Pediastrum* ist häufig, *Melosira* zeigt ein sekundäres Maximum, *Fragilaria crotonensis* und *Tabellaria fenestrata* sind zahlreich, ebenso auch *Ceratium hirundinella*. Im Zooplankton herrschen: *Bosmina coregoni*, *Chydorus sphaericus*, *Daphnia cucullata*, *Daphnia hyalina* und *Vorticella rhabdostyloides*. Sonst sind noch häufig: *Leptodora kindti* und *Bythotrephes cederstroemi* unter den Cladoceren, *Brachionus angularis* unter den Rotatorien und *Epistylis lacustris* unter den Infusorien. Es verschwinden *Anuraea aculeata* und *Anuraea cochlearis*.
- August. Die Entwicklung der Myxophyceen erreicht ihr Maximum. *Pediastrum* ist häufig, ebenso auch *Ceratium hirundinella*; *Melosira ambigua* und *Fragilaria crotonensis* sind sehr zahlreich. Im Zooplankton dominieren *Chydorus sphaericus*, *Bosmina coregoni*, *Daphnia cucullata* und *Diatomus graciloides*. Sehr zahlreich lebt *Vorticella rhabdostyloides* auf Anabaenen.
- September. Noch Ende September ist kein wesentlicher Unterschied in der Zusammensetzung des Planktons gegen den August wahrnehmbar. Vorherrschend sind sowohl im Phyto-, als auch im Zooplankton dieselben Arten, wie im Monat vorher. Nur *Ceratium hirundinella* ist selten geworden.
- Februar. In den beiden Proben vom 18. Februar 1905, die überhaupt sehr arm an Plankton sind, dominiert das Zooplankton, in dem *Diatomus graciloides* und *Cyclops strenuus* am meisten vorkommen.

Obiges Resumé soll uns zur Orientierung bei der Durchsicht der nun folgenden Planktontabellen dienen, denen ich einige Bemerkungen vorausschieken muß.

Das Planktonmaterial aus dem Obersee, welches ich von Dr. Guido Schneider erhielt, bestand aus 65 Proben, die in der Zeit vom 5. Mai bis 30. Septbr. 1904 aus verschiedenen Teilen des Sees gefischt waren. Dazu kamen noch zwei Proben, die H. v. Winkler am 18. Februar 1905 aus Eislöchern in der Nordbucht gefischt

hatte. Entsprechend der von Guido Schneider vorgeschlagenen Einteilung des gesamten von ihm gesammelten Materials an Planktonproben, Temperaturbestimmungen u. s. w. nach gewissen Beobachtungspunkten, die im Kapitel II über das Wasser näher bestimmt sind und als Südufer, Ostufer, Westufer, Ostrinne, Seemitte, Westrinne und Nordbucht kurz bezeichnet werden, habe auch ich in den von mir zusammengestellten Planktontabellen nicht alle untersuchten Proben in einer langen Reihe nur nach der Fangzeit geordnet, sondern in besonderen, größeren Kolonnen je nach dem engeren Fundort untergebracht. Obgleich innerhalb dieser Kolonnen die Proben chronologisch aneinander gereiht sind, so gehört sich doch eine Vergleichung aller dieser Kolonnen mit einander dazu, um einen richtigen Überblick über die Veränderungen im Plankton des Obersees überhaupt zu gewinnen.

Von den 67 Proben, die ich aus dem Obersee erhielt, wurden 54 nach genauer Untersuchung in die Planktontabellen aufgenommen. Die übrigen wurden als Kontrollproben gleichfalls durchmustert, aber nicht in den Tabellen verzeichnet, weil sie nichts wesentliches und wichtiges enthielten.

Zur Bezeichnung des Grades der Häufigkeit der in den einzelnen Fängen gefundenen Arten benutzte ich folgende in der internationalen Meeresforschung üblich gewordene Zeichen, welche bedeuten:

ccc = massenhaft

cc = zahlreich

c = häufig

+ = vereinzelt

r = selten

rr = sehr selten.

Da nicht alle auf die Zeit und die Art der Einsammlung der Planktonproben bezüglichen Daten in den Planktontabellen platzfinden konnten, gebe ich zuvor ein chronologisches Verzeichnis der 54 genau untersuchten Fänge. Die durch das Multiplikationszeichen \times verbundenen Ziffern in der Kolonne mit der Aufschrift „Meter“ bedeuten, daß das Netz an derselben Stelle 2 oder auch 3 mal vertikal bis zu der durch die zweite Ziffer in Metern ausgedrückten Tiefe versenkt wurde. Das geschah, um größere und bequemer meßbare Quantitäten von Plankton zu erhalten. Zwischen jedem Mal wurde das Netz, wie sich von selbst versteht, entleert und gespült.

Die mit Sternchen * in der letzten Kolonne gekennzeichneten Proben wurden von Dr. Schneider zur quantitativen Schätzung des Planktons verwendet (vgl. Kapitel II, p. 27—29).

Plankton - Species	Region Monat Tag hor. vert.	Seemitte						Ostrinne																		Westrinne																		
		V	V	V	VI	VII	VII	V	V	V	VI	VI	VI	VI	VII	VII	VII	VIII	VIII	VIII	VIII	VIII	VIII	VIII	V	VI	VII	VII	VIII	VIII	VIII	VIII												
		5	5	16	20	18	31	7	10	25	2	10	10	21	29	4	18	23	31	4	6	6	15	18	23	25	20	18	24	31	4	23	23											
		h	v	v	h	h	v	v	v	v	v	h	v	v	v	v	v	v	v	v	v	h	v	h	v	v	v	v	v	v	v	v	h											
Myrrophyceae																																												
<i>Chloococcus limneticus</i> Lemm		+	+	+	ce	e	r	+	+	+	e	e	ce	e	c	c	c	e	e	e	e	e	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	+	e	e	e	e	e	e	ce	ce	
<i>Microcystis</i> sp.		+	+	+	ce	e	r	+	+	+	e	e	ce	e	c	c	c	e	e	e	e	e	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	+	e	e	e	e	e	e	e	ce	ce	
<i>Chlamydomonas monensis</i> (Kütz.) Hust		+	+	+	ce	e	r	+	+	+	e	e	ce	e	c	c	c	e	e	e	e	e	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	+	e	e	e	e	e	e	e	ce	ce		
<i>Gomphonema lacustris</i> (Hudat)					e	r	r	+	+	+	e	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r
<i>Merismopedia clostris</i> A. Br.					r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	
<i>Anabaena flos-aquae</i> Lant. & Bréb.					r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	
" <i>circinalis</i> Rab. v. macrospora					r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r		
" <i>levanderi</i>					+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+		
Chlorophyceae																																												
<i>Isotrypa neglecta</i> West		r				r		r																																				
<i>Diatylosplanax pulchellum</i> Wood					r	r																																						
<i>Stenedesmus quadrangulus</i> (Turp.) Bréb.		r	r	r		r		+	r	r	+	r		r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	r	
<i>Plectonura angulatum</i> v. <i>arenarium</i> Bréb.																																												
" <i>kozarskyi</i> Schmiedle		+	+			e	+	+	+	+	e	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	
" <i>boyanum</i> (Turp.) Muench		e	e	e	e	ce	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e		
" <i>duylei</i> Meyen		ce	e	e	e	ce	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e		
" <i>tetrax</i> (Ehrbg.) Rab.																																												
<i>Staurastrum paniculatum</i> Meyen. var. <i>palagicum</i> West		r	+	+	+	e	+	r	r	r	r	+		+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	
Diatomaceae																																												
<i>Melosira ambigua</i> (Grun.) O. Mull.		ce	ce	ce	e	ce	ce	ce	ce	e	e	e	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+		
<i>Tubellina pusillata</i> (Ehrbg.) Kütz		+	+	+	e	e	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	
" <i>fluctuosa</i> (Roth) Kütz		+	+	+	r	r	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	
<i>Fragilaria capitata</i> Desm.		+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	
" <i>radicans</i> (Ehrbg.) Kütten		+	+	+	v	ce	ce	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	
<i>Synedra alveolata</i> W. Sm.		ce	ce	e	+	+	+	e	e	e	e	e	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+		
" <i>serotensis</i> Lemm.		ce	ce	e	+	+	+	e	e	e	e	e	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+		
<i>Asterionella quadriloba</i> (Hantzsch.) Bréb.		+	+	e	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+		
<i>Sarcocolla basipata</i> (Ehrbg.) Bréb.		+	+		+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	
Flagellata																																												
<i>Diplodopsis longissima</i> (Zach.) Lemm.																																												
<i>Coelastrum lineare</i> Ehrbg.																																												
<i>Diplodopsis bataviana</i> (Lutz) v. <i>affine</i> Lemm.		+	r	r		r	+	+	+	r	+																																	
<i>Coelastrum reiscolum</i> Ehrbg.																																												
Peridinea																																												
<i>Gratum birumidella</i> O. F. M.		r			+	e	e	r	r	r	r	+	+	+	+	+	ce	e	e	e	+	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e	e			
<i>Peridinium cinctum</i> Ehrbg.																																												
Protozoa																																												
<i>Difflugia limicola</i> Lev.							+	r																																				
<i>Tintinnidium flavivide</i> Stein					r			r		r																																		
<i>Tintinnopsis lacustris</i> Eutz.					r	r																																						
<i>Vorticella halobastoides</i> Kellicott					r	e	e	ce					+			e	e	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce	ce		
<i>Eptastylis lacustris</i> Imh.					+	r																																						
" <i>nitidulata</i> From.					r																																							
Rotatoria																																												
<i>Floescladonia cornuta</i> Dobie																																												
<i>Conochilus unicornis</i> Rouss.						r																																						
<i>Asplanchna priolanta</i> Gosse		+	+	+																																								
<i>Synchaeta pectinata</i> Ehrbg.		r	r	r																																								
<i>Dolichotheca platyptera</i> Ehrbg.																																												
<i>Trocheta longipes</i> v. <i>limicola</i> (Zach.)		+	+	+		+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+		
<i>Bollidulus capricornis</i> (Wurz) n. Zach.)																																												
<i>Fraquilidium dilatata</i> Ehrbg.																																												
<i>Planorbis cornuta</i> (O. F. M.)																																												
<i>Burmannulus angulatus</i> Gosse																																												
<i>Acanthocyclops</i> Ehrbg.		+	+	+		+		+	+	+		+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+			
<i>Acanthocyclops</i> Gosse		+	+	+	+	+		+	+	+		+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+		
<i>Notholca longipennis</i> Kellicott		+	+	+	+	+		+	+	+		+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+		
Copepoda																																												
<i>Cyclops</i>																																												

Verzeichnis der in den Plankontabellen berücksichtigten Proben
in chronologischer Ordnung:

Nummer	Tag	Stunde	Meter	horizontal od. vertikal	Netzgaze Nr.	Ort	Secregion
1	5. V.	10 a. m.	—	hor.	20	Seemitte, Linie Moik-Reval	Seemitte
2	5. V.	10 a. m.	3×2	vert.	20	Seemitte, Linie Moik-Reval	Seemitte
3	7. V.	12 a/p. m.	2×2	vert.	20	Ostrinne } Linie Moik-Liiwa	Ostrinne*
4	10. V.	11,30 a. m.	3	vert.	20	Ostrinne }	Ostrinne*
5	16. V.	3,45 p. m.	2×2	vert.	20	Seemitte, Linie Moik-Liiwa	Seemitte
6	18. V.	1,30 p. m.	—	hor.	20	Westlich von der Mündung des Cournal- flusses	Südufer
7	25. V.	10 a. m.	2×1,5	vert.	20	Ostrinne } Linie Moik-Liiwa	Ostrinne*
8	25. V.	10,30 a. m.	2×1,5	vert.	20	Westrinne }	Westrinne*
9	2. VI.	10,55 a. m.	2×3	vert.	20	Ostrinne, Linie XV der Karte von A. Mickwitz	Ostrinne
10	2. VI.	—	—	hor.	—	Ufer beim Garten von Moik (Handnetz)	Ostufer
11	10. VI.	10,30 a. m.	—	hor.	20	Ostrinne } Linie Moik-Liiwa	Ostrinne
12	10. VI.	10,30 a. m.	3	vert.	20	Ostrinne }	Ostrinne*
13	13. VI.	—	—	—	—	Ufer östlich vom Cournalfluß (Handnetz)	Südufer
14	20. VI.	10,30 a. m.	2	vert.	20	Westrinne, Linie Moik-Liiwa	Westrinne*
15	20. VI.	10,30 a. m.	—	hor.	20	Linie Moik-Liiwa	Seemitte
16	21. VI.	10,30 a. m.	3	vert.	20	Ostrinne, Linie Moik-Liiwa	Ostrinne
17	21. VI.	—	—	—	—	Ufer bei Moik im Schilf (Handnetz) . . .	Ostufer
18	26. VI.	—	—	—	—	Ufer bei Moik im Schilf (Handnetz) . . .	Ostufer
19	29. VI.	9,30 a. m.	2,5	vert.	20	Ostrinne, Linie Moik-Liiwa	Ostrinne
20	4. VII.	10,15 a. m.	2×2	vert.	9	Ostrinne, Linie Moik-Liiwa	Ostrinne
21	4. VII.	—	—	—	—	Ufer bei Moik im Schilf (Handnetz) . . .	Ostufer
22	12. VII.	—	—	—	9	Nordostufer im Schilf	Nordbucht
23	14. VII.	—	—	—	9	Ufer bei Liiwa	Westufer
24	18. VII.	11,30 a. m.	2×2,5	vert.	20	Ostrinne	Ostrinne*
25	18. VII.	11,50 a. m.	2×2	vert.	20	Westrinne } Linie Moik-Liiwa	Westrinne*
26	18. VII.	12 a/p. m.	—	hor.	20	Seemitte	Seemitte
27	23. VII.	3,30 p. m.	—	vert.	20	Ostrinne	Ostrinne
28	24. VII.	12 a/p. m.	2×2	vert.	20	Westrinne } Linie Moik-Liiwa	Westrinne
29	24. VII.	1,10 p. m.	2×2	vert.	20	Vor dem Schleusenbau der Wasserleitung	Nordbucht
30	30. VII.	1,20 p. m.	—	hor.	20	In der Mündung des Moikschen Baches .	Nordbucht
31	31. VII.	10 a. m.	2×2,5	vert.	20	Ostrinne } Linie Moik-Liiwa	Ostrinne*
32	31. VII.	11 a. m.	2×3	vert.	20	Westrinne }	Westrinne*
33	31. VII.	12 a/p. m.	2×3,5	vert.	20	Seemitte, Linie Moik-Reval (Domturm) .	Seemitte
34	4. VIII.	10 a. m.	2×2,5	vert.	20	Ostrinne } Linie Moik-Liiwa	Ostrinne*
35	4. VIII.	11 a. m.	2×2,5	vert.	20	Westrinne }	Westrinne*
36	4. VIII.	12 a/p. m.	—	hor.	20	Östlicher Rand der großen Schilfwiese bei Liiwa	Westufer
37	6. VIII.	11 a. m.	2×2,5	vert.	9	Ostrinne, Linie Moik-Liiwa	Ostrinne
38	6. VIII.	11 a. m.	—	hor.	9	Ostrinne, Linie Moik-Liiwa in 1 m Tiefe	Ostrinne
39	11. VIII.	12 a/p. m.	—	hor. } vert. }	9	Westlicher Rand der Schilfwiese bei Moik	Ostufer
40	12. VIII.	4 p. m.	—	hor.	9	In einer <i>Polygonmwiese</i> bei Moik . . .	Ostufer
41	15. VIII.	10 a. m.	2×2,5	vert.	20	Ostrinne, Linie Moik-Liiwa	Ostrinne
42	15. VIII.	10,30 a. m.	—	hor.	20	Im Schilf bei Moik	Ostufer
43	18. VIII.	10 a. m.	—	hor.	20	Ostrinne, Linie Moik-Liiwa	Ostrinne
44	21. VIII.	11 a. m.	—	hor.	—	Ufer bei Moik (Handnetz)	Ostufer
45	23. VIII.	9,30 a. m.	2×2,5	vert.	20	Ostrinne	Ostrinne*
46	23. VIII.	10 a. m.	2×3	vert.	20	Westrinne } Linie Moik-Liiwa	Westrinne*
47	23. VIII.	10 a. m.	—	hor.	20	Westrinne in 2,5 m Tiefe	Westrinne
48	23. VIII.	12 a/p. m.	2×1,5	vert.	20	Vor dem Schleusenbau der Wasserleitung	Nordbucht*
49	23. VIII.	12 a/p. m.	—	hor.	20	Vor dem Schleusenbau der Wasserleitung	Nordbucht
50	24. VIII.	12 a/p. m.	—	hor.	9	Westrand der Schilfwiese bei Moik in 1 m Tiefe	Ostufer
51	30. IX.	11,30 a. m.	—	hor.	—	Vor der Mündung des Cournalflusses (Handnetz)	Südufer
52	30. IX.	12,30 a. m.	—	hor.	—	Zwischen Liiwa und der Stadtgrenze (Handnetz)	Westufer
53	18. II.	12 a/p. m.	1	vert.	20	100 m vom Nordostufer } (1905)	Nordbucht
54	18. II.	12,30 p. m.	2	vert.	20	200 m vom Nordostufer }	Nordbucht

VII. Fauna und Flora in der Revaler Wasserleitung.

Da das Wasser aus dem Obersee ohne Filtriervorrichtung und nur durch Siebe aus Metalldraht von den größten mitgeführten Verunreinigungen befreit in das Rohrsystem der Revaler Wasserleitung strömt, so führt es natürlich alles mit, was an kleinen lebenden und toten Partikeln in ihm beständig oder infolge der Wirkung der Winde suspendiert ist. Es würde deshalb eine unnütze Wiederholung des im vorigen Kapitel über das Plankton gesagten sein, wollte ich hier alle Tier- und Pflanzenformen aufzählen, die lebend oder tot im Wasserleitungswasser gefunden werden. Von großem Interesse ist es aber, zu wissen, welche Organismen im Dunkel der Wasserleitungsrohre leben können und welche sogar bessere Lebensbedingungen hier finden, als in dem offenen Wasser des Obersees. Die allgemeinen Gesichtspunkte für eine derartige Untersuchung hat Karl Kraepelin in seiner interessanten Arbeit¹⁾ über „die Fauna der Hamburger Wasserleitung“ auseinandergesetzt. Auch diese Leitung entbehrte damals (vor 1886) noch einer Zentralfilteranlage, und aus der Elbe konnten zusammen mit lebenden Organismen „die im Wasser suspendierten Mineralteilchen und organischen Detrituspartikelchen direkt in das Röhrensystem der Leitung eintreten“, wo sich eine ganz besondere Art von Lebensgemeinschaft und ein „Gleichgewichtszustand der Organismen“ herausbildete, die von den biologischen Verhältnissen, wie man sie in der Elbe vorfindet, recht verschieden waren.

Nach Kraepelins Schätzung überstieg „der Individuenreichtum in der Röhrenleitung denjenigen des Elbstroms um das vielfache“. Diese in erster Linie in die Augen fallende Erscheinung erklärt sich einerseits durch das Fehlen der Raubinsekten und ihrer Larven, andererseits durch die Fülle der Nahrung, die vom durchströmenden Wasser beständig den in den Rohren heimisch gewordenen, hauptsächlich von Detritus sich ernährenden Tieren zugeführt wird. Das Leben grüner Pflanzen ist natürlich bei der absoluten Finsternis, die in den Rohren herrscht, ganz undenkbar. Von Tieren gedeihen nach Kraepelins Untersuchung am besten die festsitzenden und die im Schlamm wühlenden Detritusfresser und ihre an das Leben in der Dunkelheit sich leicht anpassenden Feinde und Vertilger „Asellen, Gammariden, Clepsiniden etc.“ bis hinauf zum Aal. Zur großartigsten Entwicklung gelangen die Bryozoen, von denen fünf Arten in meist sehr großer Verbreitung angetroffen wurden. Ferner wurden von festsitzenden Tieren zwei Spongienarten,

¹⁾ Karl Kraepelin, Die Fauna der Hamburger Wasserleitung. Abhandlungen aus dem Gebiet der Naturwissensch. herausgeg. v. Naturwiss. Verein, Hamburg 1886, Bd. IX, Heft 1.

zwei Arten von Coelenteraten (*Cordylophora lacustris* und *Hydra fusca*), eine Muschelart (*Dreysena polymorpha*) und verschiedene Protozoen (Verticellen, *Epistylis*, *Stentor*, *Acineta*) gefunden. Reich sind auch die im Schlamm wühlenden Würmer (Anneliden 10 Arten, Nematoden 2 Arten und Turbellarien 4 Arten) vertreten, sehr wenig dagegen die Insekten und Rädertiere. 8 Schneckenarten, 4 Muschelarten und 8 Crustaceenarten vervollständigen das Bild, das uns Kraepelin von der Lebensgemeinschaft der in der Hamburger Wasserleitung lebenden wirbellosen Tiere entrollt. Zu ihnen gesellen sich noch 4 Fischarten, *Anguilla vulgaris*, *Gasterosteus aculeatus*, *Lota vulgaris* und *Platessa flesus*, von denen der Aal „in finger- bis fußlangen Exemplaren einen nie fehlenden Bestandteil der untersuchten Massen ausmachte.“

Mit Recht vergleicht Kraepelin die Lebensbedingungen, welche die Tiere im Rohrsystem einer Wasserleitung finden, mit den Zuständen, welche in den abyssalen Regionen tiefer Seen herrschen. In der Tat läßt sich eine gewisse Ähnlichkeit nicht leugnen. F. A. Forel gibt in seiner „Introduction à l'étude de la faune profonde du lac Léman“ folgende Schilderung der Lebensbedingungen der Tiere in 50 bis 300 m Tiefe.

1. Der vermehrte Druck steigt mit je 10 m um eine Atmosphäre.
2. Die Temperatur ist konstant ohne Schwankungen nach Tages- und Jahreszeiten.
3. Die Temperatur ist niedrig, etwa 5° bis 8° in verschiedenen Seen.
4. Es herrscht fast absolute Ruhe.
5. Das Licht fehlt oder ist sehr schwach.
6. Der Pflanzenwuchs fehlt fast ganz ¹⁾.
7. In einer späteren Arbeit ²⁾ macht Forel noch darauf aufmerksam, daß die Tiere, welche in der Tiefe leben, niemals Gelegenheit finden, direkt mit der Luft in Berührung zu kommen, weshalb luftatmende Evertibraten (Gastropoden und Insektenlarven) gezwungen sind, „de modifier leur genre de vie normale et physiologique“ und den nötigen Sauerstoff dem Wasser zu entziehen, um dort unten existieren zu können.

Betrachten wir Punkt für Punkt die Wirkungen, welche die soeben aufgezählten Existenzbedingungen auf die Tiere ausüben müssen, so finden wir, daß der vermehrte Druck, der nach Kraepelin 5½ Atmosphären in der Hamburger Wasserleitung wohl nicht übersteigt, kaum wesentlich in Betracht kommt, da Flüssigkeiten nur in verschwindend geringem Grade kompressibel sind und die meisten Wassertiere, mit Ausnahme der Fische und Insekten, keine komprimierbaren, mit Gasen gefüllten Räume in ihrem Körper enthalten. In der Revaler Wasserleitung dürfte der Druck noch geringer sein als in Hamburg, indem er wohl 3½ bis 4 Atmosphären nicht übersteigt.

Die Temperatur ist in unterirdischen Wasserleitungen keineswegs so konstant, wie in den abyssalen Tiefen der Alpenseen. Während ich im Sommer 1904 Temperaturmessungen im Obersee anstellte, wurden gleichzeitig die täglichen Temperaturen in der Revaler Wasserleitung von H. v. Winkler im bakteriologischen

¹⁾ Bulletin de la Société vaudoise des sciences naturelles, T. X, Nr. 62, p. 218—220.

²⁾ Bulletin de la Société vaudoise des sciences naturelles, T. XIII, Nr. 72, p. 22—23.

Laboratorium der Privatklinik beobachtet. Ein Vergleich der beiden Temperaturkurven in den Monaten April bis August lehrt uns, daß die Temperatur des Wassers in der Rohrleitung zwar nicht dieselbe Höhe erreichte, wie an der Oberfläche des Sees, aber doch eine ganz ähnliche Kurve hervorbrachte. (Vergl. Taf. V mit Taf. IX). Das Temperaturmaximum, das etwa 3 Grade niedriger war als im See, wurde in der Wasserleitung nur 3 Tage später erreicht. Im Winter platzen bei großer Kälte ab und zu einige Wasserleitungsrohre — ein Zeichen, daß die Temperatur in ihnen unter den Gefrierpunkt sinken kann. Im allgemeinen kann angenommen werden, daß die Amplitude im Lauf des Jahres ungefähr 19 bis 20 Grad ausmacht. In diesem Punkt ebenso wie in dem folgenden, der besagt, daß die Temperatur in tiefen Regionen der Alpenseen 8° nicht übersteigt, unterscheidet sich das Wasserleitungswasser ganz erheblich vom Wasser abyssaler Seentiefen.

Der vierte Punkt läßt eher einen Vergleich zu. Es herrscht allerdings in der Wasserleitung keine absolute Ruhe, aber der gleichmäßige, sehr selten nur hastige Strom, der immer in einer und derselben Richtung die Rohre passiert und den Tieren regelmäßig Detritus als Nahrung zuführt, entspricht weit eher dem allmählichen Wasserwechsel in abyssaler Tiefe, als den heftigen Bewegungen in vertikaler und horizontaler Richtung, die jeder Wind im Obersee hervorbringt und die dem Gedeihen festsitzender Tiere (Hydren, Spongillen und Bryozoen) so hinderlich sind. In der Revaler Wasserleitung ist deshalb *Hydra grisea* sehr gemein, während sie im Obersee viel seltener zu finden ist.

Der Lichtmangel ist jedenfalls im Wasserleitungsrohr so absolut, wie er höchstens nur in sehr großen Tiefen offener Wasserbecken sein kann. Kraepelin erwartete deshalb, daß „in den Röhrensystemen vielleicht jene blinden Crustaceenformen, *Niphargus puteanus*, *Asellus Foreli* etc., sich auffinden ließen, welche in dunklen Brunnen wie in den Tiefen der Schweizer Seen gleicherweise verbreitet sind“. Er fand sie jedoch nicht und zwar wohl nur aus dem sehr triftigen Grunde, weil die Hamburger Wasserleitung nur erst 30 Jahre bestanden hatte, als die Untersuchung stattfand, und in dieser kurzen Zeit keine blinden Formen aus sehenden durch allmähliche Anpassung und Auslese entstehen konnten, namentlich da aus der Elbe beständig neue normale Exemplare der Wasserleitung zugeführt wurden, die die Auslese erschwerten.

Eine Folge des Lichtmangels in großen Tiefen ist, wie Forel festgestellt hat, das fast vollständige Fehlen von Pflanzenwuchs. Die gleiche Ursache hat dieselbe Folge auch in Wasserleitungsrohren. Grüne Pflanzen können hier unter völligem Lichtabschluß nicht assimilieren und deshalb auch nicht wachsen. Wenn ich trotzdem im Revaler Wasserleitungswasser zahlreiche lebende grüne Algen fand, so beweist dieser Umstand nur die Lebensfähigkeit gewisser Chroococceen, Nostocaceen und anderer Algen, welche, wie es scheint, längere Zeit in völliger Dunkelheit existieren können, ohne abzusterben.

Der siebente und letzte Punkt, den wir betrachten wollen, ist sehr interessant. Er betrifft die Modifikation in der Atmungsweise, welcher sich Insekten und gewisse Gastropodenarten unterwerfen müssen, um in großer Tiefe oder in Wasserleitungsrohren leben zu können. Sowohl die Insekten, als auch die Lungenschnecken nehmen unter normalen Verhältnissen bekanntlich den Sauerstoff in gasförmiger

Gestalt aus der Luft in ihre Atmungsorgane auf. Die im Wasser lebenden Lungenschnecken begeben sich, wenn sie neuen Sauerstoff in ihre Lunge aufnehmen wollen, an die Wasseroberfläche, wo sich der Gasaustausch vollzieht. Dasselbe tun auch viele Wasserinsekten und ihre Larven, wenn sie die Luft in ihren Tracheen erneuern wollen. In großen Tiefen, wo jede direkte Berührung mit der Atmosphäre ausgeschlossen ist, leben demnach, z. B. im Genfer See nach A. Brot¹⁾, Limnaeen (*Limnaea abyssicola*) bis in Tiefen von 100 und über 200 m. Diese ursprünglichen Lungenatmer könnten dort natürlich nicht leben, wenn sie nicht Wasseratmer geworden wären. Kraepelin fand in der Hamburger Wasserleitung ebenfalls Schnecken, die sonst Lungenatmer sind, nämlich *Physa fontinalis*, *Ancylus lacustris*, *Phanorbis crista* und zwei Arten von *Limnaea* (*L. ovata* und *L. auricularis*), von denen er jedoch annimmt, daß sie nicht „wie die berühmten Limnaeen der Schweizer Tiefseen zur Wasseratmung mittels der Lunge übergegangen seien“, sondern daß es sich „vielmehr um eine intensive Hautatmung handelt.“ Es gelang mir in der Revaler Wasserleitung nur ein einziges junges Exemplar von *Limnaea ovata* zu finden, das noch lebte. Dieses brachte ich in eine mit Wasser, das keine grünen Pflanzenteile enthielt, genau gefüllte Flasche, die luftdicht verschlossen wurde. Hier lebte das Tierchen mehrere Wochen, ohne mit gasförmiger Luft in Berührung zu kommen, und konnte bequem beobachtet werden. Gewöhnlich hielt es sich am Boden auf und benagte den wenigen organischen Detritus, der sich dort aus dem Wasser abgesetzt hatte. Ab und zu aber erfolgte eine Exkursion bis dicht unter den Glaspfropf, mit dem die Flasche verschlossen war, und es wurde eine Gasblase aus der Lunge ausgestoßen. Nach einigen Tagen waren zahlreiche solcher Gasbläschen im Flaschenhals zu sehen. Die Ausscheidung von Kohlensäure geht also sicher durch die Lunge vor sich und wahrscheinlich auch die Absorption wenigstens eines Teils des zum Leben nötigen Sauerstoffes direkt aus dem Wasser, das nach Ausstoßung des Kohlensäurebläschens in die Lunge eindringt. Eine intensivere Hautatmung mag ja auch nebenbei noch bestehen.

Wie ich bereits in einem der vorhergehenden Kapitel berichtete, war Apotheker R. Leibert der erste, der sich mit Eifer auf das Studium der im Revaler Leitungswasser vorkommenden Mikroorganismen legte. Ihm verdanke ich eine große Anzahl mit Datum und anderen nützlichen Bemerkungen versehener, meist recht wohlgelungener Mikrophotographien, mit deren Hilfe ich mich sehr bequem über das Vorkommen verschiedener Organismen orientieren konnte. Die von Leibert photographierten Proben waren einem gewöhnlichen kleinen Leitungshahn im Zimmer entnommen und enthielten deshalb fast nur mikroskopische Lebewesen. Um reichlicheres Material zu erhalten, wandte ich mich an den Leiter des Gas- und Wasserwerks in Reval, Ingenieur Säck, und dieser war so liebenswürdig, am 15. September 1905 in meiner Gegenwart etwa 12 Blindsäcke des Rohrsystems in der vom Obersee am weitesten entfernten Vorstadt, Fischermai, öffnen zu lassen. Den armdicken Strahl von grünlich brauner Farbe, der aus jedem Rohr zuerst herausströmte, fingen wir mit einem aus grobem Kanevas gefertigten Sack auf und brachten,

¹⁾ A. Brot, Faune profonde du Léman, § XV. Mollusques. Bull. de la Soc. vaud. des Sciences naturelles. T. XIII, Nr. 72, p. 112.

nachdem das meiste Wasser durch die Maschen des Gewebes abgeflossen war, den Rückstand in einer Flasche unter.

Durch Untersuchung der so gewonnenen Proben und einer Reihe anderer, die ich durch Filtration oder Dekantierung kleiner Wassermengen aus gewöhnlichen Wasserleitungshähnen erhielt, konnte ich feststellen, daß der Gesamtecharakter der Revaler Wasserleitungsauna sich ganz wesentlich von derjenigen in Hamburg unterscheidet. Das folgende Verzeichnis gibt einen Überblick über die Organismen, welche bisher lebend in der Revaler Stadtwasserleitung gefunden wurden:

- Schizophyceae:* *Chroococcus limneticus* Lemm. sehr viel.
Microcystis viridis Lemm. viel.
Clathrocystis aeruginosa Henfr. sehr viel.
Merismopedia sp. viel.
Anabaena flos-aquae Bréb. viel.
Anabaena circinalis Rabenh. viel.
Anabaena levanderi Lemm. viel.
- Chlorophyceae:* *Dimorphococcus lunatus* A. Br. selten.
Scenedesmus quadricauda Menegh. sehr viel.
Scenedesmus bijugatus Keiz. ziemlich viel.
Coelastrum microsporum Naeg. wenig.
Coelastrum sphaericum Naeg. wenig.
Ineffigiata neglecta W. et G. S. West viel.
Pediastrum boryanum Menegh. sehr viel.
Pediastrum kawraiskyi Schmidle sehr viel.
Pediastrum duplex Meyen viel.
- Conjugatae:* *Genicularia spirotaenia* De By. selten.
Spirogyra sp. sehr wenig.
- Protozoa:* *Diffugia pyriformis* Perty ziemlich häufig.
Dinobryon bavaricum (Imh.) häufig.
Paramaccium bursaria Ehb. selten.
Tintinnopsis lacustris Entz. häufig.
Vorticella rhabdostyloides Kellie. häufig.
Vorticella sp. nicht selten.
Acineta grandis S. K. nicht selten.
Dendrosoma radians Ehb. viel.
- Coelenterata:* *Hydra grisea* L. viel.
- Turbellaria:* *Dendrocoelum lacteum* Oerst. selten.
Polycelis sp. häufig.
- Nematoda:* *Chromadora bioiculata* M. Schultze nicht selten.
Chromadora lehberti n. sp. nicht selten.
- Annelida:* *Chaetogaster diaphanus* Gruith. selten.
Nais elinguis O. F. M. viel.
Stylaria lacustris L. viel.
Nephele vulgaris Moq. Tand. selten.
- Rotatoria:* *Anuraea aculeata* Ehb. viel.
Anuraea cochlearis Gosse nicht selten.

- Synchaeta pectinata* Ehb. zeitweilig nicht selten.
Notholca longispina Kellicott häufig.
Polyarthra platyptera Ehb. selten.
Triarthra longiseta Ehb. häufig.
- Crustacea:* *Cyclops strenuus* Fischer viel.
Diaptomus graciloides Lillj. häufig.
Chydorus sphaericus O. F. M. massenhaft.
Asellus aquaticus L. nicht selten.
Gammarus pulex L. ziemlich selten.
- Tardigrada:* *Macrobiotus macronyx* Duj. viel.
- Arachnoidea:* Mehrere Arten von Hydrachniden sehr häufig.
- Insecta:* Chironomidenlarven selten.
- Mollusca:* *Limnaea ovata* Dr. selten.
- Pisces:* ? *Lota vulgaris* Cuv. juv. einmal.

Die Bakterien habe ich in diesem Verzeichnis nicht erwähnt, da sie im nächsten Kapitel gesondert einer eingehenden Besprechung unterzogen werden sollen.

Wie in Hamburg, so wurden auch in der Revaler Wasserleitung verschiedene Arten festsetzender Tiere gefunden, die in den Rohren besser gedeihen, als in der freien Natur, und deshalb in der Leitung weit häufiger gefunden werden, als im Obersee. So ist unter den Protozoen *Acineta grandis* im Leitungswasser weit häufiger, als im See, und *Dendrosoma radians* ist in den Rohren so viel vorhanden, daß man fast mit Sicherheit darauf rechnen kann, in einigen Litern Leitungswasser stets einige bis zahlreiche Exemplare dieses schönen koloniebildenden Protozoons anzutreffen, welches ich bisher im Obersee garnicht gefunden habe. Ähnlich verhält es sich mit *Hydra grisea*, deren zahlreiches Vorkommen in dem Leitungswasser Apotheker Leibert die erste Anregung gab, das Wasser aus seinem Leitungshahn genauer zu untersuchen. Im Obersee fand ich diesen Polyp nur relativ selten.

Von frei beweglichen Tieren fand ich nicht im Obersee, wohl aber im Wasserleitungswasser und zwar in ziemlicher Menge eine Art von *Polycelis* mit ungefähr 50 Augenflecken am Vorderrande, von hellbrauner bis dunkelbrauner Farbe und 6 bis 10 mm Länge. In derselben Weise kommt auch *Gammarus pulex* in der Leitung vor, ohne daß ich bisher ein Exemplar im See finden konnte. Sowohl *Gammarus pulex*, als auch *Asellus aquaticus*, der hier sehr viel vorkommt, haben wohl ausgebildete Augen und unterscheiden sich nicht von den im Freien lebenden Exemplaren. Unter den Entomostraken ist *Chydorus sphaericus* besonders hervorzuheben, der in der Hamburger Leitung nicht gefunden wurde, im Revaler Wasserleitungswasser aber oft in großer Zahl munter umherschwimmt.

Von lebenden Mollusken habe ich nur ein einziges kleines Exemplar von *Limnaea ovata* am 15. September 1905 in einem der Wasserleitungsblindsäcke gefunden, deren ich an jenem Tage mehrere untersuchte. Leere Schalen von Gastropoden sind aber nicht selten. Außer von *Limnaea ovata* fand ich auch noch solche von *Valvata antiqua*, *Physa fontinalis* und einer *Planorbis*art. Lamellibranchiaten scheinen ganz zu fehlen. Dieser Mangel an lebenden Mollusken ist sehr auffallend, weil in der Hamburger Leitung Schnecken und Muscheln in reicher Menge gefunden wurden, und erklärt sich vielleicht durch Sauerstoffmangel. Während nämlich in

Hamburg „der größtmögliche Sauerstoffgehalt des Wassers vermöge der gewaltigen Pumpvorrichtungen in Rothenburg zu allen Zeiten im Röhrensystem gewährleistet ist“ (Kraepelin, l. c. p. 13), absorbiert in der Revaler Leitung das massenhaft vorhandene lebende und tote Phytoplankton viel Sauerstoff. Weniger auffallend ist das Fehlen von Bryozoen, welche die Hamburger Rohre als sogenanntes „Leitungsmoos“ stellenweise ganz erfüllten, weil auch im Obersee keine einzige Bryozoenart mit Sicherheit festgestellt werden konnte. Aus demselben Grunde fehlen auch die Spongillen.

Lebende Insektenlarven finden sich im Leitungswasser überaus selten, tote Larven und Teile von Imagines sind dagegen recht gewöhnlich. Nicht selten erscheinen z. B. die großen, 4 bis 5 cm langen, aus Schilfstücken bestehenden Gehäuse von *Agrypnia pagetana* und andere Trichopterengehäuse (*Limnophilus rhombicus* und *Hydropsyche* sp.). Auch Flügeldecken von Käfern (*Platambus maculatus*, *Dytiscus latissimus*, *Dytiscus marginalis*, *Hydroporus rufifrons*), die sonst im Obersee keineswegs häufig sind, fanden sich im Leitungswasser.

Fische geraten wahrscheinlich häufig in die Wasserleitung, ersticken aber wohl bald infolge des geringen Sauerstoffgehalts; denn nur ein Fall ist mir bekannt geworden, in dem ein Fisch, nach der oberflächlichen Beschreibung zu urteilen, wahrscheinlich ein fingerlanges Exemplar von *Lota vulgaris*, lebend aus einem Wasserleitungshahn in eine Wohnung geriet. Der Fall wurde mir von A. v. Mickwitz mitgeteilt. Knochen toter Fischer finden sich zuweilen im Leitungssediment.

Während höher organisierte Tiere mit starkem Sauerstoffbedürfnis schlecht in der Revaler Wasserleitung leben können, scheint der Sauerstoffmangel von gewissen Crustaceen, Anneliden und Rotatorien gar nicht empfunden zu werden, die sich zu jeder Zeit und überall in den Rohren munter tummeln.

Das Vorkommen lebender Algen in allen Teilen der Revaler Wasserleitung ist noch merkwürdiger. Ihre Anwesenheit trotz absoluter Dunkelheit erklärt sich am besten dadurch, daß von der großen Menge der Planktonorganismen, die täglich in die Rohre gelangen, gewisse Arten soviel Lebensfähigkeit besitzen, daß sie mehrere Tage in der Finsternis aushalten können, ohne abzusterben. Wie wir im nächsten Kapitel sehen, trat im Sommer 1904 das Temperaturmaximum in der Wasserleitung am 7. August ein (19,2°), während im Obersee schon am 4. August (21,9° bis 22,3°) der Kulminationspunkt war (s. S. 375). Daraus kann man einigermaßen schließen, daß das Wasser ungefähr 3 Tage braucht, um sich im Rohrsystem zu erneuern. So lange und noch länger können gewisse Arten von Algen, Rotatorien und Crustaceen (z. B. *Chydorus sphaericus*) unter noch ungünstigeren Umständen am Leben erhalten werden.

Um eine Übersicht zu erhalten über das Verhältnis und die relative Menge der hauptsächlichen Komponenten des Sediments in den Leitungsrohren, bat ich Herrn stud. phil. K. Siitoin in Helsingfors, zwei sehr reichliche Proben hinsichtlich der in ihnen enthaltenen Pflanzen- und Tierreste zu untersuchen und die ungefähre Häufigkeit der Arten durch die im vorigen Kapitel erläuterten konventionellen Zeichen der hydrographischen Kommissionen (cc, c, r u. s. w.) anzugeben und zu-

gleich durch Hinzufügung der Zeichen **t** und **l** (tot, resp. lebendig) anzudeuten, ob die Exemplare teilweise lebensfrisch oder alle schon tot waren. Die folgende Tabelle enthält die Resultate der von stud. K. Siitoin an den beiden am 24. Juni 1905 entnommenen Proben, die sogleich nach der Entnahme mit Formalin konserviert wurden, vorgenommenen Untersuchung. Die Kolumne mit der Überschrift 259 bezieht sich auf den Hydranten 259 an der Kompaßstraße, die andere mit 299 überschriebene Reihe auf den Hydranten 299 an der Gonsiorstraße in Reval, aus denen die Proben stammten. Auffallend ist in beiden Proben das Fehlen von *Chydorus sphaericus*, der sonst in der Revaler Leitung sehr gemein ist.

	259		299	
<i>Schizophyceae.</i>				
1. <i>Chroococcus</i> sp.	ccc	l	cc	l
2. <i>Microcystis</i> sp.	c			
3. <i>Clathrocystis aeruginosa</i> (Kz.) Henfr.	ccc	l	ccc	l
4. <i>Merismopedia</i> sp.	cc	l	cc	l
5. <i>Anabaena</i> sp. (kleine Fadenstücke zu 6—27 Zellen)			rr	
6. <i>Coelosphaerium</i> sp.			c	
<i>Chlorophyceae.</i>				
7. <i>Dimorphococcus lunatus</i> A. Br.	rrr	l		
8. <i>Raphidium</i> sp.	rrr			
9. <i>Selenastrum bibrainium</i> Reinsch. (ein Exemplar aus 8 Zellen)	1 Ex.	l?		
10. <i>Scenedesmus quadricauda</i> (Turp.) Menegh.	ccc	l	ccc	l
11. " <i>bijugatus</i> (Turp.) Kütz.	c	l	c	l
12. <i>Coelastrum microsporum</i> Naeg.	rr	l	cc	l
13. " sp.			1 Ex.	l
14. <i>Oocystis lacustris</i> Chodat.			1 Ex.	t
15. <i>Ineffigiata neglecta</i> W. et G. S. West	r	l		
16. <i>Pediastrum boryanum</i> (Turp.) Menegh.	c	t	e	t
17. " " var. <i>brevicornis</i> A. Br.	c	t	e	t
18. " " var. <i>longicornis</i> Reinsch.				
<i>granulata</i>	ccc	l	ccc	l
19. " <i>kawraiskyi</i> Schmidle	ccc	l	ccc	l
20. " <i>duplex</i> Meyen.	cc	l	cc	l
21. " <i>angulosum</i> Racib.	c	t		
<i>Conjugatae.</i>				
22. <i>Genicularia spirotaenia</i> De By.			rr	l
23. <i>Staurastrum fureigerum</i> Bréb.	rrr	t		
24. " <i>pelagicum</i> West	r	t		
25. " <i>paradoxum</i> Meyen.	c	t		
26. " " var. <i>longipes</i> Nordst.	cc	t	c	t

	259		299	
27. <i>Staurastrum</i> sp.	r			
28. <i>Spirogyra</i> sp. 1 Faden.			1 Ex.	l
<i>Bacillariaceae.</i>				
29. <i>Melosira</i> sp.	cc	t	cc	t
30. <i>Tabellaria fenestrata</i> var. <i>asterionelloides</i> Grun.	r	t		
31. " <i>flocculosa</i> (Roth) Kütz.	rrr	t		
32. <i>Fragilaria crotonensis</i> (Edw.) Kitton	e	t	e	t
33. " sp.	e		e	
34. <i>Synedra oxyrhynchus</i> Kütz.	r	t	r	t
35. " sp.	cc			
36. <i>Asterionella gracillima</i> (Hantzsch.) Heib.	cc	t?	cc	t?
37. <i>Navicula phoenicenteron</i> (Nitzsch) Ehb.	rr	t		
38. " sp.	r			
39. <i>Pleurosigma attenuatum</i> (Kütz.) W. Sm.	1 Ex.	t	rr	t
40. <i>Cymbella prostrata</i> Berk.	r	t		
41. " sp.	r	t		
42. <i>Amphora</i> sp.	r			
43. <i>Epithemia</i> sp.	rrr	t		
44. <i>Surirella biseriata</i> (Ehb.) Bréb.	cc	t	cc	l
<i>Peridineae.</i>				
45. <i>Ceratium hirundinella</i> O. F. M.			1 Ex.	
<i>Bryophyta.</i>				
46. <i>Hypnum fluitans</i> . Blätter				
47. " sp. Blätter				
<i>Protozoa.</i>				
48. <i>Arcella</i> sp.	r		r	
49. <i>Diffugia lobostoma</i> Leidy	r		e	
50. <i>Codonella lacustris</i> Entz.	cc		cc	
51. <i>Vorticella</i> sp.	rrr			
<i>Rotatoria.</i>				
52. <i>Anuraea cochlearis</i> Gosse			1 Ex.	
<i>Cladocera.</i>				
53. <i>Bosmina coregoni</i> Baird. Fragmente	e		e	

VIII. Die Bakterien.

Da es mir sowohl an Erfahrungen in bakteriologischen Arbeiten, als auch an Zeit und an den notwendigsten Utensilien mangelte zum Studium der Bakterienflora des Obersees, übernahmen auf meinen Wunsch Herr Henry von Winkler, Inhaber eines chemisch-bakteriologischen Untersuchungslaboratoriums in Reval, und seine Assistentin Fräulein Ebba von Husen liebenswürdigst die Bearbeitung des nun folgenden Kapitels. Ohne hier näher auf die Details in den mir zur Veröffentlichung in dieser Beschreibung des Obersees zur Verfügung gestellten Aufsätzen einzugehen, will ich hier nur besonders darauf aufmerksam machen, daß die schon seit einer Reihe von Jahren von H. v. Winkler regelmäßig auf ihren Bakteriengehalt, ihre Temperatur und Durchsichtigkeit untersuchten Wasserproben der Revaler Stadtwasserleitung entnommen wurden, in welche, wie bereits früher berichtet wurde, das Wasser aus dem Obersee ohne Filter einströmt.

H. v. Winklers Mitteilungen über die Temperatur und Transparenz des Leitungswassers, das Steigen und Fallen des Wassers im Obersee und die Größe der Niederschläge, die in den zu diesem Kapitel gehörenden Tafeln VI—X graphisch illustriert werden, ergänzen vielfach das von mir in den Kapiteln II und VII gesagte. Vergleichen wir z. B. Taf. IX, die sich auf das Jahr 1904 bezieht, mit meinen auf Taf. V dargestellten Temperaturkurven des Obersees aus den Monaten Mai bis September desselben Jahres, so ergibt sich das von mir schon erwähnte Resultat, daß in der Leitung die Temperatur 3 Tage später kulminierte als im See.

Während des Temperaturmaximums trat im See eine Verminderung des Planktons ein (s. Taf. V, F) und dadurch bedingt eine kurze Periode größerer Durchsichtigkeit des Wassers. Auf die Durchsichtigkeit des Leitungswassers scheint nach H. v. Winklers graphischer Darstellung das massenhafte Absterben von Planktonorganismen im See keinen deutlichen Einfluß gehabt zu haben; wohl aber folgte (s. Taf. IX) auf das Temperaturmaximum eine lebhafte Vermehrung der Bakterien, die aber wahrscheinlich nicht so sehr auf das massenhafte Absterben von Planktonorganismen, als eher auf die gleichzeitig vermehrten Niederschläge zurückzuführen ist.

Diese wenigen Andeutungen mögen genügen, um die Bedeutung der folgenden chemisch-bakteriologischen Abhandlungen für das Studium der Vorgänge im Obersee kurz zu charakterisieren.

Die Revaler Wasserleitung und das in ihr strömende Wasser aus dem Obersee bezüglich seiner chemischen Zusammensetzung, seiner Temperatur und seines Bakteriengehaltes.

Beschrieben von Henry von Winkler.

Es wird berichtet, daß es König Waldemar IV. von Dänemark gewesen sei, der die Herstellung von Wasserleitungen innerhalb städtischer Gebiete freigab¹⁾. Der Nutzen des 1345 erfolgten Privilegs wurde in der Hauptstadt Estlands bald erkannt, denn zu Beginn der Ordensherrschaft war die noch jetzt teilweise bestehende, durch die Pernauer Vorstadt führende und bei der Schmiedepforte mündende Wasserleitung bereits angelegt und der Mühlenbetrieb bei der Schmiedepforte, Karri- und Lehm-pforte eröffnet. Die Lage der Stadt, etwa 20 m unterhalb eines mächtigen Seebeckens von rund 922 ha, erleichterte die Ausführung der Anlagen wesentlich. Damals wie auch jetzt bildete der Obersee, in ältesten Zeiten „Königssee“ (stagnum regis) genannt, die Südgrenze des Stadtgebietes. Derselbe blieb jedoch dem Eigentum der Könige von Dänemark vorbehalten und fiel im Jahre 1346 bei der Abtretung Estlands an den Deutschorden letzterem als Staatseigentum zu.²⁾

Mag die Wasserleitung, besonders in ihrer ursprünglich offenen Form, vielfach zur Deckung des Trinkbedarfs gedient haben, der Hauptzweck, den erwähnten städtischen Mühlen die nötige Triebkraft herzugeben, blieb bestehen. In ältester Zeit ist dieser Kanal die einzige Wasserleitung in Reval gewesen³⁾ und insofern als ein Vorläufer des im XIX. Jahrhundert angelegten, weit verzweigten Trinkwasserleitungssystems anzusehen.

Wie jeder an bewohnten Orten vorbeiführende Kanal wird auch dieser äußeren Eingriffen und Verunreinigungen ausgesetzt gewesen sein, so daß die Überbrückung sich nachträglich als wünschenswert herausstellte. Bereits zu schwedischer Zeit war der Oberlauf unterirdisch angeordnet worden.⁴⁾ Ob dieses gleichfalls für den innerhalb der Stadt befindlichen Mittellauf zutraf, haben bisher zugänglich gewesenen Überlieferungen nicht ermitteln lassen. Der Rat hatte die fortlaufende Überbrückung des Kanals in Aussicht genommen. 1693 war der zwischen Lehm- und

¹⁾ E. v. Nottbeck und W. Neumann. Geschichte und Kunstdenkmäler der Stadt Reval. Bd. I 1896, 1. Lief. p. 20; Bd. II 1904, p. 13.

²⁾ Im Jahre 1432 wird der See als Eigentum des Ordens ausdrücklich erwähnt und 1456 und 1457 verpfändete der Ordensmeister Joh. von Mengden dem Revaler Rat für Gelddarlehen auch den Obersee mit Eigentumsrechten bis zur Einlösung. (Vgl. E. v. Nottbeck, Der alte Immobilienbesitz Revals. 1884, p. 30 und Harpe's Repertorium XIV p. 181. Prot. publ. de anno 1775. Revaler Ratsarchiv.)

³⁾ Harpe's Repertorium XIX p. 177. B. O. 13.

⁴⁾ Harpe, l. c.

kl. Strandpforte belegene Ausfluß Gegenstand mehrerer Petitionen seitens der Bürgerschaft, welche bei Feuersgefahr fürchtete, von dem bequem gelegenen Löschmittel abgeschnitten zu sein. Man wies auf die Pestzeit von 1659 hin und hob die Notwendigkeit hervor, den Kanal, wie seinerzeit geschehen, einer gründlichen Reinigung zu unterziehen. Das letzte Stück des Kanals, von der Lehmforte bis zum Meere, ist der einzige Teil, welcher der heutigen Generation überkommen ist. Zwar gingen die städtischen Mühlen erst zu Ende der XIX. Jahrhunderts ein, und die alte Wasserleitung, längs der jetzigen Rosenkranzstraße existiert auch eben noch, aber seit dem Herbst 1901 wurde der ungehinderte Zufluß aus dem Obersee abgeschnitten, weil zu wiederholten Malen der Verdacht, ansteckende Krankheiten verbreitet zu haben, die weitere Nutznießung untunlich erscheinen ließ.

Weniger dem Zufall als dem konservativen Geist des alten Revaler Bürgersinns wird es zuzuschreiben sein, daß der um die Beschreibung sanitärer Verhältnisse Revals hoch verdiente Arzt Dr. Ferd. Haller 1835 in der Stadt selbst nicht mehr als 18 öffentliche Brunnen aufzählen konnte.¹⁾ Freilich waren in der Innenstadt, besonders in den Vorstädten, viele private hinzugekommen. In Hinzuziehung des Domes mit allen Vorstädten zählte derselbe Gewährsmann 236 Schöpfstellen. Von denjenigen, welche in der Innenstadt lagen, war wenig Günstiges zu berichten. Obgleich nahe von oder in dem Hauptkanal gelegen, welcher den frischen Zufluß vom Obersee besorgte, versagten sie oft, enthielten oft Schlamm und Sand und lieferten ein schmutziges, dem Aussehen wie dem Geschmack nach widerwärtiges Genuß- und Gebrauchsmittel. Zudem kam noch ein weit wichtigeres Moment als das Trinkwasserbedürfnis der anwachsenden Stadt in Frage. Alle 8 Jahre, wie statistische Berechnungen aus jüngster Zeit erkennen lassen, unter Umständen früher²⁾, drohte einem großen Teil der Einwohner die Überschwemmungsgefahr durch Ausbruch des Sees aus seinen Ufern. Pfadlose Strecken Flugsand, in denen der Wanderer bis an die Knie einsank, bilden auf weite Strecken den einzigen Schutzwall nach der Stadt zu. Quellenreiches Land, in unmittelbarster Umgebung des Beckens gelegen, trug und trägt auch heute noch zur Lockerung des Ufergrundes bei. Die unglückliche Tendenz, seit Jahrhunderten befolgt, den Wasserspiegel möglichst hoch zu halten, damit die Versorgung der Stadt mit Wasser mühelos von statten gehe, machte die Gefahr zu einer unmittelbaren, sobald ein stärkerer Regenfall mit einem Südwinde zusammenfiel. Die Seichtheit und die große Flächenausdehnung des Beckens erklären diese Erscheinung hinlänglich. Über die Häufigkeit der Wassersnot geben Überlieferungen früherer Jahrhunderte nur spärliche Auskunft.

Um den Wasserstand zu erhöhen, wird im Januar 1691 die Reinigung eines der Zuflüsse in Anregung gebracht.³⁾

1718 entsteht im Sommer ein Dammdurchbruch.⁴⁾

1761 findet ein sehr heftiger Ausbruch statt⁵⁾.

1777 mußte der Ausflußkanal nach der Stadt zu wegen Wassermangel um 1½ Fuß vertieft werden.

¹⁾ F. A. Haller, Specimen topographiae medicae Revalensis. Reval 1836, p. 16, 17.

²⁾ A. v. Mickwitz, Bericht über die Untersuchung des Obersees im Jahre 1898, p. 10.

³⁾ Harpe's Repertorium Suppl. I, p. 328.

⁴⁾ l. c. IX, p. 291.

⁵⁾ Revaler Ratsarchiv, B. O. 13.

Im Januar 1783 und März 1784 wurden Durchbrüche erwartet.¹⁾ Der Rat der Stadt machte bekannt, daß der aus den Viehställen stammende Mist bei Zeiten ausgefahren und zum Schutzwall verwandt werden sollte. Einige Wochen später wurde beschlossen, an den gefährdeten Stellen eine solide Steinmauer vorzuziehen (Harpe l. c. VII, p. 267).

1802 gingen der Stadt von Privatpersonen besonders dringliche Anträge für die Vermehrung des Oberseewassers durch Gräben etc. zu. Dergleichen Anträge sind in den Ratsprotokollen jener Zeit nichts seltenes (Harpe l. c. p. 267).

In den ersten Apriltagen d. J. 1836 fanden sich die Bewohner des nächsten Vorstadtteiles allen Ängsten und Schrecken einer über Nacht hereinbrechenden Überschwemmung ausgesetzt.²⁾

Aus dem Jahre 1867 liegen ausführlichere Zeitungsberichte vor.³⁾ Wiederum hatte sich die Gefahr wochenlang voraussehen lassen. Am 18. Juni trat ein Dammriß ein, um wenige Augenblicke später einen breiten Streifen Landes unter Wasser zu setzen. Manche Straßen waren 4 Fuß hoch bedeckt. Opfer an Menschenleben und ein gewaltiger Sachschaden waren die weitere Folge.

1882 mußten umfassende Maßnahmen getroffen werden, um die Stadt vor dem Wasser zu schützen (Protokolle des Revaler Gas- und Wasserwerks).

Seit dem Jahre 1867 besteht in der Stadt Reval die Wasserleitung, welche, mit Anschlüssen an die einzelnen Häuser versehen, allen billigen Anforderungen genügt. Das diesem Zweck dienstbar gemachte Gefälle des etwa 20 m über dem Stadtgrund befindlichen Obersees reichte jedoch nicht aus, um auch höher gelegene Häuser mit Wasser versorgen zu können. Nach Vollendung des Baues eines Wasserturmes mit Pumpwerk im Jahre 1882 ist nun auch der Domberg hinreichend versorgt.

Es lassen sich mithin 2 Zonen unterscheiden: eine Hochdruckzone, in der Hauptfläche den Domberg und angrenzende Teile der Stadt umfaßend, und die rings um die Hochdruckzone liegende Niederdruckzone, welche weitaus den größten Teil ausmacht. Die ursprüngliche Anlage ist nach dem Verästlungssystem ausgeführt. Der Hauptarm führt aus dem Obersee in 457 und 380 mm starken Hauptrohren direkt bis in die Gr. Dorpater resp. Pernauer Straße, von wo Verästlungen in 50 bis 230 mm starken Rohren sich abzweigen. Das gesamte Leitungsnetz besitzt die Länge von etwa 65 km mit ca. 2250 Hausanschlüssen. Außerdem existieren 8 Freibrunnen in Stadt und Vorstadt.

Wassermesser sind vorläufig und versuchsweise bei den Eisenbahnwerkstätten und einzelnen größeren Konsumstellen eingeführt. Der jährliche Verbrauch erreicht im 10jährigen Durchschnitt fast 2 Mill. Kbm., was pro Kopf der Bevölkerung etwa 80 l pro Tag ausmacht.

Wie obigen Ausführungen zu entnehmen ist, stellt das Niederdrucksystem der Wasserleitung ein kommunizierendes Rohr mit dem Obersee dar. Von einer Filtration kann keine Rede sein. Direkt beim Einlauf angebrachte Messingdrahtnetze, deren engstes 20+20 Fäden pro 2,5 cm im Quadrat zeigt, schützen notdürftig vor

¹⁾ Harpe's, Repertorium, VII, p. 264 und Suppl. I, p. 326.

²⁾ Inland, Eine Wochenschrift für Liv.-Esth.- und Curlands Geschichte etc. 1836.

³⁾ Revalsche Zeitung 1867.

dem Hineindringen größerer Objekte. Wie jedes offene Tagewasser ist nun auch der Obersee allen möglichen Verunreinigungen ausgesetzt. Eine durch ihren lebhaften Verkehr sich auszeichnende Landstraße führt in unmittelbarster Nähe hart am Ufer vorbei. Gehöfte und Viehställe ergießen nachgewiesenermaßen bei jedem Hochstande ihre Verunreinigungen in das Wasser. Die Hauptmenge seiner Verunreinigungen birgt der See selbst. Schlammassen, zum großen Teil aus abgestorbenen, noch intensiv gefärbten Algen und Resten höher stehender Pflanzen zusammengesetzt, machen die Hauptmasse aus. Zudem findet ein kontinuierliches Abbröckeln torfiger Uferländer am Südufer statt. Winde von mäßiger Stärke genügen, schon bei der außerordentlich flachen Beschaffenheit, um die Massen ins Schweben zu bringen. Einmal aufgerührt, fluten die Bestandteile direkt in das Wasserleitungssystem hinein und verleihen dem Wasser, nach der Jahreszeit wechselnd, ein typisches Gepräge. Kenner der Verhältnisse vermögen aus Färbung und Durchsichtigkeit des Wassers allein mit ziemlicher Sicherheit Rückschlüsse auf den jeweiligen Stand der Witterung zu machen. Die Nuancen vom hellsten gelbgrün bis zum dunklen grüngelb verraten den Sommer. Farbloses Wasser liefert die Leitung nur während der kälteren Hälfte des Jahres. Für den Konsumenten ist der Winter die bessere Zeit. Solange die Eisdecke auf dem See anhält, ist das Wasser klar, von angenehmem Geschmack und frei von allen übelriechenden Bestandteilen.

Die Beschreibung weiterer Eigenschaften fällt unter die folgenden Abschnitte.

Aus äußeren Gründen mußte bei der Wahl der Methoden, welche für die Beurteilung des Leitungswassers auf seine physikalische und chemische Beschaffenheit in Betracht kamen unterschieden werden zwischen solchen Methoden, deren Anwendung möglichst oft erstrebt werden sollte, und Ermittlungen mehr gelegentlichen Charakters. Zu den ersteren gehörten die Bestimmungen der Färbung des Wassers, seiner Durchsichtigkeit und Temperatur, zu letzteren eine Reihe chemischer Analysenbefunde. Außerdem konnten herangezogen werden die örtliche Regenhöhe und der Wasserstand im Seebecken. Die nach international vereinbartem Maß gemessenen Niederschlagsmengen vermittelten die Übersichtstabellen der „Baltischen Wochenschrift“, herausgegeben von der Kaiserlich Livländischen Ökonomischen Societät in Dorpat¹⁾. Soweit die Angaben der Baltischen Wochenschrift einer Ergänzung bedurften, wurden die „Meteologischen Berichte des Nikolai Observatoriums in St. Petersburg“ benutzt. Zur Zeit der Unruhen im Baltenlande versagten auch diese vollständig und verschiedene Lücken über mehrere Monate hinweg blieben unausgefüllt. Die Schwankungen des Seewasserspiegels ließen sich den täglich ausgeführten und registrierten Messungen der städtischen Maschinenmeister entnehmen. Die Messungen bezogen sich auf den Nullpunkt, der im Jahre 1898, oder früher schon, von A. v. Mickwitz auf 17,3 Faden (= 36,9113 m) vom Normalhorizont der Ostsee festgelegt worden war.²⁾

¹⁾ Baltische Wochenschrift für Landwirtschaft, Gewerbeleiß und Handel. Herausgegeben von der kaiserlichen livländischen gemeinnützigen und ökonomischen Sozietät. Druck von H. Laakmann. Dorpat XXXVIII Jahrgang 1900.

²⁾ A. v. Mickwitz, Bericht über die Untersuchung des Obersees, ausgeführt im Jahre 1898, im Auftrage der Revaler Gas- und Wasserkommission. Reval Mai 1889. Nicht im Buchhandel.

Zu den genannten Beobachtungsreihen ist zu bemerken, daß Färbung und Durchsichtigkeit gleichzeitig bestimmt wurden. Dazu dienten in Zentimeter geteilte 30 mm weite, zylindrische Meßröhren aus farblosem Glase mit eben geschliffenem Boden und nahe demselben angebrachten, verschließbarem Ausflußrohre. Unmittelbar nach dem Füllen mit Leitungswasser wurden die Zylinder über die Snellensche Schriftprobe Nr. 1,0 gehalten und durch Öffnen des Abflußrohres die Höhe der Wasserschicht so lange verkleinert, bis die Schriftzeichen der Leseprobe eben schon einzeln hervortraten. Die restierende Flüssigkeitssäule, in Zentimeter ausgedrückt, gab das Maß für die gesuchte Durchsichtigkeit und ermöglichte zugleich auch die Schichtfarbe aufzunotieren.¹⁾ Die größte Länge der Rohre betrug 60 cm. Bequemer im Gebrauch waren, wenn sie ausreichten, Abstufungen von 20 und 30 cm. Über 60 cm hinaus betrug die Abmessungsfehler meist mehr wie 1%, besonders bei einem Wechsel in der Person des Beobachtenden. Zunehmende Schichthöhen bedingten unmittelbar vor der Beobachtung eine Wartezeit von 3 bis 5 Minuten, bis die gasförmig ausgeschiedene Kohlensäure entwichen war. Eine besondere Lichtquelle kam nicht in Anwendung.²⁾ Aufzeichnungen über die Lichtfülle jedes einzelnen Tages zeigten, daß in der Küstenstadt unter dem 58. Breitengrade mehr als die Hälfte des Jahres sonnenlos verstrich. Ängstliches Einhalten der hellsten Mittagsstunden bildete daher die Regel bei der Durchsichtigkeitsprobe. Weiße Unterlagen, weißes Reflexlicht gehörten zu den weiter eingehaltenen Bedingungen. Es war nicht gleichgültig, ob der Beobachter in weißem oder andersfarbenem Anzuge vor dem Apparate Stellung nahm. Die Resultate der Durchsichtigkeitsproben sind, ebenso wie die Niederschlagswerte und Seewasserhöhen, am Schlusse des Abschnittes im Zusammenhange mit der Bakterienkurve auf Millimeterpapier eingetragen.

Was nun die Bestimmungen der Färbung des Wassers anlangt, so ist zu konstatieren, daß es über die Hälfte des Jahres gefärbt blieb. Nachfolgende Tabelle ermöglicht die Übersicht:

Wird gleichzeitig der Durchsichtigkeitsgrad berücksichtigt, dann läßt sich die Intensität der Färbung leicht beurteilen. Beispielsweise ist nach vorstehender Tabelle für die Tage vom 15. X. 05—8. XI. 05 die Farbe mit graugrün angegeben. Die zugehörigen Durchsichtigkeitsgrade (am Schlusse des Abschnittes graphisch dargestellt) zeigen Schwankungen zwischen 6 cm und 25 cm. Nun wird ohne weiteres klar, daß bei gleicher Nuance die Intensität der Farbe bei nur 6 cm größer sein muß wie bei 25 cm. Sobald sich jedoch die Färbung ändert, beispielsweise von grüngrau auf gelbgrün umschlägt, wie regelmäßig in der ersten Hälfte des Jahres, dann unterliegt die Intensität außerdem noch den Gesetzen der Lichtabsorption für die betreffenden Farben. Vorzugsweise handelt es sich dabei um Körperfarben. Nur im Sommer wird die Eigenfarbe des Wassers gelbstichig. Der größere Eisengehalt zur Zeit der Schneeschmelze und während der fortdauernden

¹⁾ Soweit bekannt, stammt die Methode aus dem Hygien. Inst. Hamburg, wo sie schon vor 1898 zur Untersuchung von Abwässern Anwendung fand. Farnsteiner, Buttenberg und Korn, Leitfaden f. d. chem. Untersuchung von Abwasser, 1902. Verlag R. Oldenburg, München, p. 6.

²⁾ Es bleibt zu bedauern, daß kein internationales Maß dafür existiert. Die von J. König und H. Krüß vorgeschlagene Anordnung hätte sich schon akzeptieren lassen, wenn eine von der Jahreszeit und vom geographischen Ort unabhängige Lichtquelle vorgesehen worden wäre. J. König und H. Krüß, Zeitschr. f. Unters. d. Nahrungs- und Genußmittel 1904, p. 129.

Zufuhr intensiv gelb gefärbten Wassers aus den umliegenden Moosmoränen, wäre zu vermuten, wenn auch vollgültige Beweise ausstehen.

Tabellarische Übersicht über die Färbung des Leitungswassers.

Datum	Färbung	Datum	Färbung
1900.		1905.	
7. XII.—27. XII.	farblos	1. I.—11. IV.	farblos
28. XII.	schwach gelblich	12. IV.—13. IV.	hellgrau
29. XII.—31. XII.	farblos	14. IV.—17. IV.	gelblich
1901.		18. IV.	fast farblos
1. I.—5. IV.	farblos	19. IV.—20. IV.	gelblich
6. IV.	gelblich	21. IV.—23. IV.	fast farblos
23. IV.	gelblich	24. IV.	gelblich
25. IV.—8. V.	farblos	25. IV.—26. IV.	fast farblos
17. V.	grünlich gelb	27. IV.—28. IV.	farblos
19. V.—4. IX.	gelblich	29. IV.—7. V.	gelblich
5. IX.—6. X.	graugelb	8. V.—18. V.	grünlich gelb
7. X.—10. X.	dunkelgrau gelblich	19. V.—20. V.	helles graugelb
16. X.—29. XI.	hellgrau	21. V.	grünlich gelb
29. XI.	fast farblos	22. V.—23. V.	helles graugelb
30. XI.—31. XII.	farblos	25. V.—19. VI.	graugrün
1902.		20. VI.	gelbgrau
1. I.—14. IV.	farblos	21. VI.	graugrün
15. IV.	hellgelblich	22. VI.—14. X.	gelblich
28. IV.—6. V.	fast farblos	15. X.—6. XI.	dunkel graugrün
7. V.—17. V.	hellgrau	7. XI.—8. XI.	dunkler wie a. 6. XI.
18. V. bis Anfang XI.	gelblich	9. XI.—15. XI.	hellgraugelb
1904.		16. XI.	hellgraubraun
1. I.—10. IV.	farblos	17. XI.—11. XII.	gelblich
11. IV.—13. IV.	kaum merkbar grau	12. XII.—14. XII.	grünlich grau
14. IV.—16. IV.	fast farblos	15. XII.—30. XII.	gelblich
17. IV.—18. VI.	gelblich	31. XII.	farblos
19. VI.	graugrün	1906.	
20. VI.—24. XI.	gelblich	1. I.—12. IV.	farblos
25. XI.—31. XII.	farblos		

Weiter ist hinzuweisen auf eine Reihe von Temperaturmessungen des Wasserleitungswassers. In Anwendung kam ein mehrfach geprüftes Thermometer aus Jenenser Glas. Beobachtet wurde auf $\frac{1}{10}^{\circ}$ genau. Während der Ablesung befand sich das Thermometer innerhalb eines fließenden Wasserstrahles von 1 cm Dicke. Die Resultate sind ebenfalls fortlaufend dargestellt und zwar im Zusammenhange mit der Bakterienkurve (s. Taf. VI—X).

Weder in der Beschreibung physikalischer Eigenheiten, noch bei Untersuchung der bakteriologischen Trinkwasserverhältnisse war auf Vorarbeiten zurückzugreifen. Die Tatsache bedarf kaum einer Begründung.¹⁾ Einerseits zählt die Bakteriologie zu den jüngsten Wissenschaften überhaupt, andererseits beschränkt sich die Anwendung physikalischer Methoden zur Charakterisierung von Trink- und Gebrauchswässern noch heute, auch in den Zentren wissenschaftlicher und technischer Wasserbeurteilung, auf nur wenige Beurteilungsmomente. Dagegen lag aus früheren Zeiten eine beträchtliche Anzahl chemischer Analysen vor. Nun zeigt sich der bemerkenswerte Umstand, daß in den älteren Angaben durchweg Ammoniak und Salpetersäure aufgezählt werden, neuere Untersucher stets und ausdrücklich das Nichtvorhandensein jener Stoffe feststellen. Der Widerspruch ist leicht hin nicht zu erklären, da auch Analytiker ersten Ranges die stickstoffhaltigen Bestandteile ermittelt haben wollen. Als Typus der früheren Angaben mag die Analyse des verdienten Dorpater Professors Carl Schmidt (1876) hingestellt werden.²⁾

Chlor (Cl): 7,23 mgr per l, entsprechend mgr Kochsalz (NaCl).

Schwefelsäure (H ₂ SO ₄):	2,62 mgr per l
Salpetersäure (HNO ₃):	8,14 mgr per l
Phosphorsäure (P ₂ O ₅):	0,22 mgr per l
Kieselsäure (SiO ₂):	1,00 mgr per l
Eisenoxyd (Fe ₂ O ₃):	0,28 mgr per l
Kalk (CaO):	61,43 mgr per l
Magnesia (MgO):	9,45 mgr per l
Kali (K ₂ O):	1,65 mgr per l
Natron (Na ₂ O):	4,81 mgr per l
Ammoniak (NH ₃):	0,13 mgr per l
Kohlensäure der Bicarbonate (2CO ₂):	104,48 mgr per l
Organische Substanz:	56,10 mgr per l

Härte: 7,47 deutsche Grade (ber. aus CaO + 1,4 MgO).

Ebenfalls Ammoniak (NH₃) bis zu 0,5 mgr per l und Salpetersäure (HNO₃) bis zu 3,61 mgr per l will Apotheker Scheibe in den ersten Tagen des April (1882) im Wasser, direkt aus dem See geschöpft, gefunden haben.³⁾

Von späteren Bearbeitern sind zu nennen: Die Brüder F. Lehbert⁴⁾ und R. Lehbert⁵⁾ 1884 und später, Paul Naß⁶⁾ 1886, die landwirtschaftliche Abteilung der Potytechnischen Hochschule zu Riga⁷⁾ 1898, Oskar Paulsen⁸⁾ und

¹⁾ Nachweislich die ersten Versuche, das Revaler Publikum mit der Bakteriologie bekannt zu machen, sind im Jahre 1891 durch den Chemiker Spohr erfolgt. Protokolle des Technischen Vereins zu Reval, aus dem Jahre 1891 und die Veröffentlichung des Vortrages im Revaler Beobachter am 26. Januar 1891.

²⁾ Carl Schmidt, Prof Dr., Im Anhang seines Werkes: Die Wasserversorgung Dorpats, II. Teil. Dorpat 1879.

³⁾ R. Scheibe, Über Trinkwasser. Revalische Zeitung 1882, Nr. 112; J. W. Dehio *ibid.* Nr. 138 und 139.

⁴⁾ F. Lehbert, Bericht vom 20. IX. 1896 an die Sanitätskommission zu Reval, unveröffentlicht.

⁵⁾ R. Lehbert, *gehl.* Privatmitteilung. Einzelne Untersuchungsergebnisse sind in der Revaler Zeitung veröffentlicht. Z. B. 4./16. Febr. 1886. Weitans das meiste findet sich in den Sitzungsprotokollen des Technischen Vereins zu Reval vom 26. XI. 01 und 3. II. 03.

⁶⁾ Paul Naß, Zur Karrisbrunnenfrage. Revaler Zeitung vom 4./16. Febr. 1886.

⁷⁾ Protokolle des Gas- und Wasserwerks zu Reval aus dem Jahre 1898, unveröffentlicht.

⁸⁾ *gehl.* Privatmitteilung.

Carl Schneider¹⁾ mit je einer gelegentlichen Analyse aus den Jahren 1899 und 1905 und Verfasser mit seinen Mitarbeitern Harald Hunnius²⁾, Georg Wieckmann³⁾, Ebba von Husen⁴⁾, in mehr oder weniger ausführlichen Untersuchungsreihen, seit 1900. Einzelheiten sind im laufenden Text berücksichtigt.

Größeres Interesse, als die gelegentliche Feststellung irgend eines der im Wasser vorkommenden Bestandteile, beansprucht die Frage, welche von den Bestandteilen zu den veränderlichen, welche zu den unveränderlichen gehören!

Als vor Jahren Professor Tammann⁵⁾ diese Frage mit Bezug auf den Obersee vorgelegt wurde, glaubte er antworten zu müssen: „in großen natürlichen Wasserreservoirs sind die Mengenverhältnisse der Salze fast gar nicht veränderlich“. Allgemein wird das heute noch angenommen und dort, wo wirklich große Wasserreservoirs vorliegen, mag die Tatsache zu Recht bestehen. Im Obersee sind dagegen Differenzen von 30 und mehr Prozent innerhalb einer Beobachtungsreihe nichts seltenes. Auf periodische Änderungen in der Färbung ist vorhin schon hingewiesen worden. Weiteren Aufschluß gibt nachstehende tabellarische Übersicht über die chemischen Bestandteile.⁶⁾

Ausdrücklich hervorgehoben werden muß, daß nur nach gleichartigen Methoden erhaltene Analysenwerte Berücksichtigung fanden. Trotz alledem weichen die extremen Werte für Chlor, Schwefelsäure, Kalk und Magnesia zu weit vom Durchschnitt ab, als daß unvermeidbare Analysenfehler angenommen werden dürften. Um dem Entscheid, wenigstens in Bezug auf einen der genannten Stoffe, näher zu kommen, bestimmte Verfasser an 169 Tagen den Chlorgehalt. Die Titrationen von je 100 ccm des auf + 17,5° C temperierten, möglichst frischen Leitungswassers wurden nach Knudsen⁷⁾ vorgenommen und mit äußerster Sorgfalt zu Ende geführt. Minimalzahlen unter 6,11 kamen dabei nicht vor, im übrigen war aber auch nicht die geringste Abhängigkeit vom Wechsel der Jahreszeit ausfindig zu machen. Das arithmetische Mittel gab: 7,00 mgr per l. Hinzuzufügen ist, daß Apotheker Leibert im Wasser einzelner, am Südufer des Sees belegener Quellen von einander völlig verschiedene Chlorgehalte bemerkt hat (Sommer 1906). Es wäre dann immerhin denkbar, daß,⁸⁾ durch Temperatur- und Windverhältnisse bedingt, heute ein bestimmtes, morgen ein anderes Oberflächenwasser dem trichterförmigen Ausflußbereich, dem die meisten analytischen Proben entnommen worden sind, zugeführt wird.

Geringe Schwankungen zeigten ferner der Kieselsäuregehalt: 1,0—3,0 mgr per l und der Gehalt an Phosphorsäure: 0,2—0,7 mgr per l, je nachdem, ob viel oder

¹⁾ Gef. Privatmitteilung.

²⁾ Unveröffentlicht.

³⁾ Henry von Winkler und stud. Georg Wieckmann, Vergleich des aus dem Oberen-See hergeleiteten Trinkwassers in Reval mit dem Karribrunnenwasser der gleichen Stadt. Revalische Zeitung 6./19. Febr. 1902.

⁴⁾ Zum größten Teil bisher unveröffentlicht, teilweise enthalten in den Sitzungsberichten der Naturforschenden Gesellschaft zu Reval. Ergänzte Separatabdrucke aus der Revalischen Zeitung vom 7. September 1905. Nicht im Buchhandel.

⁵⁾ Gef. Privatmitteilung, die Verf. Herrn Apotheker Leibert verdankt.

⁶⁾ Bei Ausführung der Analysen haben sich Verfasser und seine Mitarbeiter, soweit nicht Abweichungen extra genannt sind, streng an die Vorschriften in den chemisch-technischen Untersuchungsmethoden, herausgegeben von G. Lunge IV. u. V. Aufl. gehalten.

⁷⁾ Martin Knudsen, Hydrographische Tabellen, 1901. Verlag von L. Friedrichsen u. Co., Hamburg und G. E. C. Gad, Kopenhagen.

⁸⁾ Gef. Privatmitteilungen.

wenig Diatomaceen aufgewühlt worden waren. Die Minimalzahlen beziehen sich auf filtriertes Wasser.

Tabellarische Übersicht über die chemischen Bestandteile.

Datum und Entnahmestelle	Chlor (Cl.)	Schwefelsäure (H ₂ SO ₄)	Kalk (CaO)	Magnesia (MgO)	Gesamthärte in d. Graden	Temporäre Härte	Abdampfückstand (+ 180° C)	Glühverlust	Organische Substanz (Kubel)	Analytiker
1876 — im See geschöpft	7,2	2,6	61,4	9,4(?)	7,47	—	—	—	56,1	Carl Schmidt
1882 April " "	7,0	—	49,8	4,4	5,6	—	—	—	128,7	E. Scheibe
" " " "	7,1	—	50,1	4,2	5,6	—	—	—	113,7	
1884 Nov. Leitung " . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	44,1	Rud. Leibert
1885 März " . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	68,7	
" April " . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	94,2	
" Mai " . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	48,9	
" Juni " . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	81,2	Paul Naß
" Okt. " . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	110,6	
1886 Sept. " . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	63,5	Rud. Leibert
1890 Okt. " . . .	5,8	—	—	—	—	—	—	—	44,2	
" " nach besonders stürmisch Tagen aus der Leitung entnommen . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	586,0	Fritz Leibert
1896 Okt. im See geschöpft Leitung . . .	—	—	—	—	6,9	3,6	—	—	279,7	
" " " " . . .	—	—	—	—	7,0	—	—	—	216,8	Rud. Leibert
1897 Dez. " " . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	132,2	
" " " " . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	115,5	Riga Polytechnikum
" " " " . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	123,3	
1898 — im See geschöpft	5,3(?)	—	53,1	4,5	5,9	—	—	—	106,0	Oskar Paulsen
1899 Jan. Leitung . . .	—	—	—	—	—	—	—	—	107,0	Henry von Winkler
1900 Dez. " . . .	7,2	2,5	60,9	4,2	6,4	—	166,3	4,40	—	stud. Har. Hunnius
1901 Juli " " . . .	—	—	—	—	5,0	—	—	—	60,0	
" " " " . . .	—	—	—	—	5,9	—	164,2	42,4	33,4	stud. Gg. Wieckmann
" Sept. " . . .	6,8	2,5	60,6	4,2	4,7	3,7	171,4	46,0	37,0	
1903 Juli " " . . .	6,9	—	—	—	4,8	—	—	—	—	Frl. Ebba von Husen
" Dez. " " . . .	7,0	—	—	—	6,4	—	160,8	50,0	37,0	
" " am selben Tage im See geschöpft	7,0	—	—	—	6,4	—	160,6	48,2	37,0	Henry von Winkler
1905 Sept. Leitung . . .	4,2(?)	2,7	54,6	4,6	6,1	—	—	—	—	
Minimalzahlen	5,8	2,5	49,8	4,2	5,0	3,6	160,6	42,4	33,4	Die m.(?) versehenen Zahlenwerte sind in die Berechnung nicht mit aufgenommen.
Im Mittel	6,77*)	2,57	53,78	4,35	6,01	3,65	164,66	46,65	113,53	
Maximalzahlen	7,2	2,7	61,4	4,6	7,4	3,7	171,4	50,0	586,0	

*) Eine andere Mittelzahl ist wenige Zeilen weiter im Text hergeleitet.

Zum Schluß ist noch einiger Bestimmungen der im Leitungswasser enthaltenen Gase zu gedenken, die Verfasser auf Anregung von Dr. G. Schneider fortsetzte. Nach mindestens 1/2stündigem Durchspülen der an den Zapfhahn angeschlossenen Rohrabschnitte ließen sich nachweisen am:

10. XI. 01. 14,0 cem freie und halbgebundene Kohlensäure (CO₂) per l.
 44,5 cem Gesamtkohlensäure (CO₂),
 0,8 cem Sauerstoff (O).

Der Druck im Rohrsystem betrug etwa 2,2 Atm. Die Wassertemperatur betrug + 3,3° C in der Leitung. Auf dem See fand Eisbildung statt.

12. XII. 05. 18,0 ccm freie und halbgebundene Kohlensäure (CO₂) per l,
60,0 ccm Gesamtkohlensäure (CO₂),
0,65 ccm Sauerstoff (O).

Der Druck im System betrug etwa 2,3 Atm. Die Wassertemperatur betrug + 2,0° C, der See wurde durch einen heftigen Sturm aufgewühlt.

Ganz andere Verhältnisse traten auf, wenn das erste im Rohrabschnitt befindliche Wasser untersucht wurde. Ohne Vorsichtsmaßregeln aufgefangen, schäumte es leicht über und geberdete sich wie Schaumwein.

1. XI. 05. 199,2 ccm freie und halbgebundene Kohlensäure (CO₂) per l.
244,0 ccm Gesamtkohlensäure (CO₂),
0,4 ccm Sauerstoff (O).

Der Druck im System betrug 2,5 Atm. Die Wassertemp. + 5,0° C.

2. XI. 05. 1420,0 ccm Gesamtkohlensäure (CO₂),
3. XI. 05. 1404,2 ccm „ „ bei annähernd gleichem Druck
und gleicher Temperatur, aber verschiedenen Entnahmestellen.

Mit einiger Wahrscheinlichkeit würden sich auch höhere Kohlensäurewerte finden lassen. Die einzuhaltende Bedingung bestand darin, daß der Zapfhahn mindestens 24 Std., im Winter länger, vor der Entnahme unbenutzt stehen bleibt. Unterdessen reichern sich die Gase an. Ein Teil desselben tritt dann luftförmig, der andere Teil im Wasser suspendiert zu Tage.

Die Zählung der im Wasser des Revaler Leitungsnetzes suspendierten Bakterienkeime wurde im regelmäßigen Gang der Untersuchung, wie nachstehend skizziert, aufgeführt:

1. Halbstündiges Fließenlassen des Wassers bei voll geöffnetem Leitungshahn.
2. Entnahme des Wassers mit sterilem Röhrchen, dessen Wattebausch abgebrannt war.
3. Verarbeiten von Bruchteilen eines ccm im Sommer, von 1 ccm im Winter, wobei ausschließlich Petrischalen und Fleischwasserpeptonelatine in Anwendung kamen.
4. Einstellen in den Brutofen von + 22° C.
5. Zählen der Kolonien nach 48 Stunden unter Zuhilfenahme einer Lupe, welche 2- bis 3-malige Vergrößerungen gestattete.

Die zum Abmessen des Wasserquantums nötigen Pipetten wurden in größerer Anzahl aus Glasröhren hergestellt, durch Auswägen mit Quecksilber kalibriert und zum Gebrauch zugelassen, wenn der Vergleich mit einem aus Deutschland bezogenen, von der Physikalisch-technischen Reichsanstalt geachteten Pipette keine größeren Differenzen als $\pm 0,03$ ccm ergab. Zu 7 oder 8 Stück in ein größeres Reagensglas eingeschlossen, ließen sie sich bequem sterilisieren. Trotz häufiger Inanspruchnahme während 5 Jahren sehen die aus Hartglas angefertigten Meßröhrchen wie neu aus.

Die genauere Präzisierung der auf den Wasserplatten vorgefundenen, oft ungleichmäßig verschieden gestalteten Kolonien gelang nur notdürftig, obgleich das Auszählen der verflüssigten Kolonien oft monatelang durchgeführt wurde. Ohne an irgend welche Regel gebunden zu sein, häuften sich fluoreszierende Arten bisweilen

so stark auf den Platten an, daß der ganze ihnen zur Verfügung stehende Gelatinevorrat durcheinander zu fließen begann, bevor die Sichtung als beendet angesehen werden konnte. Wie es sich nachträglich herausstellte, war die Eigenschaft des Fluoreszierens mindestens 4 Arten gemeinsam. Das Merkmal des Verflüssigens besaß die Mehrzahl der aufgefundenen Spezies. Im Allgemeinen fand eine nur unerhebliche nachträgliche Vermehrung der zuerst gezählten Keime statt. In 3×48 Stunden betrug dieselbe maximal 47 %, bewegte sich aber meist zwischen 12 % und 8 %. Es mag diese Erscheinung mit der relativ geringen Anzahl vorgefundener Arten in Zusammenhang gebracht werden, wenn nicht der Faktor der Auslese von ausschlaggebendem Einfluß gewesen ist. Letztere Möglichkeit gewinnt an Wahrscheinlichkeit, da wiederholt durchgeführtes, wochenlanges, systematisches Absuchen der Platten nach Vertretern der Coligruppe bisher stets negativ ausfiel. Dagegen war der Nachweis aus frisch von der Oberfläche des Sees geschöpften Proben un schwer zu erbringen. Es ist auch weiter darauf hinzuweisen, daß während des ganzen Jahres neben lebenden grünen Algen eine Anzahl Planktonbewohner mitgerissen werden. Dieselben verteilen sich gleichmäßig bis in die feinsten Rohrdurchmesser. Dem Lichte entzogen und nur auf den Luftgehalt des Wassers angewiesen, verbrauchen sie Sauerstoff (bis zu einem noch nicht festgestellten Minimum) und setzen Kohlensäure anstelle. Wie im vorhergehenden näher ausgeführt wurde, steigt dieser Kohlensäuregehalt bis zu erheblichen Größen und erreicht, allerdings eng lokalisiert, den 200fachen Wert des im See selbst angetroffenen Gehaltes. Auf das Vorkommen und die Vermehrungstätigkeit der Bakterien mögen die veränderten Lebensbedingungen nicht ohne Einfluß sein.

Qualitative Bestimmungen aller gleichzeitig in einer Probe vorkommender Bakterien, wie sie beispielsweise in den Wasserplatten vorlagen, sind bislang nicht versucht worden. Augenscheinlich bedürfen die Untersuchungen, auch für den Geübten, mehrjähriger Erfahrung. Nur für einzelne wenige Arten gelang es, den Nachweis so weit zum Abschluß zu bringen, daß das Urteil über die Häufigkeit des Vorkommens spruchreif wurde. In allen übrigen Fällen muß der Ausweis über das Datum des Auffindens genügen. Als feststehend für das Revaler Leitungswasser zu betrachten ist folgende von Ebba von Husen ermittelte Gruppe:

1. *Bacillus mycoides* Flügge, besonders häufig im Frühling und Herbst, einmal im Juli 1904.
2. *Bacillus Megatherium* Be Bary, im November 1904.
3. *Bacterium stellatum* (Zimmermann) Mez, im Oktober 1905.
4. *Bact. devorans* (Zimmermann) Mez, sehr gemein während der wärmsten Jahreszeit und einmal im Januar 1905 gefunden.
5. *Irisierender Bacillus* Tataroff, im November 1904.
6. *Bact. arborescens* (Frankland) Mez, zweimal im Dezember 1905.
7. *Micrococcus crêmoides* Zimmermann, im Dezember 1904.
8. *Bact. prodigiosum* (Ehrenberg) Lehmann und Neumann, im März 1905.
9. *Bact. fluorescens* (Flügge) Lehmann und Neumann, sehr gemein, zu allen Jahreszeiten.
10. *Bact. putidum* (Flügge) Lehmann und Neumann [*Bact. fluorescens* β non *liquefaciens* L. und N.], im Juli 1904.

11. *Bact. violaceum* (J. Schröter) Lehmann und Neumann, im Februar 1905.

12. *Bact. indigoferum* (Voges) Mez, im Oktober 1905.

Die Aufzählung läßt eine ganze Reihe anderweitig bekannt gewordener Arten vermissen. Auch aus der *Aktinomyces*-Gruppe dürfte die eine oder andere Art hinzukommen. Die Untersuchungen darüber sind noch nicht abgeschlossen und sollen zu gelegenerer Zeit fortgesetzt werden. Das allgemeine Resultat lautet dahin, daß menschenpathogene Bakterienarten bisher im Revaler Leitungswasser nicht aufgefunden worden sind.

Näheres über die einzelnen Bakterien findet sich im nächsten Abschnitt dieses Kapitels, dessen Bearbeitung Ebba von Husen ausgeführt hat. Die von mir hergestellten 5 Tabellen über die Frequenz der Bakterien im Allgemeinen im Vergleich zur Temperatur und Transparenz des Wasserleitungswassers, zu den Niederschlägen und zu dem Wasserstande im Obersee sollen in den folgenden Zeilen erläutert werden. (Vergl. Taf. VI—X).

Bei der zeichnerischen Eintragung der Untersuchungsergebnisse auf Millimeterpapier waren zu verarbeiten, aus den Jahren:

1900 und 1901.

1. 177 Bakterienzahlen, erhalten aus mehr als 340 Einzelproben;
2. 71 Temperaturzahlen;
 1. und 2. verteilt auf 177 Beobachtungstage.
3. Die Niederschlagswerte für die genannte Zeit;
4. Die Ablesungen des Seewasserspiegels über den gleichen Zeitraum.

1902.

1. 72 Bakterienzahlen aus 131 Einzelproben ermittelt;
2. 36 Temperaturzahlen;
3. 63 Durchsichtigkeitsmessungen;
 - 1., 2. und 3. verteilt auf 70 Beobachtungstage.
4. Die Niederschlagswerte für die genannte Zeit;
5. Die Ablesungen des Seewasserspiegels über den gleichen Zeitraum.

1903.

1. 55 Bakterienzahlen aus 68 Einzelproben ermittelt;
2. 40 Temperaturzahlen;
3. 17 Durchsichtigkeitsmessungen;
 - 1., 2. und 3. verteilt auf 42 Beobachtungstage.
4. Die Niederschlagswerte für die genannte Zeit, mit Ausnahme des Augustmonats, der unberücksichtigt bleiben mußte;
5. Die Ablesungen des Seewasserspiegels über den vollen Zeitraum.

1904.

1. 271 Bakterienzahlen aus 302 Einzelproben ermittelt;
2. 273 Temperaturzahlen;
3. 336 Durchsichtigkeitsmessungen;
 - 1., 2. und 3. verteilt auf 271 Beobachtungstage.
4. Die Niederschlagswerte für die genannte Zeit;
5. Die Ablesungen des Seewasserspiegels über den gleichen Zeitraum.

1905.

1. 334 Bakterienzahlen aus 353 Einzelproben ermittelt;
2. 345 Temperaturzahlen;
3. 336 Durchsichtigkeitsmessungen;
 - 1., 2. und 3. verteilt auf 337 Beobachtungstage.
4. Die Niederschlagswerte für die genannte Zeit, mit Ausnahme der Monate Juni, Juli, August, Oktober, November und den größten Teil des Dezembermonats. Die Auslassungen hängen mit den politischen Wirren jener Periode zusammen;¹⁾
5. Die Ablesungen des Seewasserspiegels über den vollen Zeitraum.

Wegen der ungleichmäßigen Verteilung der Beobachtungsdaten mußte von einem Zusammenziehen derselben in Monatsmittel und Jahresmittel abgesehen werden. Infolgedessen ließen sich die einzelnen Jahre nicht nebeneinander, sondern nur hintereinander vergleichen. Nur in Bezug auf den Seewasserspiegel lagen lückenlose Beobachtungsreihen vor.

Das Urmaß für die zeichnerischen Eintragungen bildeten aufs genaueste hergestellte Liniennetze in Quadratmillimetern. Daher mußten alle erhaltenen Zeit-, Raum- und Gehaltsmaße auf das Millimeter zurückgeführt werden. Die laufenden Tage des vollen Jahres wurden auf die Abszissenachse aufgetragen und zwar derart, daß einem Millimeter ein Tag entsprach. Die gleichnamigen Abschnitte auf der Ordinate bedeuten, je nachdem welche Gruppe aufeinanderfolgender Kurvenpunkte in Betracht kam, entweder 10 Bakterien oder 0,2° C Leitungswassertemperatur, ein wahres Millimeter Niederschlagshöhe, ein Zentimeter Durchsichtigkeit oder schließlich 10 cm Wasserstand. Um das Durcheinanderfließen der Punktreihen zu vermeiden, wurden die Kurven räumlich getrennt von einander eingezeichnet und neue Abszissenachsen hinzugefügt, die in Dekaden, gerechnet von jedem Ersten des Monats, geteilt waren.

Auf der Einzeltafel bezeichnen voll ausgezogene Linien die pro cem Leitungswasser ermittelten Bakterienmengen; die Reihe einander folgender Punktkreise gibt die Temperatur des Wassers an der Zapfstelle an; voll ausgezogene Quadratmillimeter geben in natürlicher Größe die Höhe Niederschlagswasser pro Quadratzentimeter wieder; vertikale Säulen bezeichnen die Durchsichtigkeit, horizontale Balken die Seewasserhöhe. Schließlich sind noch die Beobachtungstage zu erwähnen, deren Eintragung in fortlaufender Reihe direkt unter die Datumsinschrift zu stehen kam.

Auslassungen in Beobachtungen wurden nicht besonders vermerkt. Daher beanspruchen bloß diejenigen Kurvenabschnitte volle Zuverlässigkeit, an denen die Beobachtungstage mehr oder weniger lückenlos eingezeichnet dastehen. Des relativ hohen Multiplikationsfaktors wegen, fiel die Übertragung der Bakterienzahlen auf ± 5 Einheiten, die der Seewasserhöhen nur auf ± 5 cm genau aus. Eine größere Genauigkeit wurde gar nicht erstrebt. Seit die Prinzipien hygienischer Wasserbeurteilung nicht mehr so eng auf das Quantum der Bakterien als auf die Qualität derselben gerichtet sind, verliert die absolute Zahl an Interesse. Inbezug auf

¹⁾ Wetterbericht der „Baltischen Wochenschrift“ vom November 1905.

die Seewasserhöhen ist zu bemerken, daß auch hier nur größere Schwankungen von sichtlichem Einfluß auf die Beschaffenheit des Leitungswassers waren. Dieses zeigt sich beim Vergleich der für die verschiedenen Jahre erhaltenen Kurven besonders deutlich. Die Regelmäßigkeit mit der die Bakterienzahlen im ersten Drittel des Jahres ansteigen, wird sicher auf die unmittelbar vorher eingetretene Schneeschmelze und die damit verbundene, vergrößerte Zufuhr aller möglicher Schwemmstoffe zurückzuführen sein. Die Anstiege erfolgten plötzlich und waren stets von kurzer Dauer. 3 Wochen stellen das Maximum vor. Nur ausnahmsweise gab ein Regenfall allein den Anstoß zu dieser Erscheinung (vergl. 1903). Stets bedurfte es des Zusammenwirkens mehrerer Faktoren, zu denen auch Windbewegungen einzurechnen sind, die leider aus äußeren Gründen im Untersuchungsmaterial nicht enthalten waren. Auffallend ist es, daß der Bakterienanstieg im Leitungswasser früher einsetzte wie die Trübung zunahm, was sich Mal für Mal an der verspäteten Herabminderung der Lichtdurchlässigkeit bestimmen ließ. Besonders kleine Durchsichtigkeitsgrade kamen einzig im Spätherbst zustande, schienen jedoch in direkter Abhängigkeit vom jeweiligen Wasserstand und der Stärke und Richtung vorausgegangener Windbewegungen zu stehen (25. IV. 02; 2. X. 04; 16. XI. 05; 14. XII. 05). Je später die für das Frühjahr geschilderten Vorgänge sich im Spätherbst, und zwar in umgekehrter Reihenfolge, wiederholten, um so milder war der zwischenliegende Jahresabschnitt. In Übereinstimmung mit älteren Angaben¹⁾ über die durchschnittlich höchste Lufttemperatur fallen die höchsten Temperaturen des Leitungswassers auf den Monat Juli. Bemerkenswert scheint das Auftreten zweier zeitlich von einander getrennter Spitzen in den Temperaturkurven (vergl. 1901, 1904, 1905) des gleichen Zeitraumes zu sein. Die heiße Jahreszeit ist durch das unregelmäßige Aufflackern der Bakterienkurve gekennzeichnet. Das Wasser hat ein trübes, unansehnliches Äußere, eine dem allgemeinen Geschmack wenig zusagende Temperatur, und nie verstummende Klagen der städtischen Einwohner lenken die Aufmerksamkeit auf die immer wiederkehrende Kalamität.

Ohne weiteres fällt auch der große Unterschied zwischen den Jahren 1904 und 1905 auf. Sommer und Herbst des Jahres 1904 waren kalt und naß. Den meteorologischen Beobachtungen nach bot der Sommer durch seine kurze Dauer ein vom mittleren Typus völlig abweichendes Gesamtbild.²⁾ Erst wenn der Winter Herr der Situation wird, schützt die Eisdecke vor dem Hineinfallen von Bakterienkeimen, alle äußeren Zuflüsse aus Morästen und aus den Ansiedelungsstätten des Menschen werden gehemmt; das organische Leben im Seebecken fällt dem Winterschlaf anheim, und, unbeeinflusst durch Regen und Wind, bleiben Mott und Schlick unbeweglich am Seeboden liegen. In wenigen Tagen tritt dann eine merkliche Klärung des Leitungswassers ein, und die Qualität desselben steigt auf den Höhepunkt seiner äußeren und inneren Beschaffenheit.

¹⁾ Paul Jordan, Beiträge zur Geographie und Statistik des Gouvernements Estland. Reval 1888, p. 17.

²⁾ Bulletins des Nikolai-Observatoriums, St. Petersburg.

Zwölf Bakterien des Revaler Wasserleitungswassers.

Von Ebba von Husen.

Aus einer Anzahl von mir bestimmter Bakterien des Wasserleitungswassers in Reval übergebe ich nachstehend beschriebene Arten der Öffentlichkeit. Ich glaube annehmen zu dürfen, daß die Wuchsformen und Größenverhältnisse derselben so genau wiedergegeben sind, wie es für die spezifischen Bewohner des Wassers bisher nicht üblich war. Unter Scheidung des Wesentlichen vom Unwesentlichen wurde das Allgemeingültige herauszufassen gesucht, nämlich dasjenige, was ebensowohl bei frisch aus der Natur herangezüchteten Arten übereinstimmend gleich blieb, wie dasjenige, was sich bei mehrfacher Umzüchtung auf den gebräuchlichsten Nährböden als artengleiches Merkmal weiter forterbte. Auf diese Weise sollten Typen geschaffen werden, ähnlich wie es Lehmann und Neumann und anderen vor und nach ihnen für mehr oder weniger pathogene Arten gelungen ist.

Zur Isolierung der beschriebenen Wasserbewohner wurden fast ausnahmslos die Wasserplatten benutzt, welche bei den täglich angestellten Keimzählungen 48-stündiger Gelatinekulturen den Zwecken bakteriologischer Wasserculturen gedient hatten. Da das ursprüngliche Bild der Kolonie (gewachsen bei + 22° C nach 48 Std.) von den späteren Plattenkulturen mitunter abwich, wurde es nach dem Beispiele Tataroffs mit in die Tabellen aufgenommen. Für das Wiederauffinden und das Aufsuchen einzelner Arten sind dadurch wesentliche Erleichterungen geschaffen.

Die Umgrenzung der verschiedenen, aus dem Wasser stammenden Bakterien ist anerkannt schwierig. Vor der Hand erwies es sich als unmöglich, mit einem kurzgefaßten Schema an die Arbeit herantreten zu wollen. Wesentliche Vorteile bot dagegen die Auffassung, daß „fast alle Eigenschaften einer wohlumgrenzten Art sehr schwanken“ (Lehmann und Neumann p. 121). Dadurch wurde der Gefahr vorgebeugt, in den Fehler älterer Forscher zu verfallen, die sich durch eine geringfügige Abweichung — Häutchenbildung, stärkere oder schwächere Verflüssigung, nur wenig abweichendes Bild der Plattenkolonie etc. — veranlaßt sahen, die von ihnen isolierte Art als neu anzusprechen, wenn sie auch sonst in allem mit einer schon beschriebenen übereinstimmte. Die Häutchenbildung hängt meiner Beobachtung nach hauptsächlich vom ungestörten Stehen ab. In nachstehenden Zeilen habe ich darauf hingewiesen, ohne aber differentialdiagnostische Kennzeichen darauf aufzubauen.

Über die technischen Hilfsmittel und die angewandte Methodik ist wenig zu berichten. Benutzt wurden: 10% Gelatinenährboden, 1% Agar, Kartoffeln nach Bolton oder Globig oder in Petrischalen, Bouillon als 10% Peptonfleischwasser, Milch als Magermilch, die an 3 aufeinanderfolgenden Tagen bis zu $\frac{3}{4}$ Std. im Papinschen Kochtopf sterilisiert worden war. Zum Messen der Bakterienleiber dienten Mikrometerokular 3 und Linse VII, Seibert, Wasserimmersion. Die von der Fabrik aus mitgegebenen Mikrometerwerte bedurften keiner Korrektur, da sie Übereinstimmung mit einem feinen, auf photographischem Wege hergestellten Maßstabe zeigten, der aus J. D. Möllers Werkstatt (Wedel i./Holstein) stammte. Zur Prüfung der Eigenbewegung wurde stets eine 24—48-stündige Bouillonkultur herangezogen, die Gramfestigkeit wurde aus einer jungen Agarkultur bestimmt. Bei der Doppelfärbung der Sporen kam die Möllersche Methode in Anwendung, die Darstellung der Geißeln gelang nach Löffler. Da sich alle vorliegenden Arten mit den gewöhnlichen Anilinfarbstoffen färben ließen, wurde unter der Rubrik Färbbarkeit nur das Verhalten gegenüber der Gramschen Färbung berücksichtigt. Die Umgrenzung des Artbegriffes mit Hilfe von Tierexperimenten vervollständigen zu müssen, lag kein Grund vor. Ebenso lag kein Grund vor, die Trennung von aeroben und anaeroben Arten streng vorzunehmen. Letztere Untersuchungen sind nur mit einem großen Aufwande wissenschaftlicher Hilfsmittel durchzuführen (vergl. G. Koraen, Centralbl. Bakt 1905 [I] 39. 508).

Zum Bestimmen benutzte ich:

Lehmann und Neumann, Atlas und Grundriß der Bakteriologie, 3. Aufl. 1904, Verlag J. F. Lehmann, München.

Tataroff, Die Dorpater Wasserbakterien, Ing. Diss., Dorpat 1891, gedruckt bei C. Mattiesen.

Zimmermann, Die Bakterien unserer Trink- und Nutzwässer I 1890, II 1894, III 1900, Verlag C. Brunner, Chemnitz.

Ferner Mez, Mikroskopische Wasseranalyse 1898, Verlag Jul. Springer Berlin.

Lustig, Diagnostik der Bakterien des Wassers 1893, Verlag Gustav Fischer Jena und Matzuschita, Bakteriologische Diagnostik 1902, Verlag Gustav Fischer Jena.

Außerdem standen zur Verfügung:

Kolle-Wassermann, Handbuch der pathogenen Mikroorganismen 1903, Verlag Gustav Fischer Jena.

Fränkel, Grundriß der Bakterienkunde, 3. Aufl. 1891, Verlag August Hirschwald Berlin und Thumm, Beiträge zur Biologie der fluoreszierenden Bakterien 1895. Separatabdr. aus d. Arb. d. bakt. Inst. der Großh. Hochsch. zu Karlsruhe, Verlag Otto Nemnich Karlsruhe.

Die Anregung zu der Arbeit, die hilfsbereite Auskunft bei derselben danke ich Herrn Henry von Winkler, Besitzer und Leiter des Untersuchungs-laboratoriums Reval.

Ohne Farbstoffbildung.

1. *Bacillus mycooides* Flüge.

Mikroskopisches Aussehen: Große, starke Stäbchen, an den Enden kaum merklich abgerundet. Länge 2—4 μ , Breite ca. 1 μ . Häufig lange Fäden bildend. Sporen oval.

Eigenbewegung: Nicht vorhanden. Das leichte Hin- und Herschlingeln und Vibrieren einzelner Individuen ohne seitliche Ortsveränderung konnte nicht als Einzelbewegung angesprochen werden. Auch die Geißelfärbung ergab negative Resultate.

Färbbarkeit: Grampositiv.

Wachstum: Ziemlich schnell, am besten bei 22°, gar nicht bei 37°.

Wasserplatte: Große, schimmelpilzähnliche Kolonie mit weißem kompaktem Zentrum, von dem aus sich vielfach verschlungene, faserige Ausläufer wurzelartig in die Gelatine erstrecken.

Gelatineplatte:

a) Nat. Größe: Aufliegende: Anfangs ganz feine, leicht gebogene, sehr lange Härchen, die sich an ein punktförmiges Zentrum ansetzen. Später ist die Mitte dicht faserig und weiß, während die feinen Haare in vielfachen Windungen weiter in die Gelatine vordringen, wie auf der Wasserplatte. Verflüssigt ziemlich schnell.

b) 70fache Vergrößerung: Aufliegende: Mitte filzig, Ausläufer lang, fein, in den verschiedensten Windungen, Locken und Verschlingungen.

Gelatinestich: Feine, wagerechte, parallellaufende Härchen rings um den Stich herum geben der Kultur ein lampenbürstenartiges Aussehen. Die Verflüssigung beginnt nach einigen Tagen, erst schalenförmig, dann zylindrisch werdend. Das feste „an einen Asbeststeller“ (L. et N.) erinnernde Häutchen sinkt bei der Berührung zu Boden, erneuert sich aber immer wieder.

Agarstrich: Belag ziemlich ausgebreitet, grauweiß, anfangs zart und an die Plattenkultur erinnernd, später zäh und lederhart, so daß er mit der Platinöse schwer abzuheben ist; mattglänzend bis matt, chagrinartig geschrumpft und runzelig. Die sehr zarten Ausläufer am Rande laufen entweder parallel oder sind in vielfachen Windungen ineinander verschlungen. Kondenswasser klar mit weißlichem Bodensatz und festem Häutchen, das durch die taschenartige Vorwölbung des Belages gebildet scheint.

Agarstich: Stich anfangs uncharakteristisch, später Lampenbürste, wie in Gelatine. Auflage anfangs knopfförmig, später wie in der Strichkultur.

Bouillon: Schon nach etwa 24 Std. schwimmt in der sonst klaren Flüssigkeit ein weißes, sehr zartes Häutchen, wie ein Schleier aus Seidengaze mit Sternchen besetzt. Bei der Berührung sinkt es zu Boden, erneuert sich aber wieder. Nach einigem Stehen bildet sich auch an der Oberfläche der Bouillon ein Häutchen, das zuweilen nur ringförmig an der Glaswand anliegt und die Mitte freiläßt. Die Bouillon bleibt klar.

Milch: Wird äußerlich nicht verändert.

Kartoffel: Belag weiß, matt, körnig bis krümelig, ziemlich flach, über die ganze Schnittfläche ausgebreitet.

Bemerkungen: Wurde besonders häufig im Frühling und Herbst auf den Wasserplatten beobachtet.

Stimmt überein mit *Bac. mycoides* Flügge, Matzuschita p. 150, *Bac. radiceiformis* Fränkel, Tataroff p. 16 und *Bac. radicosus* Zimmermann I p. 30, und könnte wegen der fehlenden Eigenbewegung mit den genannten Arten als forma immobilis an *Bac. mycoides* Flügge, L. et N. p. 349 und Zimmermann I p. 12 angegliedert werden.

2. *Bacillus Megatherium* De Bary.

Mikroskopisches Aussehen: Stäbchen mit nur leicht abgerundeten Enden von sehr wechselnder Größe, Länge 1,6—5 μ , Breite 1—1,4 μ , auf Agar mitunter noch kürzer und gedrungener, fast coccenartig. Häufig lange Fäden bildend.

Sporen oval.

Eigenbewegung: Träge bis lebhaft schlängelnd, durch viele lange, peritriche Geißeln.

Färbbarkeit: Grampositiv.

Wachstum: Schnellwüchsig; gedeiht gut bei allen gebräuchlichen Temperaturen; Optimum 37°.

Wasserplatte: Blaßgraue Kolonie mit weißer krümeliger Mitte und farbloser Verflüssigungszone.

Gelatineplatte:

a) Nat. Größe: Aufliegend: Grau, rund, einige Kolonien homogen verflüssigt, andere mit stärker bewachsenem Zentrum; sehr groß werdend. Tiefliegend: rundlich.

Verflüssigt schnell.

b) Bei 70facher Vergrößerung. Aufliegend: Fein granuliert, im Zentrum kompakt, am Rande von einem dichten Kranz feinsten Härchen umgeben.

Tiefliegend: Kern dunkel, Randzone weiß, auf der ganzen Fläche mit feinen, radiär verlaufenden Härchen bedeckt, die über den Rand herüberragen.

Gelatinestich: Verflüssigung oben schalen- bis spitztrichterförmig, im Stiel schlauchförmig mit Krümeln und Flocken, schnell zylindrisch werdend. Später ist die Verflüssigungssäule klar mit gelblichem Bodensatz und zartem Häutchen. In alten Kulturen verfärbt sich die Gelatine rötlich.

Agarplatte:

a) Nat. Größe: Grauweiße, glänzende, leicht erhabene, rundliche Kolonien. Tiefliegende: rundlich bis zackig.

b) Bei 70facher Vergrößerung: Aufliegend: Anfangs sehr zart, fein granuliert, durchscheinend, rundlich, später bräunlich, krümelig, undurchscheinend, mit opakem Kern, der den tiefliegenden Kolonien entspricht, d. h. aus einem filzigen Gewirr ziemlich radiär verlaufender, stark gewundener Ausläufer bestehend. Später werden in den tiefliegenden Kolonien die korkzieherähnlichen Ausläufer dicker und stärker, so daß sie zu einer rundlichen Kolonie verschmelzen, die aus groben Strängen und Klümpchen zusammengesetzt erscheint.

Agarstrich: Belag üppig, mattglänzend, mitunter leicht geripst, mit glattem bis gebuchtetem Rande. Kondenswasser klar oder leicht getrübt mit weißlichem Bodensatz, ohne Häutchen.

Agarstich: Stich spärlich bewachsen, stückrig; Auflage wie in der Strichkultur, die ganze Oberfläche bedeckend.

Bouillon: Anfangs stark trübe, mit ziemlich reichlichem, weißem, fadenziehendem Bodensatz, ohne Häutchen. Nach längerem Stehen völlig klar mit stärkerem Bodensatz und leichtem Häutchen.

Milch: Wird bei 37° nach 48 Stunden fest koaguliert und dann allmählich wieder aufgehellt und in eine bouillonähnliche, trübe Flüssigkeit verwandelt. Reaktion alkalisch.

Kartoffel: Belag auf den Impfstich beschränkt, leicht erhaben, matt, weißlich, mit wellig zackigem Rande. Später rau und trocken, gelblich werdend.

Bemerkungen: Traubenzuckerbouillon wurde nicht vergohren, auch Indolbildung fand nicht statt. Stimmt demnach mit *Bac. Megatherium* De Bary, Lehmann et Neumann p. 356, Matzuschita p. 12, Mez p. 40 überein. Im Gegensatz zu den nicht abgerundeten Enden bei Lehmann et Neumann spricht Fränkel (p. 233) von stark abgerundeten Enden, und auch der Stamm aus dem Hygienischen Institut zu Helsingfors, mit dem Parallelkulturen angestellt wurden, wies abgerundete Enden auf.

3. *Bacterium stellatum* (Zimmermann) Mez.

Mikroskopisches Aussehen: Abgerundete Kurzstäbchen (Colitypus), Länge 0,8—1,26 μ , Breite ca. 0,5 μ .

Sporen konnten nicht beobachtet werden.

Eigenbewegung: Mäßig lebhaft.

Färbbarkeit: Gramnegativ.

Wachstum: Ziemlich schnellwüchsig; Temperaturoptimum 22°, gedeiht gut auch bei niedrigerer Temperatur, aber bedeutend schwächer bei 37°.

Wasserplatte: Kolonie aufliegend: Um einen zentralen Kern lagern sich breite, verzweigte Strahlen, an Elchschaufeln erinnernd. Schön bläulich irisierend.

Gelatinepatte:

a) Nat. Größe: Aufliegende: Kolonie anfangs durchscheinend, farblos, rundlich bis weinblattartig. Allmählich erweitern sich die Weinblattlappen zu verzweigten Strahlen, die sich zum Ende zu verbreitern und am Rande fein gekerbt sind. Die Kolonien werden weiß, opak und den auf der Wasserplatte gleich. Andere behalten die gebuchtete Form bei. Tief-liegende: Rund bis wetzsteinförmig.

b) Bei 70facher Vergrößerung: Aufliegende: Anfangs rund, geschuppt, ohne Ausläufer. Dann mit braungrauem, rundem Kern, hellerer, geädert Mittelzone, und den fast farblosen, breiter werdenden Strahlen, die am Rande gekerbt und mit kleinen Spitzen und Zacken versehen sind. Tief-liegende: Bräunlich, undurchscheinend, homogen granuliert.

Platte unverflüssigt.

Gelatinestich: Stich fadenförmig, uncharakteristisch, Auflage knopfförmig. Nach etwa 10 Tagen bildet sich oben eine napfförmige Einsenkung der Gelatine, nur am Boden mit blaugrauem Belag bedeckt; darunter beginnt die sehr langsam fortschreitende Verflüssigung. Der Napf wird allmählich rund ausgebaucht und im unteren Teil mit verflüssigter Gelatine gefüllt. Endlich wird die Verflüssigung zylindrisch, mit grauem Bodensatz und Ansatz zu einem bläulichgrauen Häutchen. Verflüssigt sehr langsam, nach 2 Monaten ist erst ca. ein Viertel der Gelatinesäule verflüssigt.

Agarstrich: Belag mäßig ausgebreitet, anfangs schleierig, fast durchscheinend, leicht irisierend. Später nur wenig dichter, leicht gelblich, mit gekerbtem Rande, Kondenswasser klar mit weißem Bodensatz, ohne Häutchen.

Agarstich: Stich spärlich und unregelmäßig bewachsen. Auflage bis an die Glaswand reichend, saftig glänzend, bläulichgrau.

Bouillon: Stark getrübt, mit grauweißem Bodensatz, der sich beim Schütteln stückrig zerteilt. Später weniger trübe, mit herum schwimmenden Körnchen und Flocken.

Milch: Äußerlich unverändert. Reaktion schwach alkalisch.

Kartoffel: Belag weiß, erhaben, anfangs völlig glatt und glänzend. Nach ca. 48 Stunden (bei 22°) in der Mitte zierlich quer gefaltet, schmutzig blaßgrau. Am 3. Tage wieder völlig glatt und glänzend, bedeckt allmählich die Kartoffel von allen Seiten, verschleimt und gleitet hinab. Späterhin graubraun gefärbt.

Bemerkungen: Stimmt mit *Bact. stellatum* (Zimmermann) Mez p. 62, Zimmermann II p. 14, Matzuschita p. 290 überein, bis auf die, wenn auch langsame Verflüssigung der Gelatine, die nach den genannten Autoren nicht stattfindet. Da aber die Verflüssigung keine konstante Eigenschaft zu sein braucht, konnte dieses einzigen Unterschiedes wegen der vorliegende Stamm nicht als gesonderte Art angesehen werden. Sporenbildung, die Zimmermann gesehen haben will, findet nach Mez auch nicht statt.

4. *Bacterium devorans* (Zimmermann) Mez.

Mikroskopisches Aussehen: Kurze, an den Enden abgerundete Stäbchen, Länge 1,6—2,8 μ , Breite 0,5—0,8 μ . Fadenbildung wurde nicht beobachtet.

Eigenbewegung: Ungemein lebhaft hin- und herschießend und kreisend, durch mehrere, lange, peritriche Geißeln.

Färbbarkeit: Gramnegativ.

Wachstum: Wächst recht schnell; Temperaturoptimum bei 22°, bei 37° nur langsames und spärliches Wachstum.

Wasserplatte: Runde Kolonie innerhalb der Gelatine, einer kugeligen Luftblase gleichend, mit kleiner, runder Öffnung oberhalb und unbewachsenem, gegenüberliegendem Pol. An den Innenwandungen des Kugelbauches ein gelblicher Belag. Im Alter erweitert sich die obere Öffnung, bis die Kolonie eine schalenförmige, verflüssigte Vertiefung bildet mit gelblichem Bodensatz und blaßgrauer Randzone. Wurde auch als Oberflächenkolonie auf der Wasserplatte angetroffen (siehe Gelatineplatte).

Gelatineplatte:

- a) Nat. Größe: Aufliegende: Schalenförmig verflüssigt, grauweiß, einige ganzrandig, andere von einem Strahlenkranz feiner, zungenartiger Ausläufer umgeben. Tiefliegende: Meist kugelig, wie auf der Wasserplatte.
- b) Bei 70facher Vergrößerung: Aufliegende: Anfangs kleine bräunliche, kreisrunde, homogen granuliert Scheiben., später mit krümeligem Bodensatz, blaßgrauer Randzone und sehr feinem Härchenkranz. Die zungenartigen Strahlen sind fein gezähnt bis gezaekt. Tiefliegende: Glattrandig, fein granuliert; geben ein undeutliches Bild, weil in verschiedenen Ebenen liegend.

Verflüssigt ziemlich schnell.

Gelatinestich: Mit minimalem Material angelegt, bildet sich oberhalb eine typische, pokalartige Vertiefung („kraterförmiger Substanzverlust, Tataroff), die sich allmählich über den ganzen Stichkanal ausdehnt und sich stellenweise an den Wandungen mit einem grauweißen Belage bedeckt. An den Seiten des Kanals bilden sich vereinzelt stehende, stecknadelkopfgröße, kugelige Kolonien, die sich aufblähen und der Kultur das „weintraubenähnliche“ (Tataroff) Aussehen geben. Wird jedoch mit zu reichlichem Material geimpft (siehe auch Zimmermann und Tataroff); so entsteht entweder sofort eine schlauchförmige Verflüssigung mit wurmförmig eingelagerten Bakterienmassen, oder der Hohlraum, der sich zuerst regelrecht gebildet hatte, wird nach einiger Zeit mit verflüssigter Gelatine gefüllt und erhält sich nur im oberen Teil.

Agarstrich: Belag anfangs schleierig, leicht irisierend; später nur wenig dicker, grauweiß, saftig glänzend, wellig glattrandig. Kondenswasser klar oder leicht getrübt, mit weißem Bodensatz, und zuweilen mit Häutchen.

Agarstich: Stich fadenförmig, uncharakteristisch; Auflage wie auf der Strichkultur.

Bouillon: Trübe, mit spärlichem, weißem, fadenziehendem Bodensatz. Nach längerem Stehen bildet sich ein sehr zartes Häutchen, das bei der geringsten Bewegung zu Boden sinkt.

Milch: Äußerlich unverändert, bis auf ein zartes, weißes Häutchen, das sich nach längerem Stehen bildet.

Kartoffel: Spärlicher, sehr zarter, grauweißer Belag, der sich nur durch seinen Glanz von der Kartoffel abhebt, im Alter grünlich-gelblich verfärbt.

Bemerkungen: Entwickelt auf der Gelatineplatte einen angenehmen, aromatischen Geruch.

Sehr gemein während der wärmeren Jahreszeiten.

Entspricht dem *Bac. devorans* Zimmermann I p. 48, Tataroff p. 30, Matzuschita p. 96, Mez p. 58. L. et N. zitieren ihn kurz p. 292. Auch *Bac. annulatus* Zimmermann II p. 30, den L. et N. p. 291 zu den Coli-Verwandten rechnen, dürfte mit ihm identisch sein.

Ein zweiter Stamm bildete bei sonst typischem Wachstum auf Agar eine leicht bräunliche Auflagerung und auf Kartoffel einen rötlichbraunen, erhabenen Belag.

Gelben Farbstoff bildend.**5. Irisierender *Bacillus* Tataroff.**

Mikroskopisches Aussehen: Lange, feine Stäbchen, an den Enden leicht abgerundet, Länge 1—4 μ , Breite 0,84 μ , sehr häufig lange Fäden und verworrene Knäuel bildend.

Sporen deutlich sichtbar, ließen sich aber nach der Möllerschen Methode nicht färben.

Eigenbewegung: In dem, allerdings mehrere Generationen alten Stamm zeigten nur wenige Individuen eine langsame, schlängelnde Eigenbewegung. Daher machte auch die Darstellung der Geißeln Schwierigkeiten, doch glaube ich mehrere Exemplare mit einer polaren Geißel gesehen zu haben.

Färbbarkeit: Gramnegativ.

Wachstum: Mäßig schnell; Temperaturoptimum 22°, bei 37° nur anfangs spärliches Wachstum, aber prachtvolles Irisieren, dann Stillstand. Stirbt überhaupt ziemlich rasch ab.

Wasserplatte: Schön irisierende, gelappte Kolonie mit gelbem, rundlichem Kern, hellerem Hof und durchscheinender Randzone.

Gelatineplatte:

- a) **Nat. Größe:** Aufliegende: Kolonien zuerst klein, wasserhell, in der Mitte vorgewölbt, dann typhusähnliche Auflagerungen bildend, bläulich irisierend mit opakem, bräunlichem Zentrum. Nach einigen Tagen wird die Mitte ausgesprochen hellbraun, und die Randzone erscheint fein radiär gefaltet. Tiefliegende: Runde, gelbliche Kolonien.
- b) **Bei 70facher Vergrößerung:** Aufliegende: Kern rundlich, Mittelzone bräunlich, deutlich granuliert oder gestrichelt, geht allmählich in die farblose, gelappte, leicht marmorierte Randzone über. Später wird die Struktur gröber und furchenartiger. Tiefliegende: Rundlich, hellbraun, granuliert bis geschuppt.

Verflüssigt langsam nach 8—10 Tagen.

Gelatinestich: Stich spärlich, uncharakteristisch. Oben bildet sich eine schalenförmige Einsenkung, in der die Verflüssigung erst nach einer Woche beginnt, langsam fortschreitend und allmählich zylindrisch werdend. Bodensatz reichlich, krümelig, gelb. Bei ungestörtem Stehen bildet sich ein festes, gelbes Häutchen.

Agarstrich: Belag anfangs zart und prachtvoll in allen Farben irisierend, (bes. bei 37°), dann opak werdend, üppig, saftig glänzend, wellig-glattrandig. Farbe anfangs gelblich, dann sattgelb, im Alter bräunlich. Kondenswasser leicht getrübt, mit gelblichweißem Bodensatz.

Agarstich: Stich uncharakteristisch; Auflage anfangs schleierig, dann gelb, zackig, später bis an die Glaswand reichend.

Bouillon: Trübe, mit anfangs weißlichem, dann gelbem, fadenförmigem Bodensatz, zuweilen ein zartes Häutchen bildend. Bei 37° bleibt die Bouillon klar.

Milch: Nicht koaguliert. Allmähliche Aufhellung unter Bildung einer grünlichen Zone oben, bis endlich die ganze Milchsäule grünlich verfärbt erscheint, mit cremefarbenem Bodensatz und festem, weißem Häutchen.

Kartoffel: Entwicklung ziemlich langsam, Wachstum auf den Impfstich beschränkt, anfangs leuchtend gelb, trockenglänzend, später matter und rotbraun.

Bemerkungen: Identisch mit dem irisierenden *Bacillus Tataroff* p. 57, von Matzuschita als *Bac. iridens* Tataroff p. 38 beschrieben.

6. *Bacterium arborescens* (Frankland) Mez.

Mikroskopisches Aussehen: Schlanke Stäbchen mit abgerundeten Enden, Länge 1,6—2,8 μ , Breite 0,5—0,8 μ , mitunter lange Fäden bildend.

Wachstum: Wächst nicht bei 37°, bei Zimmertemperatur ziemlich schnell.

Wasserplatte: Aufliegende Kolonie mit weißem Kern und filziger Randzone. $\frac{70}{1}$. Kern anfangs garbenförmig, später rundlich werdend, braungrau, verfilzt. Randzone farblos, weniger filzig, leicht durchscheinend, anfangs leicht gelappt, von einem Gewirr bizarr gekräuselter locken- bis bretzelförmiger Ausläufer umgeben. Später bis an den Rand filzig, gelb, verflüssigt; Ausläuferzone unverändert.

Tiefliiegend wurde dieselbe Art als garbenförmige Kolonie gefunden.

Gelatineplatte:

a) Nat. Größe: Aufliegende: Durchscheinend, irisierend, lappig gebuchtet mit opakem Kern. Später gelb und verflüssigt. Tiefliiegend: Rundlich bis wetzsteinförmig.

b) Bei 70facher Vergrößerung: Aufliegende: Kern sehr unregelmäßig geformt, knorrig verästelt, mit feinen gewundenen Ausläufern, zuweilen an Krätzmilben erinnernd. Randzone durchscheinend, gelappt, gemasert, mit rankenartigen Ausläufern besetzt — wie auf der Wasserplatte. Tiefliiegend: Einige rund bis wetzsteinförmig, braungelb gemustert oder schwarz gestrichelt, andere milbenartig, dem Kern der aufliegenden Kolonie entsprechend.

Verflüssigt mäßig schnell.

Gelatinestich: Stich fadenförmig, uncharakteristisch, Verflüssigung anfangs schalenförmig, später zylindrisch; Bodensatz gelb.

Agarstrich: Belag saftig glänzend, wollig glattrandig, ziemlich ausgebreitet, anfangs schön irisierend, später schmutziggelb und opak. Kondenswasser leicht getrübt oder klar, mit gelbem Bodensatz und gelblichem Häutchen.

Bouillon: Trübe; Bodensatz fadenziehend, anfangs weißlich, später gelb; Häutchenbildung spärlich und unregelmäßig.

Kartoffel: Belag auf den Impfstich beschränkt, anfangs gelb, im Alter braunrot, mattglänzend.

Bemerkungen: Diese Art konnte nur unvollständig beschrieben werden, da der Stamm einging, bevor er in der gewöhnlichen Ausführlichkeit geprüft worden war. Trotzdem schien er, schon seiner charakteristischen Plattenkultur wegen, identisch mit *Bac. arborescens* Frankland, Zimmermann II p. 20, Matzuschita p. 118, Tataroff p. 55, Lustig p. 85, Mez p. 52.

7. *Micrococcus cremoides* Zimmermann.

Mikroskopisches Aussehen: Coccen von etwa 0,8—1,1 μ im Durchmesser, hauptsächlich in Trauben und zu zweien angeordnet, doch auch Tetraden und sehr vereinzelte kurze Ketten bildend.

Sporen wurden nicht beobachtet.

Eigenbewegung. Nicht vorhanden.

Färbbarkeit: Grampositiv.

Wachstum: Schnellwüchsig; gedeiht gleich gut bei allen gebräuchlichen Temperaturen.

Wasserplatte: Rundliche, weißliche, schleierartige Kolonie mit punktförmiger Mitte; unverflüssigt. $^{70}/_{1}$. Rundlich, gelappt, braungrau, grobgranuliert, mit rundem, dunklem, homogen schattiertem Kern.

Gelatineplatte:

a) Nat. Größe: Aufliegend: Anfangs rund, gleichmäßig, gelblich; später haben die größeren Kolonien einen helleren, grobgekörneltten, am Rande gekerbten Hof, die übrigen sind opak, unregelmäßig rund, mit buckeligem, höckerigem Rande. Leicht eingesunken. Inliegende: Rund, blaßgelb, einige schleierig mit punktförmiger Mitte.

b) Bei 70facher Vergrößerung: Aufliegende: Die ziemlich dunkelbraune, undurchscheinende, homogene Mitte geht ohne scharfe Abgrenzung in die sehr grob gekörneltte, hellbraungelbe Randzone über, die wiederum am Rande zackig ausgefressen erscheint. An einigen vorragenden Zacken sind die einzelnen Tetraden deutlich unterscheidbar. Bei einem Teil der Kolonien war noch eine völlig farblose, durchsichtige, gelappte äußerste Zone bemerkbar (wohl beginnende Verflüssigung). Inliegende: Unregelmäßig rund mit gewelltem bis höckerigem Rande, einige ganz homogen dunkel erscheinend, andere schildpattartig gemustert mit dunklerem Kern.

Über Verflüssigung siehe Bemerkungen.

Gelatinestich: Über dem uncharakteristischen Stich bildet sich eine napfförmige Einsenkung, deren Wände mit sehr blassem, gelblichweißem Belage bedeckt sind. Der Napf sinkt immer tiefer ein und wird allmählich spitztrichterförmig. Nach etwa einer Woche beginnt unter ihm die Verflüssigung und vertieft ihn noch mehr. Der jetzt satt cremefarbene Belag sinkt nach, bekommt an den Rändern ein zackiges, zerfetztes Aussehen („Erlenblattfigur“ Tataroff) und schwimmt endlich mit der Mitte auf dem schlauchförmig verflüssigenden Stich als zerfetztes bröckeliges Häutchen, dessen Ränder jedoch noch an der Glaswand anliegen, so daß die Spitztrichterform erhalten bleibt.

Verflüssigt sehr langsam und unvollkommen.

Agarstrich: Belag cremefarben, mattglänzend, ziemlich ausgebreitet, mit gebuchtetem oder fein gekerbtem Rande. Im Alter mitunter zierlich gefaltet und netzartig gemustert, matt. Kondenswasser fast klar mit cremefarbenem Bodensatz, zuweilen mit zartem Häutchen nach längerem Stehen. Häufig wurden zweifarbige Kulturen erzielt, die im cremefarbenen Belag dunklere Inseln aufweisen (siehe Bemerkungen):

Agarstich: Stich fadenförmig, uncharakteristisch. Auflage bis an die Glaswand ausgebreitet, anfangs weiß, später cremefarben, fettglänzend.

Bouillon: Leicht getrübt, Bodensatz spärlich, gelblichweiß; an der Oberfläche anstatt des Häutchens eine unzusammenhängende Brockenmasse, bei der geringsten Bewegung in einzelne Flöckchen zerfallend und zu Boden sinkend.

Milch: Wird (bei 37°) nach ca. einer Woche völlig koaguliert. Reaktion deutlich sauer

Kartoffel: Belag anfangs nur längs dem Impfstrich, recht erhaben, matt, stark krümelig, cremefarben, mit einem Stich ins Rosa. Später etwas ausgebreiteter mit gleichmäßig glatter, völlig matter Oberfläche.

Bemerkungen: Stimmt überein mit *Micrococcus cremoides* Zimmermann I p. 74, Tataroff p. 74, Matzuschita p. 204. Zimmermann weist auf List's cremefarbenen *Micrococcus* hin, der die Gelatine nicht verflüssigt und also nicht mit seinem identisch sein kann. Dazu sei bemerkt, daß der vorliegende Stamm anfangs die Gelatine auch nicht verflüssigte, weder auf der Platte, noch in der Strich- und Stichkultur, und erst von der vierten Generation an die oben beschriebenen verflüssigenden Kulturen bei sonst völliger Übereinstimmung im morphologischen Verhalten ergab.

Die häufige Zweifarbigkeit der Kulturen bestätigt L. et N's Annahme einer Verwandtschaft mit *Micr. bicolor* (l. c. p. 202).

Roten Farbstoff bildend.

S. Bacterium prodigiosum (Ehrenberg) L. et N.

Mikroskopisches Aussehen: Kleine, fast coccenartige Stäbchen mit zugespitzten Enden, von Agar ca. 1 μ im Durchmesser, von Bouillon 1—1,68 μ lang und 1,1 μ breit.

Eigenbewegung: Nur aus ganz jungen Bouillonkulturen lebhaft hin- und herschießend, aus älteren Kulturen meist starr oder mit nur träger Bewegung. Geißeln lang, peritrich.

Färbbarkeit: Gramnegativ.

Wachstum: Schnellwüchsig; gedeiht bei allen gebräuchlichen Temperaturen.

Wasserplatte: Im März aus einer stark verflüssigten Platte als rosarotes Fetzen herausgefischt.

Gelatineplatte:

a) Nat. Größe: Aufliegende: Schnell verflüssigende, runde, graue Kolonien mit rosarotem Saum und ebensolchen Krümeln am Boden, die später satt blutrot werden. Tiefliegende: Anfangs grau, später rosarot bis sattrot werdend.

b) Bei 70facher Vergrößerung: Aufliegend: Randzone granuliert, Bodensatz krümelig. Tiefliegende: Rund bis wetzsteinförmig, granuliert, anfangs blaß bräunlich, dann rot. Verflüssigt schnell.

Gelatinestich: Schon nach 24 Stunden (bei 22°) Beginn der trichterförmigen Verflüssigung. In der rötlichgelben Verflüssigungsmasse schwimmen rosarote Klümpchen, die oberste Schicht ist blutrot verfärbt. Später wird die Verflüssigung zylindrisch, stark bläulichrot getrübt mit bläulichrotem Bodensatz. In späteren Generationen ist die Farbstoffbildung bedeutend schwächer.

Agarstrich: Belag erhaben, saftig glänzend, wellig glattrandig, in der ersten Generation ziegelrot mit starkem Goldreflex, wie bei *Bact. sciliense* (Fischer et Breunig) L. et N.; später mehr bläulichrot mit geringerer Farbstoffproduktion. Kondenswasser trübe, mit rötlichem Bodensatz, zuweilen mit schwachem Häutchen.

Agarstich: Stich uncharakteristisch, grau; Auflage schön goldrot, wie in der Strichkultur. Der Agar verfärbt sich im oberen Teil granatrot.

Bouillon: Trübe, anfangs unverfärbt, mit weißem, fadenziehendem Bodensatz; später sind Bouillon und Bodensatz leuchtend blutrot, mit sehr zartem, rotem Häutchen.

Milch: Wird nach 48 Stunden (bei 37°) fest koaguliert und ganz leicht rosa getönt. Später in der oberen Hälfte wieder aufgehellt, rötlich gelb, mit zartem rosa Häutchen.

Kartoffel: Belag erhaben, krümelig, matt. Anfangs weißlich mit roten Flecken, später rosarot, dann blutrot, zuweilen mit Goldreflex.

Bemerkungen: Farbstoffbildung sehr unregelmäßig, bei 37° garnicht vorhanden, in späteren Generationen häufig erst nach mehreren Tagen auftretend und fleckig.

Identisch mit *Bact. prodigiosum* (Ehrenberg) L. et N., p. 302, Matzschita p. 144, Mez p. 52.

Grünen Farbstoff bildend.

9. *Bacterium fluorescens* (Flügge) L. et N. (*B. fluorescens et liquefaciens*).

Mikroskopisches Aussehen: Feine Stäbchen mit abgerundeten Enden. Länge von Agar 1,1—2,2 μ , aus Bouillon 2,8—3,36 μ , Breite 0,5—0,8 μ .

Einzelbewegung: Lebhaft mittelst einer oder mehreren monopolen Geißeln, aus älteren Kulturen phlegmatisch.

Färbbarkeit: Gramnegativ.

Wachstum: Mäßig rasch; Temperaturoptimum 22°; bei 37° sehr mangelhafte Entwicklung.

Wasserplatte: Runde, verflüssigende, weiße Kolonie, die erst nach mehreren Tagen grün wird.

Gelatineplatte:

- a) Nat. Größe: Aufliegende: Anfangs unverflüssigt, knöpfchenartig, wasserhell, später erhaben, perlmutterweiß, rund oder typhusartig gelappt. Die grüne Verfärbung beginnt am 3.—5. Tage, ebenso die Verflüssigung. Dann sinkt die Kolonie ein und bildet eine kreisrunde Verflüssigungsschale mit Bodensatzklümpchen im Zentrum. Andere behalten noch die gelappte Form bei. Die Gelatine fluoresziert stark gelbgrün. Tiefliegende: Anfangs punktförmige, weiße Scheibchen, später größer, bläulich durchscheinend, dann gelblich.
- b) Bei 70facher Vergrößerung: Aufliegende: Anfangs rundlich oder gelappt und gebuchtet, gleichmäßig bräunlichgelb, homogen granuliert, häufig mit einem dunkleren exzentrischen Kern. Später mit heller, farbloser, durchscheinender gelappter Randzone, die von der fein granulierten gelblichen Mitte allmählich ganz ausgefüllt wird, bis die ganze Kolonie opak ist. Die verflüssigten Kolonien sind rund; Verflüssigungszone hellgrau granuliert, am Rande mit sehr feinen, verfilzten Härchen; Zentrum filzig, krümelig, mitunter radiär angeordnete Stränge bildend. Tiefliegende Rund bis wetzsteinförmig, homogen granuliert, braungelb.

Verflüssigt ziemlich schnell.

Gelatinestich: Stich unregelmäßig, krümelig. Verflüssigung anfangs meist spitztrichterförmig, später zylindrisch mit reichlicher, krümeliger, gelblicher Bodensatzablagerung und Häutchenbildung nach längerem Stehen. Die Gelatine beginnt erst nach mehreren Tagen grün zu fluoreszieren, auch die Verflüssigungszone färbt sich gelbgrün.

Agarstrich: Belag weißlich grün, saftig glänzend, wellig glattrandig, über die ganze Fläche ausgebreitet. Kondenswasser fast klar mit weißem Häutchen und reichlichem, weißem Bodensatz. Der Agar fluoresziert stark gelb- bis blaugrün und färbt sich im Alter braun.

Agarstich: Stich fadenförmig, uncharakteristisch, schwach entwickelt. Auflage wie auf der Strichkultur. Agar gelb- bis blaugrün fluoreszierend.

Bouillon: Trübe, mit weißem, fadenziehendem Bodensatz und Häutchenbildung, die jedoch nur bei längerem ungestörtem Stehen eintritt. Die grüne Fluoreszenz beginnt oben und breitet sich allmählich nach unten hin aus.

Milch: Wird nicht koaguliert, bildet vielmehr sehr bald eine blaßgrüne Aufhellungszone, die rasch fortschreitet, bis die Kultur nach etwa 3 Wochen sich von der Bouillonkultur nur durch die stärkere Trübung und die bläulichere Fluoreszenz unterscheidet. Häutchenbildung und Bodensatz wie in Bouillon, Reaktion schwach alkalisch.

Kartoffel: Belag üppig, hellbraun, erhaben, mit hirnwindungsartiger Oberfläche und wellig gebuchtetem Rande. Später glänzend, mit glatter Oberfläche und glattem Rande, verschleimt und hinabgeflossen.

Bemerkungen: Bei der Differenzialdiagnose gegen *Bact. pyocyaneum* (Gessard, Flügge) L. et N., das nach L. et N. neuerdings auch häufig im Wasser gefunden wird, wurde nach L. et N. (p. 316) das Fehlen oder Vorhandensein des Pyocyanin als maßgebend betrachtet. Die zu diesem Zweck auf Oblaten (auf denen nach L. et N. p. 312 auch pyocyaninarme Kulturen noch Pyocyanin liefern) gezüchteten Kulturen ergaben, ebenso wie die Bouillonkultur, mit Chloroform geschüttelt, kein Pyocyanin. Auch das Verhalten der Milchkultur entspricht dem *Bact. fluorescens et liquefaciens*.

Daher wohl identisch mit *Bact. liquefaciens* (Gessard, Flügge) L. et N., p. 315, Zimmermann I p. 22, Matzuschita p. 132, Lustig p. 98. Tataroff unterscheidet seinen p. 37 beschriebenen Stamm durch das Fehlen der Rahmhaut auf verflüssigter Gelatine und Bouillon, was ich jedoch nicht als Differenzierungsmerkmal ansehen möchte, da auch vorliegende Art das Häutchen nur bei ungestörtem Stehen bildete, und Tataroff seine Kulturen in den ersten 10—14 Tagen fast täglich revidierte (l. c. Vorwort p. 10).

Bei Matzuschita findet Koagulation der Milch statt.

Im Obersee sehr gemein zu allen Jahreszeiten.

10. *Bacterium putidum* (Flügge) L. et N.

(*Bact. fluorescens* β non *liquefaciens* L. et N.).

Mikroskopisches Aussehen: Schlanke Stäbchen mit abgerundeten Enden, Länge: von Agar ca. 1,1 μ , aus Bouillon 2,8—3,3 μ , Breite 0,5—0,8 μ .

Eigenbewegung: Ziemlich lebhaft wackelnd, rotierend und schlängelnd, mit Hilfe einer polaren Geißel.

Färbbarkeit: Gramnegativ.

Wachstum: Ziemlich schnell bei 22° und Zimmertemperatur, bei 37° nur spärliche Entwicklung.

Wasserplatte: Weißliche, unverflüssigte Kolonie mit dunklerer Mitte und hellerer Randzone.

Gelatineplatte:

a) Nat. Größe: Aufliegende: Rundlich, mit grünlich-gelblicher erhabener Mitte und durchscheinender, gelappter Randzone. Tiefliegende: Rundlich bis wetzsteinförmig, weiß.

b) Bei 70facher Vergrößerung: Aufliegende: Typhusähnlich; allmählich wird die anfangs durchscheinende, gemaserte Randzone von der hellbraunen, opaken, nachwachsenden Mittelzone ausgefüllt. Tiefliegende: Homogen granuliert, gelbgrau.

Verflüssigt nicht. Nach ca. 3 Tagen fluoresziert die Gelatine leuchtend grün.

Gelatinestich: Stich körnig, stark bewachsen; Auflage zackig, graugrünlich, matt bis saftig glänzend, sinkt allmählich leicht napfförmig ein. Gelatine fluoresziert leuchtend grün bis gelbgrün.

Agarstrich: Belag reichlich ausgebreitet, grünlich weiß, saftig glänzend, mit leicht gewelltem bis glattem Rande, später stark schleimig. Kondenswasser trübe mit weißem Bodensatz und grünlich-weißem Häutchen. Agar fluoresziert intensiv grün, meist etwas bläulicher als Gelatine. Wird im Alter braun.

Agarstich: Stich fadenförmig, uncharakteristisch; Auflage und Fluoreszenz wie bei der Strichkultur.

Bouillon: Anfangs Trübung ohne Verfärbung, nach ca. 8 Tagen allmähliche, oben beginnende grünliche Verfärbung. Bodensatz grauweiß, fadenziehend, Häutchen weiß bis blaßgrün.

Milch: Bleibt äußerlich unverändert; bildet mitunter ein sehr zartes, weißes Häutchen, und nach monatelangem Stehen eine schmale, unverfärbte Aufhellungsschicht. Reaktion schwach alkalisch.

Kartoffel: Belag reichlich, erhaben, braungelb, anfangs matt. Später kartoffelfarben, saftig glänzend, verschleimt und hinabgeflossen.

Bemerkungen: Unterscheidet sich von *Bact. fluorescens* (Flügge) L. et N. nur durch den Mangel an Gelatineverflüssigung, das Verhalten zu Milch und den schleimigeren Belag.

Stimmt mit *Bact. putidum* (Flügge) Lehm. et Neum. p. 317 und *Bact. fluorescens non liquefaciens* Matzushita p. 356 überein. Tataroff hat bei seinem *Bac. fluorescens putidus* Sporen nachgewiesen (l. c. p. 42).

Violetten und blauen Farbstoff bildend.

11. *Bacterium violaceum* (J. Schröter) L. et N.

Mikroskopisches Aussehen: Stäbchen mit abgerundeten Enden, Länge 2,2—3,1 μ , Breite 0,8—1,1 μ , mitunter kurze Ketten bildend.

Eigenbewegung: Lebhaftes Hin- und Herschießen und Rotieren.

Färbbarkeit: Gramnegativ.

Wachstum: Ziemlich schnell; bevorzugt 22°.

Wasserplatte: Aufliegende, wasserhelle, tröpfchenartige Kolonie, verflüssigt.

⁷⁰/₁. Kern hellgrau, granuliert, Randzone durchscheinend, gelappt, gemasert.

Gelatineplatte:

a) Nat. Größe: Aufliegende: Wie auf der Wasserplatte. Tiefliegende: Undurchscheinend, punktförmig.

b) Bei 70facher Vergrößerung: Aufliegende: Typhusähnlich, wie auf der Wasserplatte. Tiefliegende: Kreisrund, sehr fein granuliert, anscheinend doppelt konturiert, weil eine ganz schmale, hellere Randzone vorhanden ist.

Nach 10 Tagen noch keine violette Färbung, Kolonien nur brauner und gröber granuliert.

Verflüssigt langsam. (Platte nach 10 Tagen noch unverflüssigt).

Gelatinestich: Strich uncharakteristisch; Auflage grauweiß, knöpfchenartig.

Verflüssigung beginnt nach etwa 8 Tagen, erst schalenförmig, dann zylindrisch. Bodensatz fleckig violett, Häutchen intensiv violett gesäumt.

Agarstrich: Belag anfangs grauweiß, saftig glänzend, wellig glattrandig, sich langsam über die ganze Oberfläche ausbreitend. Kondenswasser klar, mit weißem Bodensatz und weißem Häutchen. Erst nach längerem Stehen färben sich Bodensatz und Häutchen erst blaß-, dann dunkelviolet, und auch im bräunlich gewordenen Belage finden sich mitunter violette Stellen.

Agarstich: Stich fadenförmig, uncharakteristisch. Auflage wie in der Strichkultur, später mit schwach grauviolettem Saum.

Bouillon: Mäßig getrübt, mit fadenziehendem, anfangs grauem, dann violettem Bodensatz und zartem, grauem, violett gesäumtem Häutchen.

Milch: Nicht koaguliert, sondern im Laufe eines Monats in eine violettgraue Flüssigkeit verwandelt, mit weißem Bodensatz und violett gesäumtem, grauem Häutchen.

Kartoffel: Belag matt, anfangs graugelb, dann blaßviolett, fein gekörnelt, endlich (nach ca. 14 Tagen) intensiv violett bis schwarzviolett, stark erhaben mit gewundener oder gekörnelter Oberfläche. Im Alter zuweilen braun werdend.

Bemerkungen: Identisch mit *Bact. violaceum* (J. Schröter) L. et N. p. 307, und nach Lehmann und Neumann folglich wohl auch mit *Bact. janthinum* Zopf, *Bac. violaceus* Laurentius (Lustig p. 103), *Bac. violaceus* (Lustig p. 75), und *Bac. violaceus* Macé (Ann. d'hygiène 1887). Auch Mez beschreibt es, p. 51.

12. *Bacterium indigoferum* (Voges) Mez.

Mikroskopisches Aussehen: Coliartige Kurzstäbchen mit abgerundeten Enden, Länge 0,8—1,3 μ , Breite 0,5 μ .

Eigenbewegung: Ungemein lebhaft, an Typhus und Coli erinnernd.

Färbbarkeit: Gramnegativ.

Wachstum: Schnellwüchsig; Temperaturoptimum 22—37°, doch auch bei Zimmertemperatur gutes Wachstum.

Wasserplatte: Stark rot-blau-grün irisierende coliartige Auflagerungen. ⁷⁰/₁.

Weinblattartig gelappter, durchscheinender, gemasertes Rand, dann bräunliche, ebenfalls gemaserte Mittelzone mit dunkler braunem Kern. Keine Farbstoffbildung.

Gelatineplatte:

- a) Nat. Größe: Aufliegende: Wie auf der Wasserplatte. Tiefliegende: Rund bis wetzsteinförmig.
- b) Bei 70facher Vergrößerung: Aufliegende: Anfangs ganz durchscheinende, zarte Auflagerungen ohne Kern, später durchaus coliartig, wie auf der Wasserplatte. Tiefliegende: Rund bis wetzsteinförmig, fein granuliert.

Keine Verflüssigung und keine Farbstoffbildung.

Gelatinestrich: Belag anfangs durchscheinend, wellig glattrandig, stark irisierend. Später dick, opak, saftig glänzend, am Rande gekerbt, ganz leicht grünlich-weiß getönt.

Gelatinestich: Stich fadenförmig, mit Knötchen, an den Rändern gezähnt. Auflage rund oder gelappt, wie die Kolonie auf der Platte, später schalenförmig einsinkend mit stark gelappten Rändern.

Agarstrich: Belag anfangs dünn-schichtig mit festerer Mittelrippe, prachtvoll in allen Farben irisierend. Später opak, weiß, saftig glänzend, ganz ausgebreitet, Rand wellig bis gelappt. Kondenswasser trübe mit reichlichem grünlichgelbem Bodensatz und festem Häutchen. Der Agar tingiert sich leicht bräunlich gelb.

Agarstich: Stich ungleichmäßig bewachsen, gekörnelt, am Rande fein gezähnt. Belag opak, ausgebreitet, ganz leicht bräunlich.

Bouillon: Stark getrübt mit reichlichem, grauweißem, fadenziehendem Bodensatz, kein Häutchen.

Milch: Wird nicht koaguliert und nicht verfärbt. Bei Traubenzuckerzusatz bildet sich ein sehr geringer, blaßblauer Bodensatz.

Kartoffel: Belag sehr reichlich, erhaben, saftig glänzend oder matt und gekörnelt, sehr bald die ganze Kartoffel bedeckend. Anfangs ist er kartoffelfarben, nach einigen Tagen bilden sich blaue bis schwarzblaue Inseln und Flecken, während gleichzeitig die Ränder teilweise blau werden. Die Hauptmasse des Belages behält jedoch die erste Farbe bei. Bei alkalischer Reaktion ist der Farbstoff schmutzig grün.

Bemerkungen: Nach 5tägigem Stehen bei 37° wurden für 100 ccm 2prozentiger Traubenzuckerbouillon 3,2 ccm $\frac{1}{1}$ N.—NaOH verbraucht. Traubenzuckerbouillon wurde nicht vergoren.

Mit dieser Art sah ich mich der Schwierigkeit gegenübergestellt, einen Farbstoffbildner, der seine Farbstoffproduktion zum größten Teil eingebüßt hat, zu bestimmen. Doch da das Verhalten sonst typisch coliartig (siehe *Bact. indigoferum* Mez p. 50), der Farbstoff auf Kartoffel bei alkalischer Reaktion schmutziggrün war, und einmal, nach längerer Züchtung auf Kartoffel, auch auf Gelatine ein ganz schmaler blauer Saum erzielt wurde, mußte diese Art als *Bacterium indigoferum* (Voges) Mez angesehen werden. Bestimmt nach Mez p. 50, Lehmann et Neumann p. 309, Zimmermann II p. 16, Matzuschita p. 356.

Anhang zu: II. Das Wasser.

Nachdem ich schon den größten Teil meines Manuskripts nach Berlin abgeschickt hatte, gelang es mir, was während der schlimmsten Revolutionszeit nicht gut möglich war, eine Winterexkursion auf den Obersee zustande zu bringen zum Zweck der Untersuchung der Temperatur, des Sauerstoffgehaltes und des Planktons unter der Eisdecke.

Am 19. Februar dieses Jahres (1906) begab ich mich in Begleitung des Herrn H. v. Winkler und mit mehreren Arbeitern auf das Eis des Sees. Der am Morgen noch klare Himmel bedeckte sich etwa um 10 Uhr vorm., also kurz vor Beginn unserer Untersuchungen mit einer ununterbrochenen Wolkenschicht. Die Lufttemperatur betrug um 1 Uhr am Tage — 1,6° C. Der Wind wehte aus SW mit einer Stärke von etwa 3 bis 4 Beauf.; der Barometerstand war 760 mm. Die Mächtigkeit des Eises schien überall 38 bis 39 cm zu betragen, war also viel geringer als am 18. Februar 1905, wo sie etwa 75 cm betrug. Der Wasserstand war sehr niedrig, etwa 36,7 m über dem Wasserspiegel.

Alle Beobachtungen wurden an Eislöchern ausgeführt, die nur zu diesem Zweck, mit Durchmessern von etwa $\frac{1}{2}$ m und möglichst fern von solchen Stellen, wo sich natürliche oder künstliche Spalten und Wuhnen befanden, gebrochen wurden. War durch ein Instrument der Bodenschlamm aufgewühlt worden, so ließen wir durch die Arbeiter in geringer Entfernung ein neues Loch schlagen, an dem die Beobachtungen fortgesetzt wurden. Im ganzen wurden drei Stationen gemacht, die ich mit I, II und III bezeichnen will.

Um 10 Uhr 25 Min. vorm. wurde bei Station I in der Nordbucht in der Nähe des Ausflusses die Tiefe gemessen, die hier 1,52 m betrug, und vom Grunde eine Probe zur Sauerstoffanalyse genommen.

Um 11 Uhr vorm. wurde Station II erreicht, deren Lage nach der in Kap. II angegebenen Orientierungsweise durch die Formel „Ostrinne, Linie Moik-Liiwa“ bestimmt ist. Hier war die Tiefe 1,56 m. Das Wasser war so durchsichtig, daß der weiße Teller von 24 cm Durchmesser bis auf den Boden sichtbar blieb. Die Dicke des Eises betrug 38,5 cm, die Wassertemperatur dicht unter der Eisdecke + 0,4° C, am Boden + 1,25° C. Das Plankton war hier am reichlichsten vorhanden, viel mehr als an den beiden anderen Stationen und sogar mehr als in vielen Sommerproben, nämlich etwa 24,5 cem in 1000 Litern Wasser. Es war aber sehr monoton und bestand zum größten Teil aus *Diatomus graciloides* Lillj., von dem zahllose Exemplare zum Teil mit Eiern und Spermatothoren, vorhanden

waren. *Cyclops strenuus* Fischer war viel weniger vorhanden, und von *Daphnia hyalina* Leyd. var. *galeata* G. O. S. fand ich nur sehr wenige Exemplare. Von Rotatorien waren zahlreich nur *Notholca longispina* Kellicott und *Anuraea aculeata* Ehb. vertreten. *Anuraea cochlearis* Gosse fand sich selten. Das Phytoplankton war außerordentlich arm. Es bestand nur aus wenig zahlreichen, aufgelockerten Kolonien von *Clathrocystis aeruginosa* Henfr., *Microcystis viridis* Lemm. und spärlichen Fädchen von *Fragilaria crotonensis* Kitton und *Melosira* sp. Die Wasserprobe, welche, wie auch alle übrigen an diesem Tage zur Sauerstoffanalyse entnommenen Proben, nahe der Schlammoberfläche mittels einer mit Stickstoff gefüllten Flasche aus braunem Glase entnommen und nach der Heimkehr von H. v. Winkler in seinem Laboratorium untersucht wurde, zeigte nur 0,57 ccm Sauerstoff im Liter Wasser. Es war jedoch beim Öffnen der Flasche am Seeboden viel Schlamm aufgewirbelt worden, der das Wasser verunreinigte und wahrscheinlich schuld war an der so auffallend geringen Menge Sauerstoff, die gefunden wurde; denn es dauerte doch wenigstens drei Stunden, bis die Titrierung nach der Winklerschen Methode eingeleitet werden konnte, und in dieser Zeit hatten vielleicht der Schlamm und die in ihm lebenden Diatomaceen viel Sauerstoff absorbiert.

Als Station III wählten wir um 11 Uhr 45 Min. den in Kap. II als „Westrinne, Linie Moik-Liwa“ bezeichneten Ort. Die Tiefe betrug hier 2,10 m, und der weiße Teller war bis in 1,5 m Tiefe sichtbar. Die Eisdecke war genau so dick wie bei der Station II. Die Wassertemperatur betrug dicht unter dem Eise + 0,02° C und am Boden + 0,9° C. Die Zusammensetzung des Planktons war hier dieselbe, wie an der Station II, die Quantität aber viel geringer. In einem Vertikalfang aus der Tiefe von 1,5 m bis an die Oberfläche fanden sich 450 Exemplare von *Diatomus graciloides* und *Cyclops strenuus* zusammen und die übrigen Organismen nur in verschwindend kleiner Zahl. Das Rohvolumen ließ sich aus diesem Fang auf etwa 3,6 ccm in 1000 Liter Wasser berechnen. Es wurden an dieser Station zwei Proben zur Sauerstoffuntersuchung genommen, beide aus etwa 2 m Tiefe und nur wenige Meter von einander entfernt, und doch erwies sich eine große Differenz im Sauerstoffgehalt. Die eine Probe, deren Wasser ein wenig durch Schlamm verunreinigt war, zeigte nur 2,85 ccm, die andere, ohne sichtbare Verunreinigungen, aber 7,99 ccm Sauerstoff im Liter Wasser.

Auf dem Rückwege wurde nochmals um 1 Uhr 15 Min. die Station I besucht und festgestellt, daß hier die Durchsichtigkeit ebenfalls 1,5 m betrug. Die hier entnommene Planktonprobe war von allen an diesem Tage gefischten die ärmste. Sie ergab an Rohvolumen nur etwa 2,5 ccm in 1000 Liter Wasser und bestand aus *Diatomus graciloides*, sehr wenig *Cyclops strenuus* und einigen Exemplaren von *Anuraea aculeata*. Die schon um 10 Uhr 25 Min. hier entnommene Wasserprobe war recht stark durch Schlamm verunreinigt und zeigte nur 1,19 ccm Sauerstoff im Liter Wasser.

Die auffallend geringe Menge des Phytoplanktons in allen Februarproben aus dem Obersee scheint mir anzuzeigen, daß eine Eisdecke von höchstens 39 cm Dicke nebst einer dünnen Schneedecke von vielleicht 10 bis 15 cm Höhe doch schon genügt, um soviel Licht abzuhalten, daß die Algenvegetation unterdrückt

wird. Das Nahrungsbedürfnis des stellenweise recht reichlichen Zooplanktons, das bei Station II das Quantum der reicheren Sommerfänge erreichte, kann unmöglich nur durch das gleichzeitig vorhandene Phytoplankton befriedigt werden, und ich muß annehmen, daß die Planktontiere sich hauptsächlich von der während der eisfreien Jahreszeit massenhaft gebildeten organischen Substanz ernähren, die als abgestorbene Algenzellen den Boden bedeckt. Damit würde auch gut die Beobachtung R. Lauterborn's¹⁾ übereinstimmen, der in einigen Gewässern der Oberrheinebene eine an Arten und teilweise auch an Individuen sehr reiche Tierwelt fand, die „sowohl im Schlamm am Grunde der Gewässer als auch in den freien Wasserflächen unmittelbar unter der Eisdecke“ im Winter jene Gewässer belebt. Mir schien es, daß im Obersee die Copepoden sowohl an der Oberfläche des Schlammes, als auch dicht unter der Eisdecke am meisten vorhanden waren und dieselben Arten (*Diaptomus graciloides* und *Cyclops strenuus*) einerseits organischen Detritus vom Boden und andererseits die spärlich unter dem Eise vegetierenden Algen verzehren. Die äußerst geringe Artenzahl, die das Zooplankton des Obersees im Winter aufweist und die geringer ist als im Winterplankton finnländischer Seen, welche von K. M. Levander²⁾ untersucht wurden, zeigte an, daß die Lebensbedingungen im Obersee nur für wenige Arten sich im Winter erträglich gestalten. Die Spärlichkeit des Vorkommens von lebenden Planktonalgen einerseits, die durch den Lichtmangel bedingt wird, und andererseits der stellenweise sehr geringe Sauerstoffgehalt sind wohl die Hauptursache der Monotonie des Zooplanktons im Winter.

Die sehr verschiedenen Resultate unserer Sauerstoffbestimmungen beweisen, gleichviel ob die Sauerstoffabsorption durch Schlamm in der Probenflasche oder im See vor sich gegangen ist, daß der Schlamm an seiner Oberfläche Substanz enthält, die in kurzer Zeit Sauerstoff absorbieren kann. Die geringe Menge lebender Pflanzen kann nur sehr wenig zur Produktion von Sauerstoff beitragen. Durch Spalten und Risse im Eise, die infolge von Niveauveränderungen des Wassers entstehen, und deren ich einige während meiner Exkursion beobachten konnte, kommt stellenweise das Wasser in nähere Berührung mit der Luft und kann sich hier mit Gas sättigen, das alsdann durch Diffusion sich allmählich weiter der übrigen Wassermasse mitteilt. Auch künstlich angelegte Wuhnen befördern die Aërierung des Wassers im Obersee, da im Nordosten, in der Nähe der Mündung des Moikschen Baches jährlich große Eismengen zur Versorgung der Stadt Reval mit Süßwassereis abgeführt werden. Es scheint also, daß bei der geringen Entfaltung vegetativen Lebens die Sauerstoffdiffusion von der Oberfläche her im Winter genügen muß, um einem verhältnismäßig individuenreichen Zooplankton das Dasein zu ermöglichen, ungeachtet der Sauerstoffabsorption durch die Schlammoberfläche im Obersee. Die Versorgung eines Sees mit Sauerstoff auf diesem Wege ist eben nur denkbar, wenn die Oberfläche groß und die Tiefe so gering ist wie im Obersee, weil bekanntlich die Verbreitung des Gases im Wasser durch Diffusion sehr lang-

¹⁾ R. Lauterborn, Über die Winterfauna einiger Gewässer der Oberrheinebene. *Biolog. Centralbl.* Bd. XIV. Nr. 11, 1894, p. 390—398.

²⁾ K. M. Levander, Kleine Beiträge zur Kenntnis des Tierlebens unter dicker Eisdecke in einigen Gewässern Finnlands. *Meddel. Soc. pro F. et Fl. Fennica.* H. 20, 1894, p. 66—71.

sam vor sich geht.¹⁾ Um so auffallender ist der hohe Sauerstoffgehalt, der von uns aus 2 m Tiefe bei der Station II in einer Probe konstatiert wurde, nämlich 7,99 ccm im Liter, während die von Herrn v. Winkler im Februar 1905 titrierten Proben von Oberflächenwasser aus alten künstlichen Wuhnen nur 6,8 bis 7 ccm ergaben (s. S. 26). Ich hätte nicht erwartet, daß ein so hoher Sauerstoffgehalt am Grunde des Obersees im Februar überhaupt möglich wäre, und kann mir dieses vereinzelte Resultat, das noch der Nachprüfung bedarf, vorläufig nicht erklären. Die gleichzeitig gefischte Planktonprobe war keineswegs reicher an grünen Algen, als die übrigen.

¹⁾ M. v. Fürth, Vergleichende chemische Physiologie der niederen Tiere. Jena. Verlag von G. Fischer. 1903, p. 125.

Schluss.

Der Obersee, der größte See Estlands mit einer Oberfläche von 922 ha, ist ein **Quellsee**, der, wie A. v. Mickwitz nachgewiesen hat, aus einem weit größeren, in der Glazialzeit gebildeten **Flußsee** entstanden ist. Er erhält zur Zeit sein Wasser sowohl aus den ihn im Süden und Osten umgebenden Torfmooren und Sümpfen, als auch aus Quellen, die zwischen den untersilurischen Kalksteinschichten am Ostufer hervorbrechen.

Der Obersee ist ferner ein **Dammsee**. Die natürliche Talsperre, der Damm, der das Wasser aufstaut, wird von Sanddünen gebildet, aus denen in einer Ausdehnung von ungefähr 4 km das nordwestliche und westliche Ufer des Sees besteht.

Die **Wanne** des Obersees ist sehr flach im Osten und wird nach Westen sukzessiv tiefer. Am tiefsten ist sie in der Nähe des nordwestlichen Ufers, wo ihre Tiefe, gerechnet von der Oberfläche des Sees, ungefähr 12 m erreicht.

Das eigentliche **Seebecken** ist überall seicht und erreicht nur an wenigen Stellen Tiefen von etwa 4,5 m.

Die Mächtigkeit der im Obersee abgelagerten **Sedimente** ist sehr bedeutend und nimmt immer noch schnell zu, weil durch Abrasion der Torf- und Wiesenufer im Südwesten, Süden und Osten viel Schlamm gebildet wird, der mit reichlichem Flugsand vermengt fast ausschließlich am Grunde des Sees sich ablagert. Da nämlich ein natürlicher oberirdischer Abfluß nicht mehr besteht und der Zutritt des Wassers zu den künstlich angelegten Wasserleitungsgräben und -rohren durch Schleusen reguliert wird, geschieht die Wasserabfuhr sehr langsam, und nur ein ganz verschwindend kleiner Teil des Schlammes verläßt auf diesem Wege den See. Am Westufer erstrecken sich die Sedimente stellenweise bis unter die Uferdünen, deren Vorrücken gegen den See hierdurch erwiesen ist. Infolge dieser Dünenwanderung und der Abrasion der Ufer an anderen Stellen verändert der Obersee seine Gestalt und verschiebt sich im allgemeinen in der Richtung von West nach Ost.

Die **Temperatur** des Wassers im Obersee ist starken täglichen und jährlichen Schwankungen unterworfen und zeigt wegen der geringen Tiefe und der abgerundeten Form des Sees nur ganz minime Unterschiede zwischen den Temperaturen der Oberfläche und des Seebodens.

Die **Durchsichtigkeit** des durch stickstofffreie organische Substanz schwach gelblich gefärbten Wassers ist im Sommer sehr gering.

In der **chemischen** Zusammensetzung des Wassers ist der Obersee dem See Bologoje der Waldaigegend ähnlich, der gleichfalls nicht tief ist und sein Wasser aus Sümpfen erhält. Vorteilhaft zeichnet sich das Wasser des Obersees durch größere Härte und das Fehlen gelöster Stickstoffverbindungen vor dem des Bologjesees aus.

An **Plankton** ist der Obersee quantitativ sehr reich namentlich während der warmen Jahreszeit. Nach Erreichung des Maximums der Wassertemperatur im Hochsommer vermindert sich für einige Wochen die Menge des Planktons, um gegen Ende August wieder zuzunehmen analog der von A. Lebedinzeff für den See Pestowo im Waldaigebirge festgestellten Planktonkurve.¹⁾

In der **Flora** des Obersees, der ein echter **Chroococcaceensee** ist, spielen mehrere Wasserblüte bildende Myxophyceen, unter ihnen eine neue Art, *Anabaena levanderi* Lemm., die Hauptrolle. Auch die Diatomaceen mit einer neuen Art von *Synedra* und die Chlorophyceen, mit Ausnahme der schwach vertretenen Desmidiaceen, sind reichlich vorhanden. Sehr schwach vertreten nach Arten wie Individuenzahl sind aber die Flagellaten und Peridineen. Es fehlen z. B. die Volvocineen.

Die Litoralflora bildet einen breiten am östlichen und nördlichen Ufer auf weite Strecken unterbrochenen Gürtel, in dem ich drei Zonen unterscheidet und als *Carex*-, *Grappheporum*- und *Phragmites*zone bezeichnet habe.

Von pathogenen Bakterien ist bisher nur *Bacterium coli* im Obersee konstatiert worden.

In der **Fauna** überrascht uns noch mehr als in der Flora des Obersees das Fehlen zahlreicher Formen, die in den Seen der Nachbarländer reichlich zu finden sind. Einerseits hat die isolierte Lage des Sees der Besiedelung große Hindernisse bereitet, andererseits macht das starke Schwanken der Temperatur des Wassers im Sommer und der Mangel an geschützten Buchten zahlreichen Arten die Existenz im Obersee unmöglich.

Es fehlen von Protozoen die Amöben und Heliozoen.

Es fehlen die Spongien und Bryozoen.

Unter den Rotatorien fehlt der größte Teil der Arten, die z. B. von K. E. Stenroos im See Nurmijärvi in Finnland gefunden worden sind. Häufig ist eine Form von *Brachionus angularis* mit granulierter Hülle.

Die Anneliden sind nur in wenigen Arten vertreten.

Unter den parasitischen Nematoden fehlt das Genus *Ascaris* vollständig. Die frei lebenden Nematoden dagegen sind reichlich vorhanden, und es fanden sich unter ihnen wenigstens zwei neue Arten (*Chromadora lehberti* und *C. revaliensis*).

Unter den Crustaceen werden die Gattungen *Eurytemora*, *Heterocope*, *Holopedium* und *Limnosida* besonders vermisst, während *Bythotrephes cederstroemi* und *Leptodora kindti* reichlich vorhanden sind.

Unter den Mollusken fiel uns besonders das Fehlen von *Ancylus fluviatilis* auf, den weder Dr. A. Luther, noch ich im Obersee haben finden können.

Eigentümlich ist die Fischfauna. Salmoniden fehlen, und die vorhandenen Fischarten, mit Ausnahme von *Gasterosteus pungitius*, sind die gemeinsten Nutzfische

¹⁾ A. Lebedinzeff, Versuch einer hydro-chemisch-biologischen Untersuchung eines Sees. Aus der Fischzuchtanstalt Nikolsk, Nr. 10, 1906. Diagramm I.

Estlands: Hecht, Brachsen, Plötze, Quappe, Barsch und Kaulbars. Es fehlen alle als Speisefische ungeeigneten Cypriniden, z. B. *Alburnus lucidus*, *Leuciscus erythrophthalmus*, *L. vulgaris*, *Phoxinus laevis*, *Gobio fluviatilis*, die in anderen Gewässern Estlands und im Finnischen Meerbusen reichlich vorkommen. Bei der Größe des Sees ist der Gedanke, diese Nahrungskonkurrenten von *Abramis brama* und *Leuciscus rutilus* wären systematisch in früheren Zeiten ausgerottet worden, gar nicht zulässig. Die Zusammensetzung des Fischbestandes im Obersee macht eher den Eindruck, als hätte man mit Absicht einen ganz fischleeren See mit nur wenigen Arten besetzen wollen. Wie dem auch sein mag, es beweist die Fischfauna besser als alles andere die seit Jahrhunderten bestehende **Isolation** des Obersees. Es ist aber noch nicht möglich, die Frage zu entscheiden, wann der See völlig von jeder für Fische und andere Wassertiere passierbaren Verbindung mit anderen Gewässern abgeschnitten wurde, weil weder die quartäre Geologie der nächsten Umgebung, noch die Fauna der anderen Gewässer Estlands so genau studiert sind, daß man sichere Schlüsse darauf bauen kann.

Tafel-Erklärung.

Tafel 1.

Der nördlichste Teil vom Obersee mit den Sanddünen (links) und der Stadt Reval (rechts) im Hintergrunde, vom Nordostufer aus photographisch aufgenommen von Ing. Carl Schneider.

Tafel 2.

- Fig. 1. Drei junge Exemplare von *Leuciscus rutilus*, die mit Cysten von *Ichthyophthirius multifiliis* behaftet sind. $\frac{1}{1}$ natürl. Größe.
- Fig. 2. A. *Anodonta variabilis*, Sandform vom Ostufer. Etwa $\frac{1}{2}$ natürl. Größe.
B. *Anodonta variabilis*, Schlammform vom Westufer. Etwa $\frac{1}{2}$ natürl. Größe.
- Fig. 3. *Tetracotyle ovata* (Larve von *Holostomum variegatum* Duj.), Längsschnitt durch das Tier in der Cyste, ungefähr in der Medianebene. Vergr. $\times 40$. Rechts der Mundsaugnapf, links die Bauchdrüse und vor letzterer der Bauchsaugnapf.
- Fig. 4. *Tetracotyle ovata*, von oben Totalansicht der Pigmentverteilung. Vergr. $\times 60$.
- Fig. 5. *Tetracotyle ovata*, Querschnitt durch die Bauchdrüse und die Hinterenden der beiden Darmschenkel. Vergr. $\times 800$.
- Fig. 6. *Tetracotyle ovata*, Schnitt durch mehrere Pigmentkugeln. Vergr. $\times 800$.

Tafel 3.

Profile des Untergrundes vom Obersee, nach A. v. Mickwitz.

Tafel 4.

Karte vom Obersee, nach A. v. Mickwitz. Bezüglich der Tafeln 3 und 4 vergl. p. 17—19 im Text.

Tafel 5.

Die Durchsichtigkeit (Kurve *E*), die Temperatur an verschiedenen Stellen des Obersees (Kurven *A*, *B*, *C* und *D*) und Planktonmengen (Fig. *F*), im Rohvolumen gemessen, aus den Sommermonaten des Jahres 1904 in graphischer Darstellung. Über die Durchsichtigkeit des Wassers vergl. p. 30, über die Temperatur p. 23—27 und über die quantitative Planktonbestimmung p. 28—30 im Text.

Tafel 6 bis 10.

Die Bakterienmengen, die Temperatur und die Durchsichtigkeit des Oberseewassers, nach Proben aus der Revaler Wasserleitung von H. v. Winkler nach seinen eigenen Untersuchungen graphisch dargestellt für die Jahre 1901 bis 1905 (einschl.), und dazu die Höhe des Wasserstandes im Obersee und die Menge der Niederschläge ebenfalls in graphischer Darstellung.

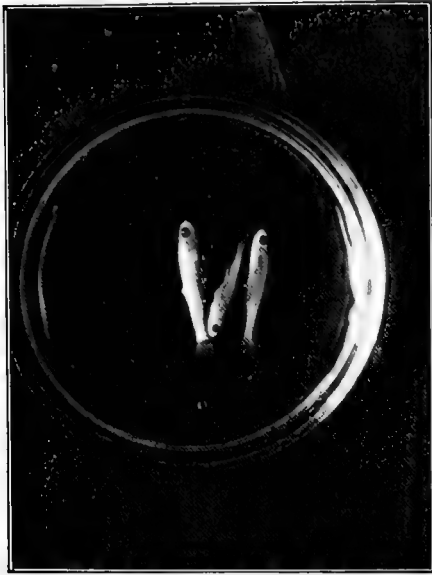
Inhalts-Verzeichnis.

	Seite
Einleitung	3— 11
I. Lage, Entstehung und Dimensionen des Obersees	13— 20
II. Das Wasser	21— 32
III. Der Schlamm	33— 37
IV. Die Vegetation	38— 55
V. Die Fauna	56—124
a) <i>Protozoa</i>	56— 61
b) <i>Spongiae</i>	61
c) <i>Coelenterata</i>	61— 62
d) <i>Plathelminthes</i>	62— 67
e) <i>Acanthocephala</i>	68
f) <i>Nematoda</i>	68— 74
g) <i>Annelida</i>	74— 75
h) <i>Rotatoria</i>	75— 77
i) <i>Crustacea</i>	77— 80
k) <i>Tardigrada</i>	80
l) <i>Arachnoidea</i>	80— 81
m) <i>Insecta</i>	81— 85
n) <i>Mollusca</i>	85— 87
o) <i>Bryozoa</i>	87— 88
p) <i>Vertebrata</i>	88—124
VI. Die Zusammensetzung und die biologischen Verhältnisse des Planktons im Obersee. Von K. M. Levander	125—143
VII. Fauna und Flora der Revaler Wasserleitung	144—152
VIII. Die Bakterien	153—183
a) Die Revaler Wasserleitung und das in ihr strömende Wasser aus dem Obersee bezüglich seiner chemischen Zusammensetzung, seiner Temperatur und seines Bakterien- gehaltes. Beschrieben von Henry von Winkler	154—167
b) Zwölf Bakterien des Revaler Wasserleitungswassers. Von Ebba von Husen	168—183
Anhang zu: II. Das Wasser	184—187
Schluß	188—190
Tafel-Erklärung	191





1



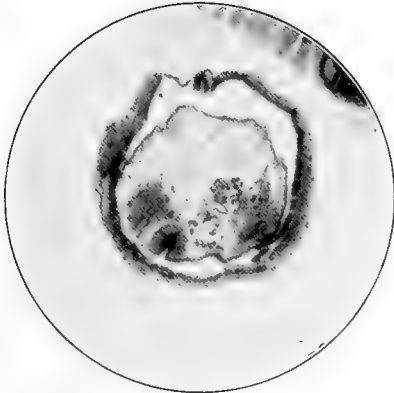
2



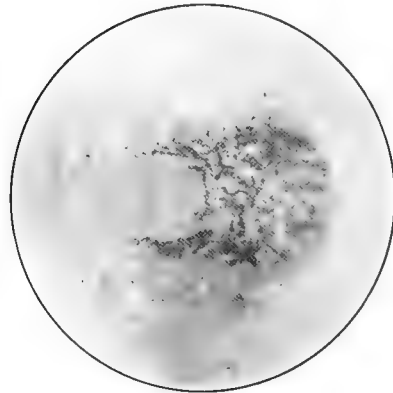
A.

B.

3



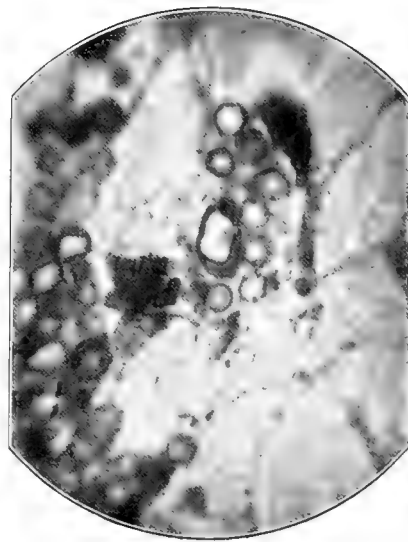
4



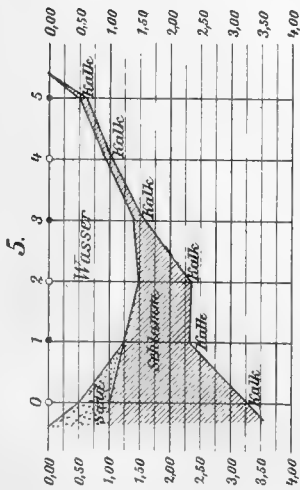
5



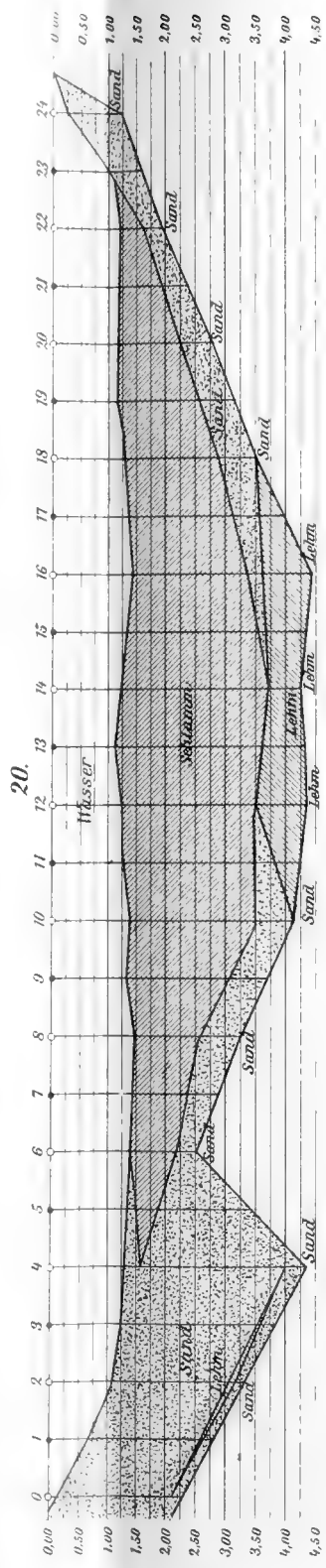
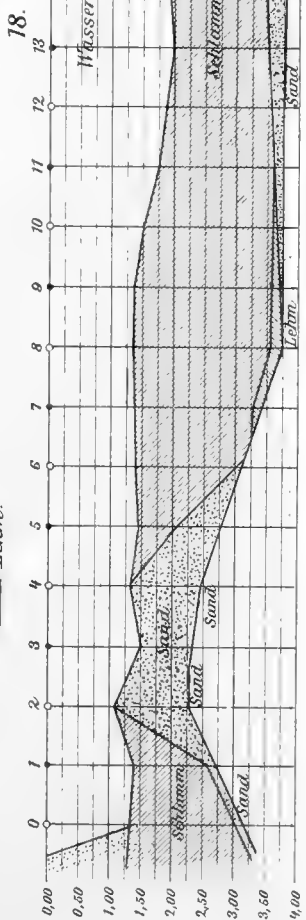
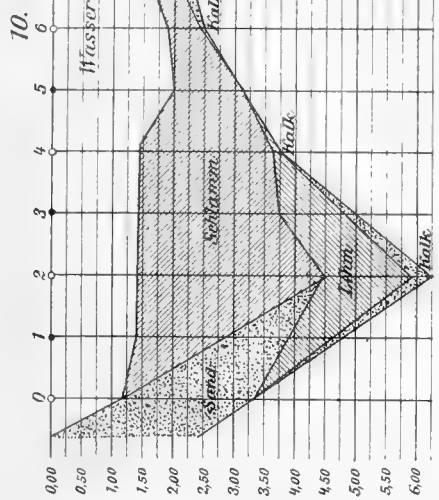
6







Erklärung:
 Sand.
 Schlamm.
 Lehm.

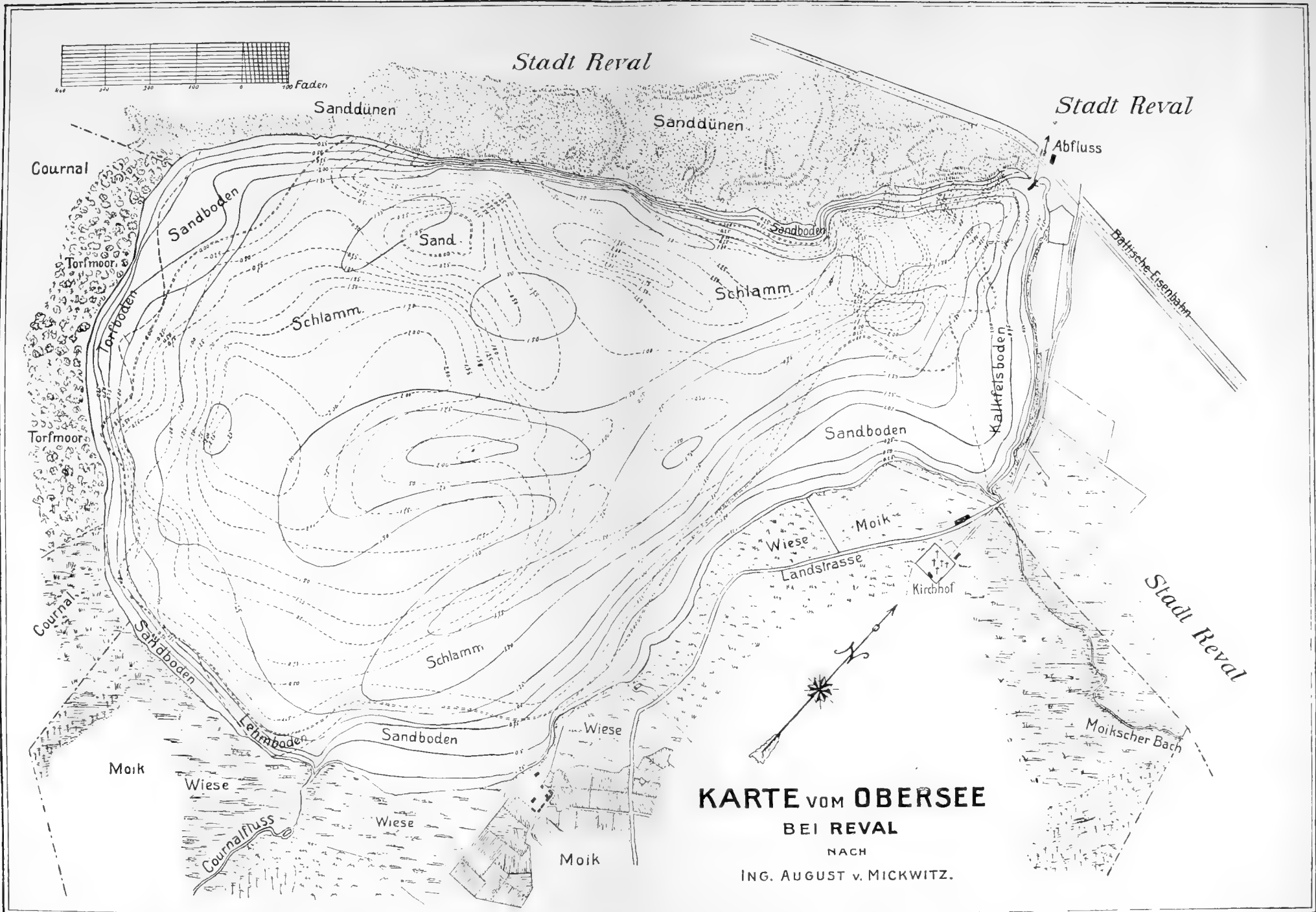


Horizontaler Maßstab.

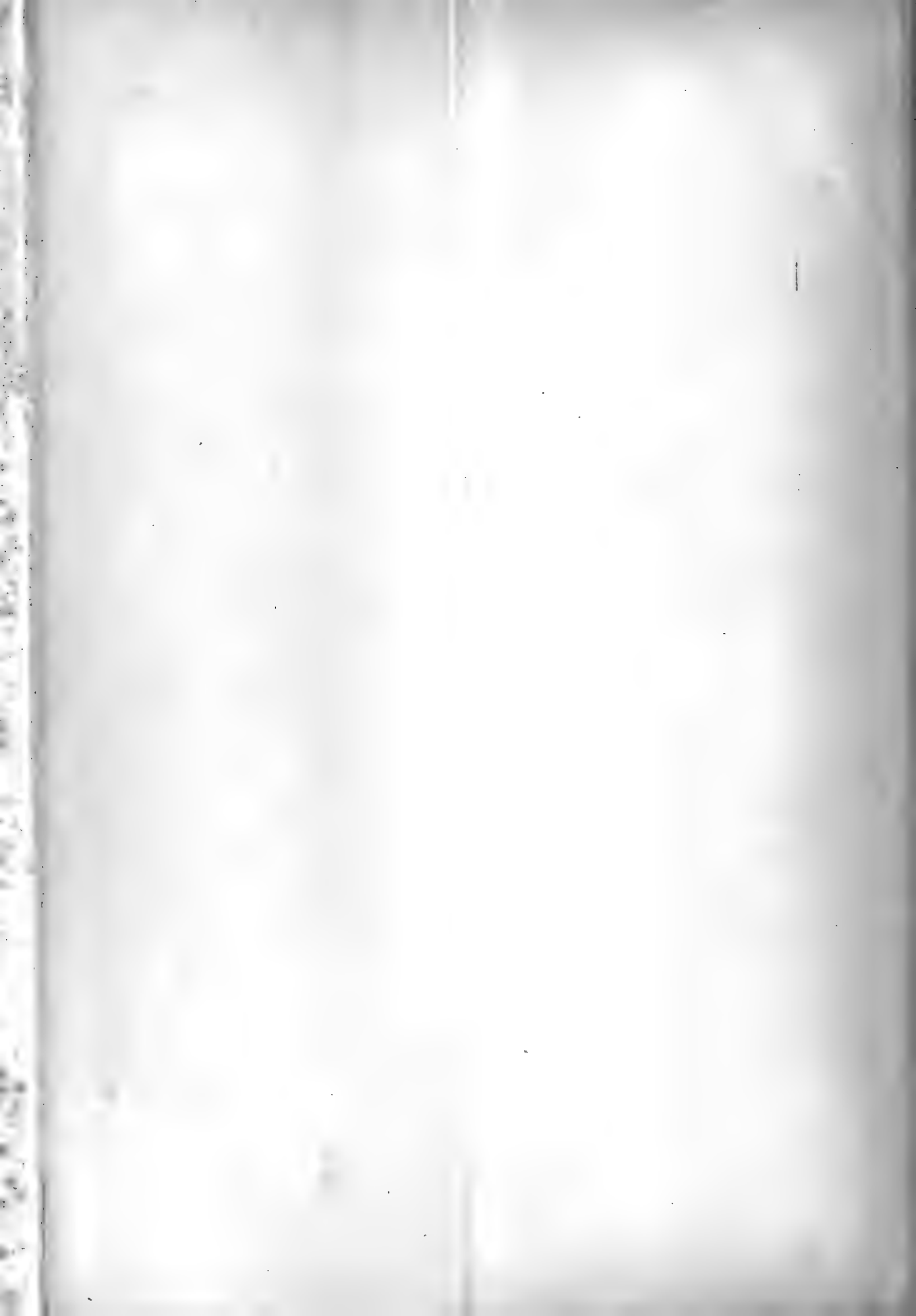


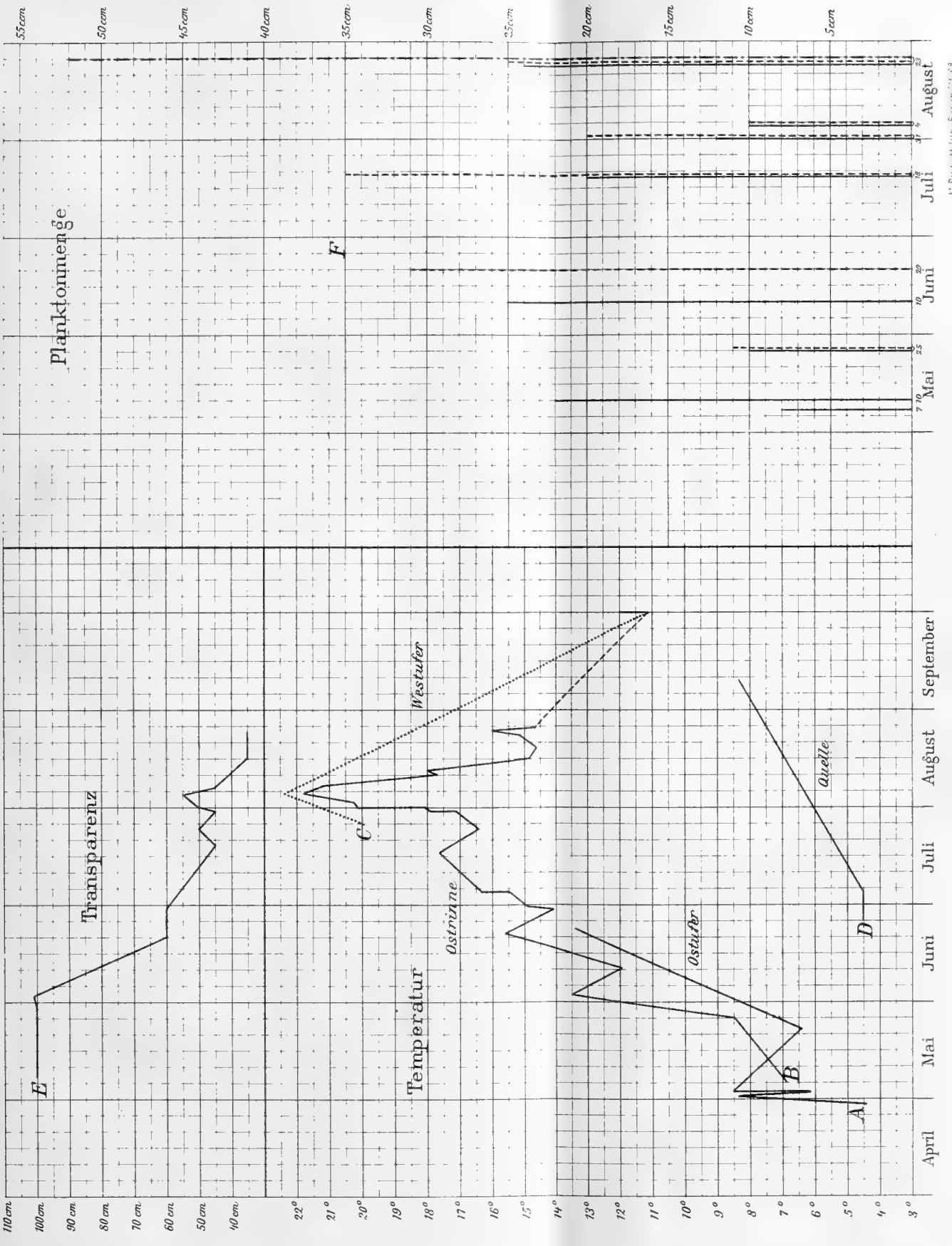
Vertikaler Maßstab.



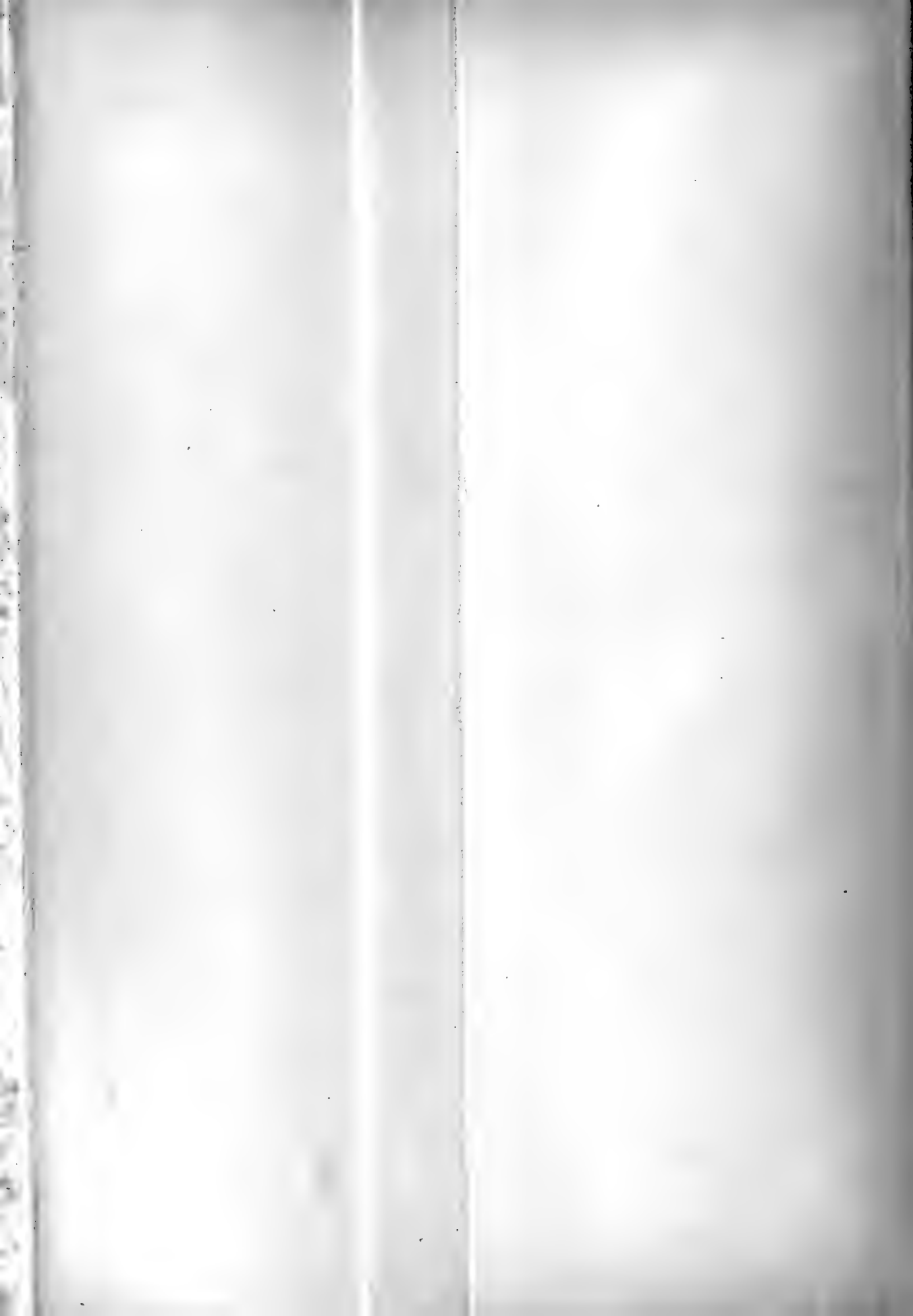


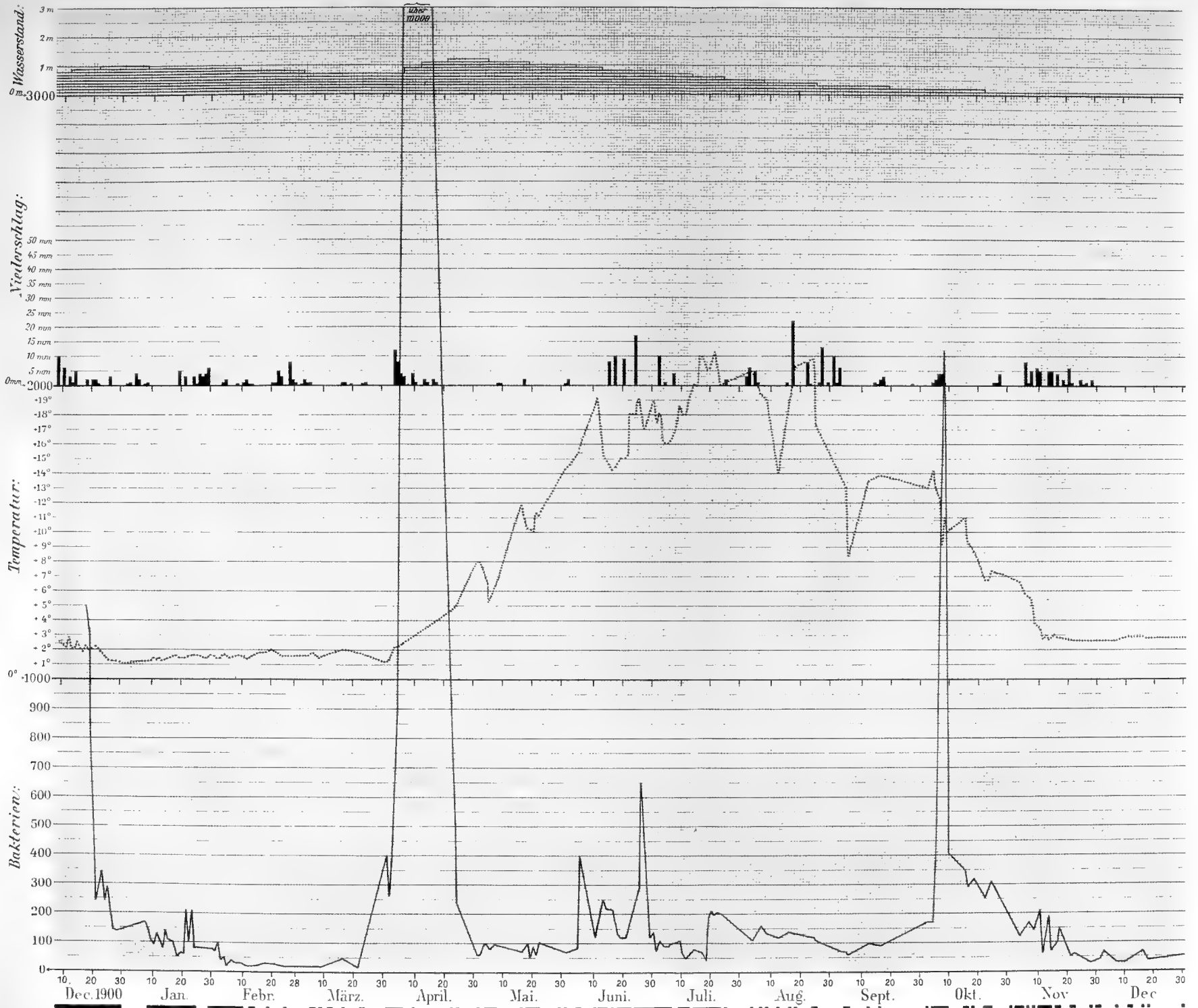
**KARTE VOM OBERSEE
BEI REVAL
NACH
ING. AUGUST V. MICKWITZ.**

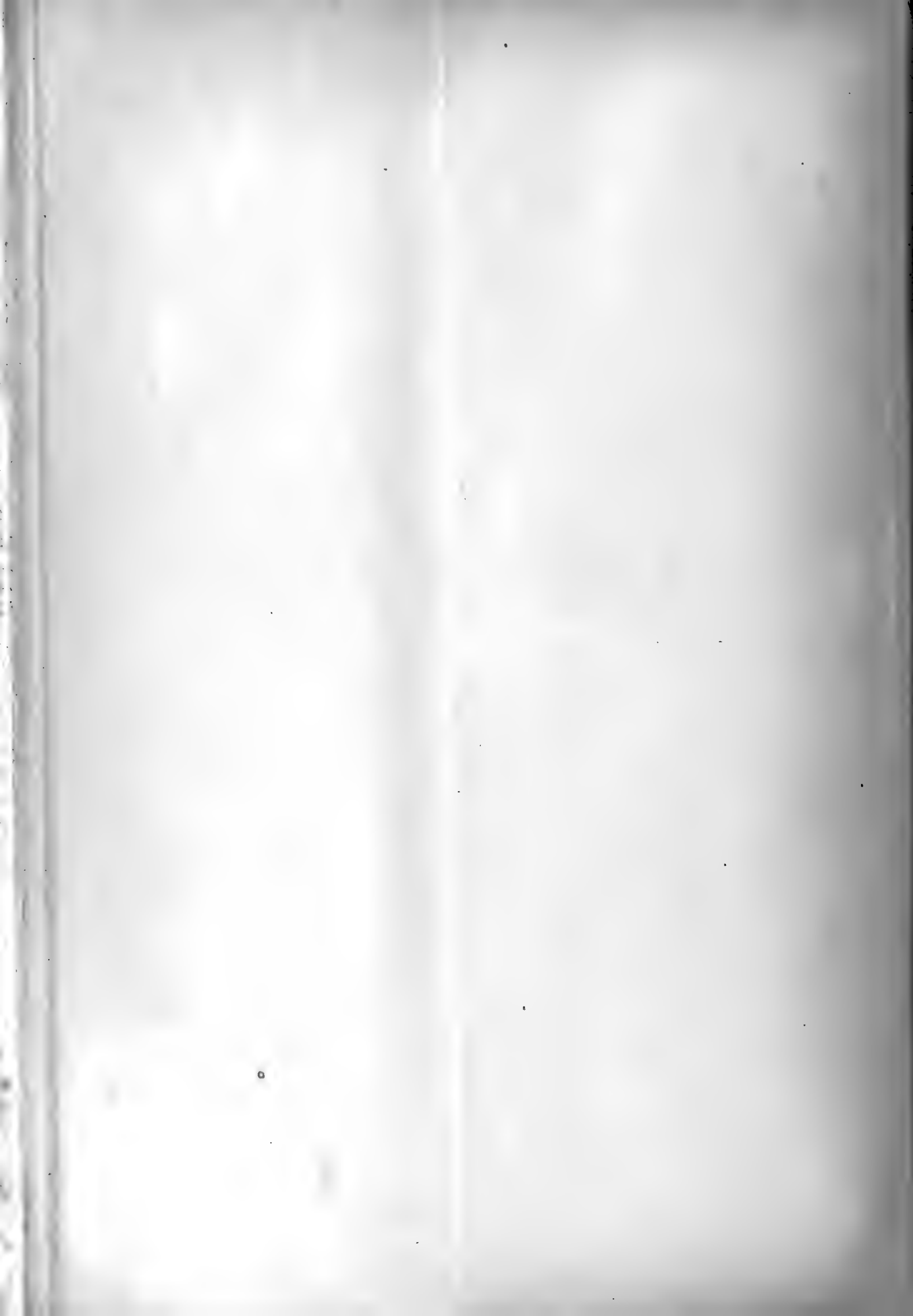


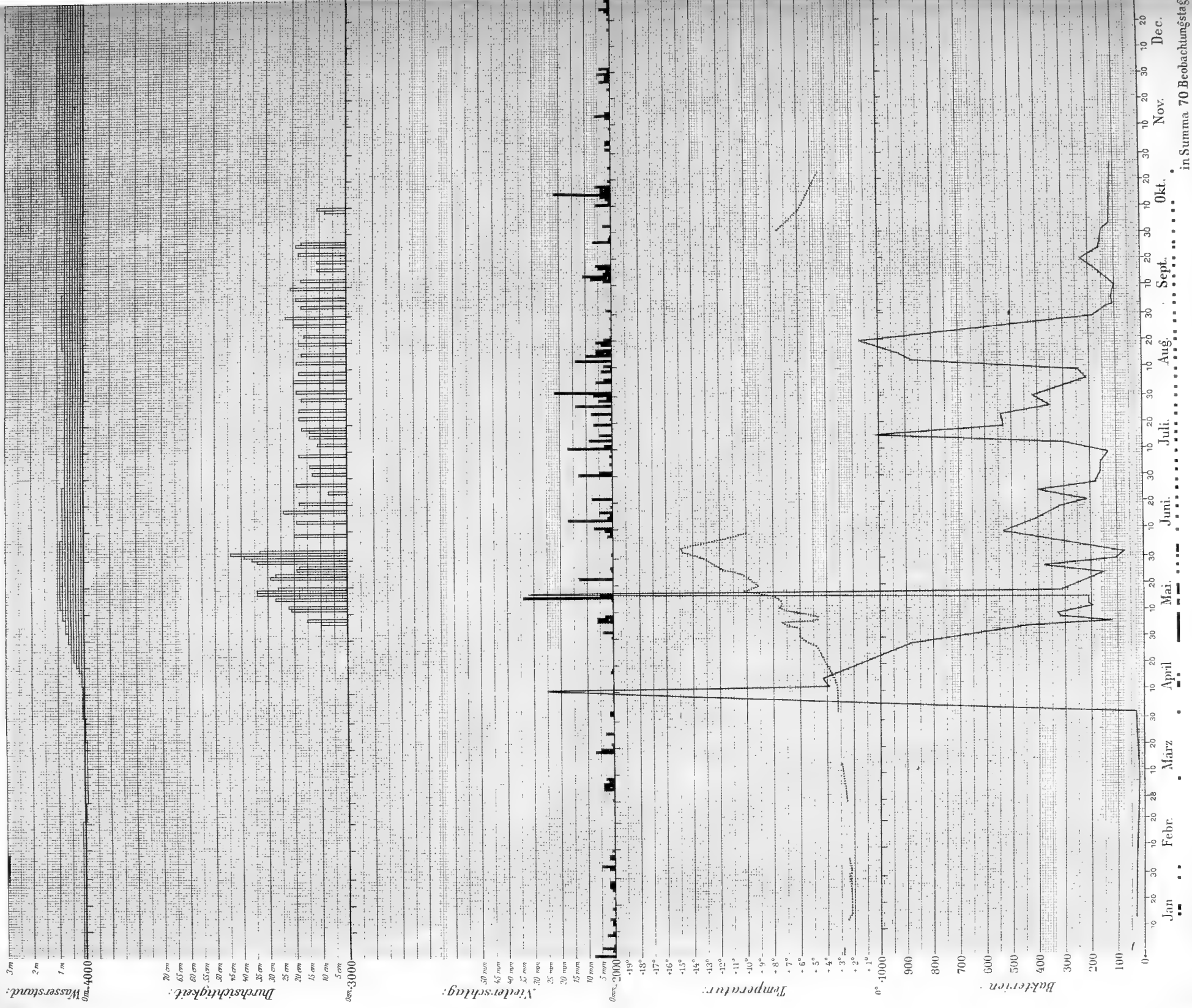


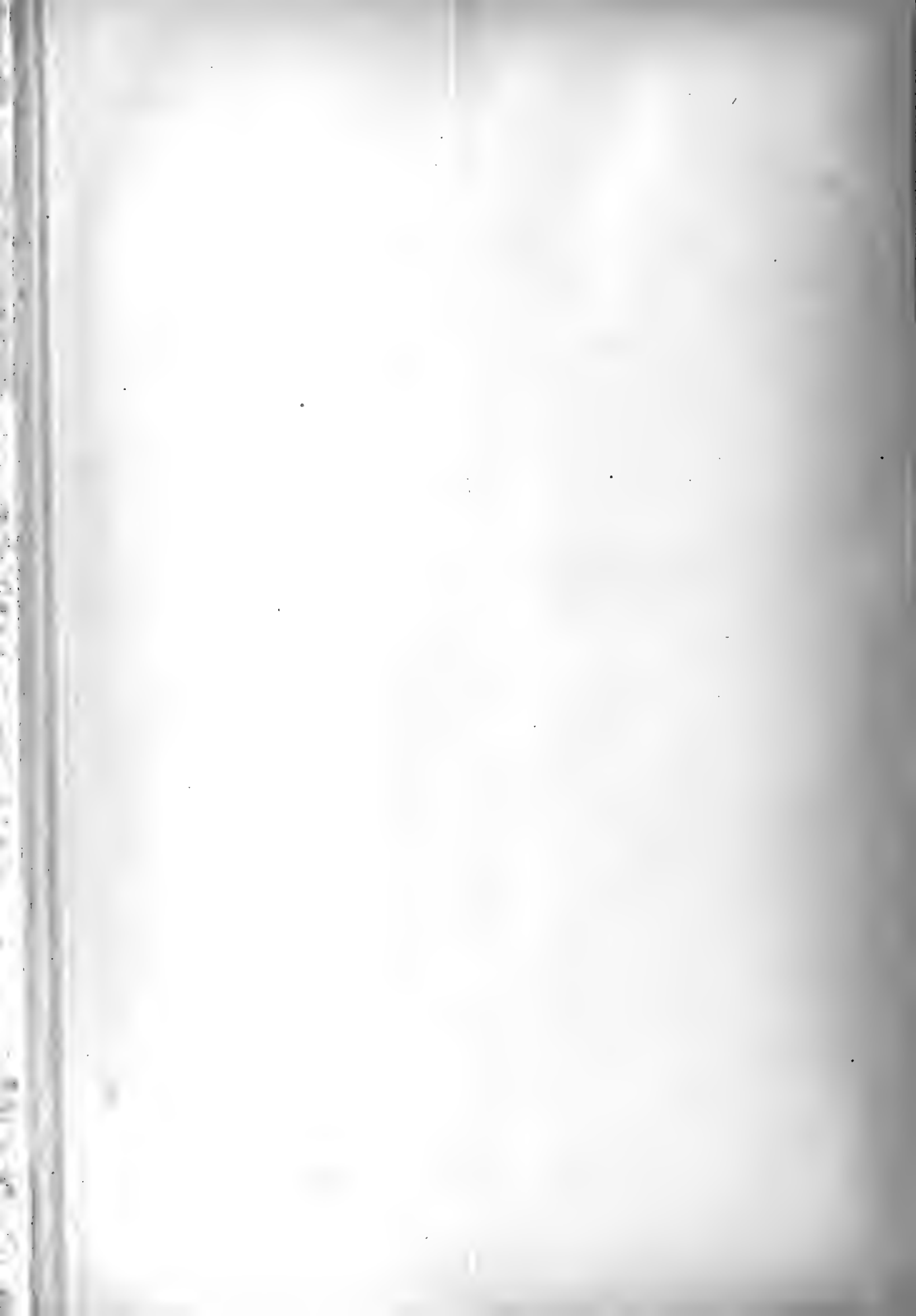
M. R. ...

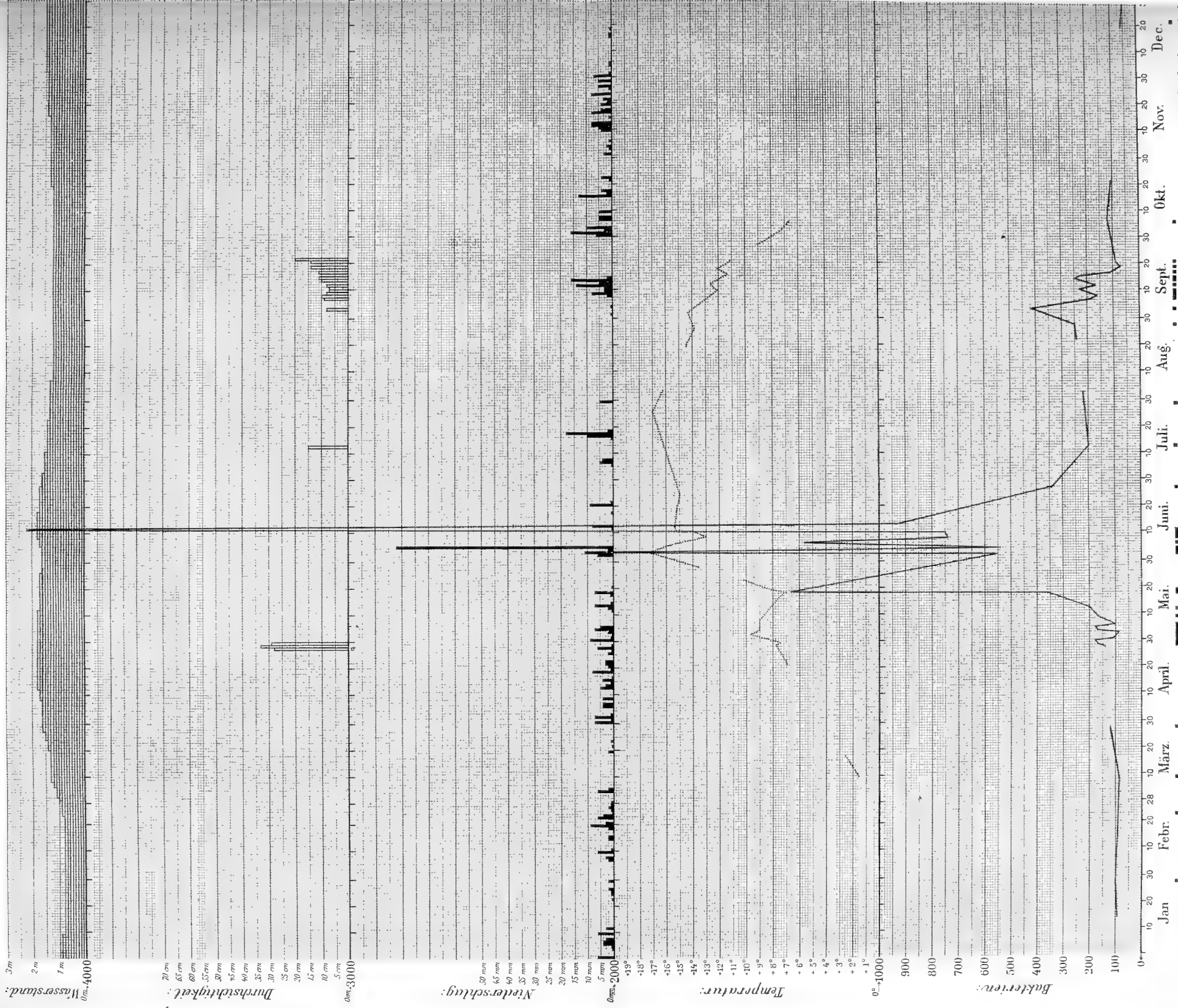




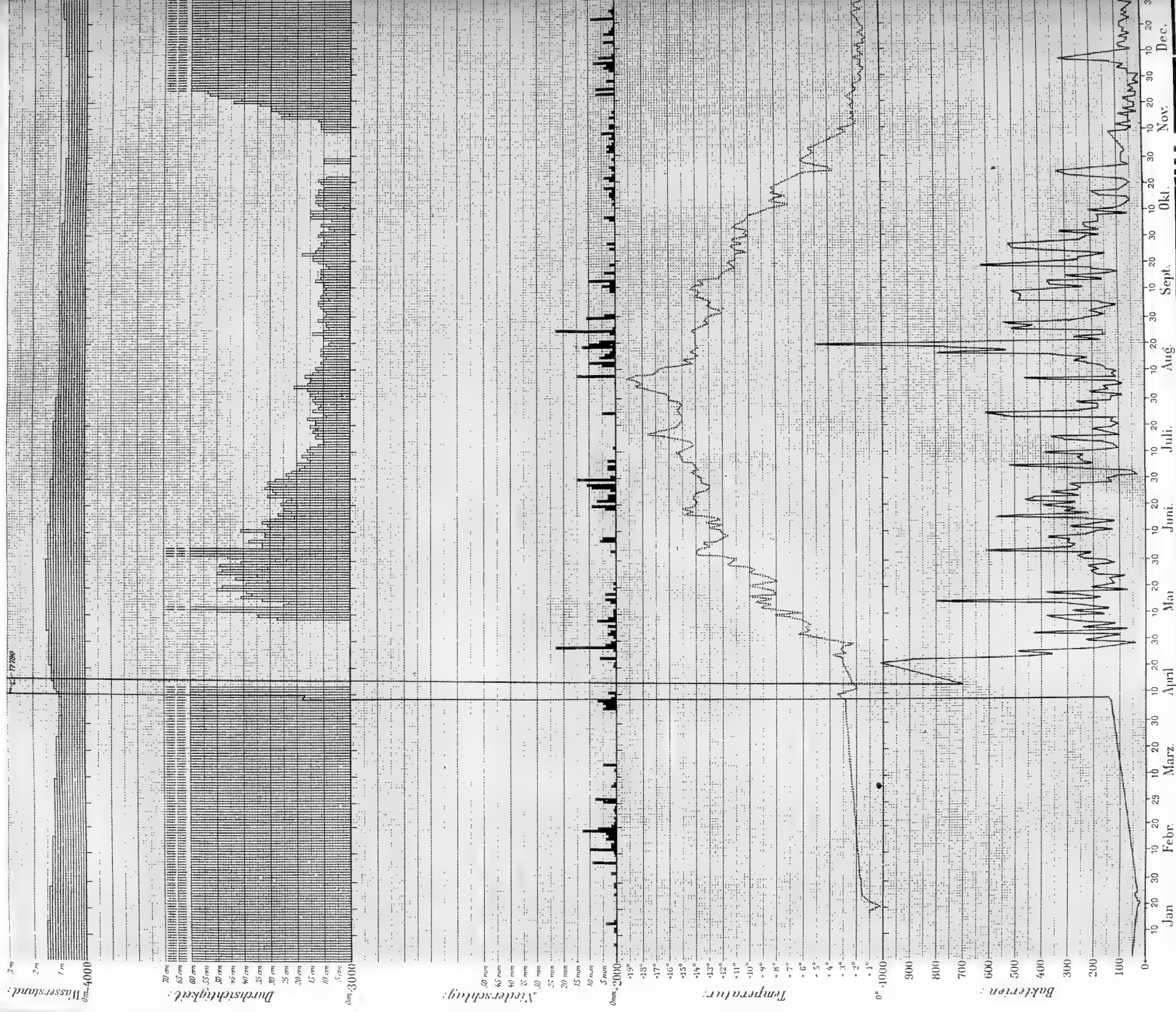






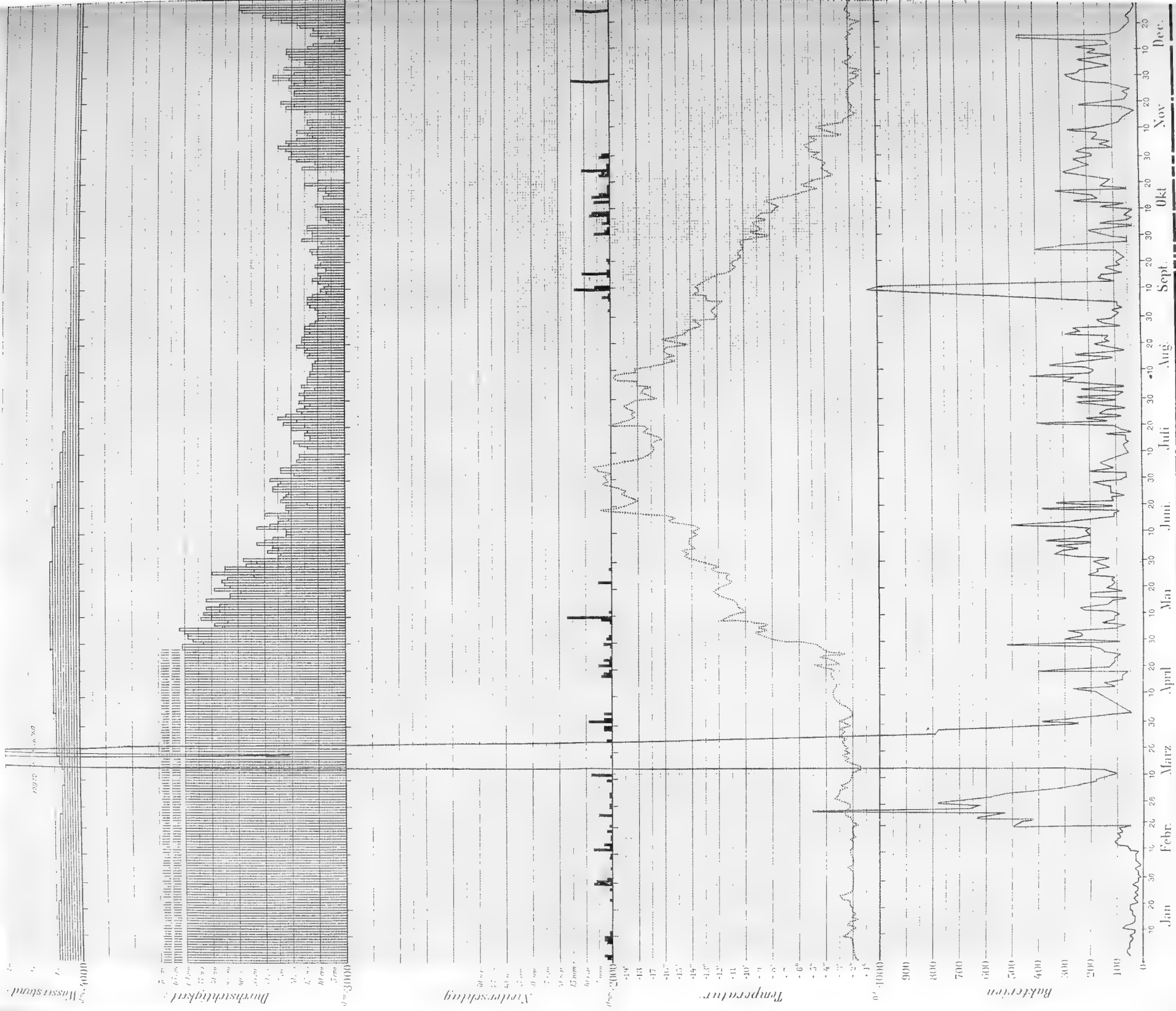






1419 11 1904 1 565







Archiv für Biontologie.

Herausgegeben
von der

Gesellschaft naturforschender Freunde
zu Berlin.

II. Band, 2. Heft.

1. Die Eryoniden des oberen Weißen Jura von Süd-
deutschland.

Von Walther von Knebel †.

2. Neue Beiträge zur Kenntnis der Histologie und Ent-
wicklung von *Sycon raphanus*.

Von Ernst Hammer.

3. Untersuchungen über die Augen pentamerer Käfer.

Von Otto Kirchhoffer.

4. Über Isopoden: 15. Aufsatz.

Von Dr. Karl W. Verhoeff.

5. Die Entstehung und das Verhalten neuer Getreide-
varietäten.

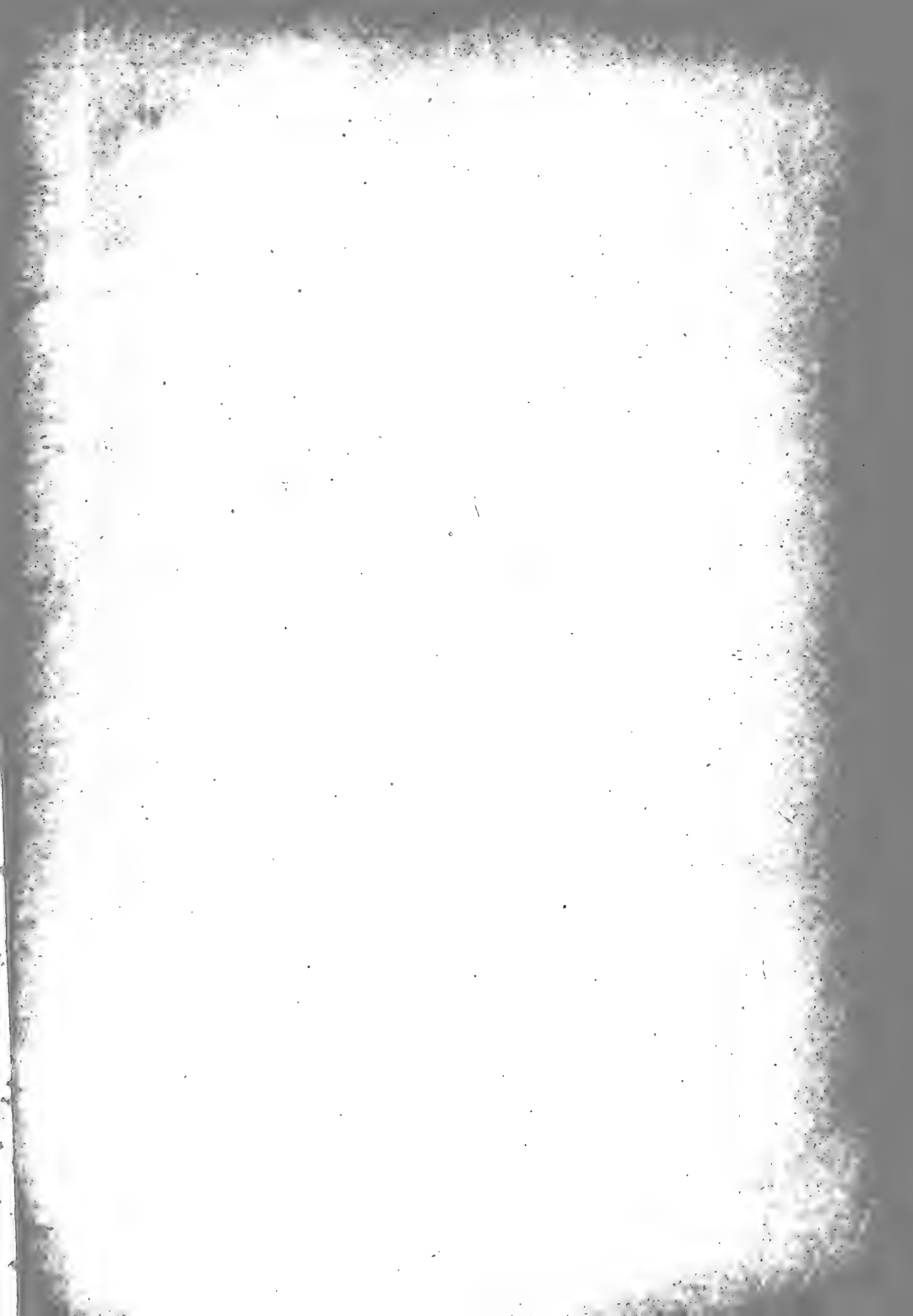
Von Friedrich Körnicke †.

Mit 21 Tafeln.

Berlin.

In Kommission bei R. Friedländer & Sohn.

1909.



Archiv für Biontologie.

Herausgegeben

von der

Gesellschaft naturforschender Freunde
zu Berlin.

II. Band, 2. Heft.

1. Die Eryoniden des oberen Weißen Jura von Süddeutschland.

Von Walther von Knebel †.

2. Neue Beiträge zur Kenntnis der Histologie und Entwicklung von *Sycon raphanus*.

Von Ernst Hammer.

3. Untersuchungen über die Augen pentamerer Käfer.

Von Otto Kirchhoffer.

4. Über Isopoden: 15. Aufsatz.

Von Dr. Karl W. Verhoeff.

5. Die Entstehung und das Verhalten neuer Getreidevarietäten.

Von Friedrich Körnicke †.

Mit 21 Tafeln.



Berlin.

In Kommission bei R. Friedländer & Sohn.

1909.



Die
Eryoniden des oberen Weissen Jura
von Süddeutschland.

Von

Walther von Knebel †.

Mit Tafel XI—XV und 2 Figuren im Text.

Berlin.

In Kommission bei R. Friedländer & Sohn.

1907.

Einführung.

Untersuchungsmaterial, Hauptergebnisse.

Das Tierreich mag wenig Klassen und Ordnungen aufweisen, deren Studium gerade den Paläontologen in gleicher Weise zu fesseln vermöchte, wie die Krebse.

Von den fossilen Tierformen besitzt man ja nur die Hartgebilde und diese stellen — seien es die Schalen von Mollusken, seien es die Platten der Echinodermen, seien es die Skelette der höchsten Formen des Tierreiches — stets nur mehr oder weniger unzulängliche Teile dar, welche uns von der Organisation des Tieres selbst nicht allzuviel zu sagen vermögen.

Anders verhält es sich aber bei den Krebsen, namentlich bei den höheren Formen derselben. Bei diesen ist der ganze Körper von einem festen Hautpanzer umgeben, dessen Form sich eng an die Organe anschmiegt, die er verhüllt.

Da nahezu der gesamte Hautpanzer auch fossil erhaltungsfähig ist, so ist es möglich, bei sorgfältiger Präparation der einzelnen fossilen Stücke den gesamten Aufbau des Körpers jener ausgestorbenen Formen zu ermitteln.¹⁾

Oftmals wird allerdings jede Präparationsmethode versagen. Nicht in jedem Gestein sind die Fossilien gleichmäßig gut erhalten und namentlich die oft nur sehr feinen Häute, welche die einzelnen Glieder einhüllen, sind bis zur Unkenntlichkeit zerdrückt oder aber überhaupt nicht mehr zu finden. Glücklicherweise aber kam es vor, daß die abgestorbenen Krebstiere oftmals in einen weichen, feinkörnigen Kalk- oder Tonschlamm eingehüllt wurden, so daß alle ihre Organe, wenn auch etwas gepreßt, so doch in ihren Umrissen nur wenig verändert, sich erhalten konnten.

In den feinen Kalkschiefern des obersten Weißen Jura, namentlich aus der Gegend von Solnhofen und Eichstedt in Bayern, ferner Nusplingen in Württemberg, kommen die Fossilien zahlreicher Krebse vor, welche in derartig glücklicher Weise in das Gestein eingepackt wurden. Wenn auch selbst hier wohlerhaltene Stücke zu den Seltenheiten gehören, so ist es doch nicht so schwer, ein reichliches Untersuchungsmaterial zu erhalten, denn infolge des Umstandes, daß diese Schichten zu lithographischen Schiefern ausgebeutet werden, hat sich namentlich in Solnhofen

¹⁾ „Bei sorgfältiger Präparation“ muß betont werden, denn nur unter stärkerer Vergrößerung (20–60fach linear) ist es überhaupt möglich diese Präparation auszuführen. Mit den feinsten Nadeln muß Körnchen um Körnchen des Gesteins entfernt werden, bis schließlich nur noch das Tier selbst an allen Fugen und Nähten geputzt daliegt. Die Präparation eines derartigen Tieres ist nicht die Arbeit von Stunden, sondern, je nach der Härte des Gesteins, von Wochen, ja Monaten.

einer der größten und ältesten Steinbruchbetriebe der Welt gebildet. Sorgfältig wird zu technischen Zwecken Platte um Platte des dünn-schichtigen Gesteins abgehoben, wobei fast alle in den Platten enthaltenen Fossilien zum Vorschein kommen.

Von den Krebstieren der Solnhofener Plattenkalke beansprucht, wie wir später sehen werden, namentlich die Familie der Eryoniden ein ganz besonderes Interesse. Als ich während meiner Tätigkeit in Erlangen in den Jahren 1902—1904 Gelegenheit hatte, die in der dortigen Sammlung befindlichen jurassischen Krebse durchzuarbeiten, habe ich ganz besonders den Eryoniden meine Beachtung geschenkt. Unter meiner Anleitung erschien daselbst die Inaugural-Dissertation von G. Peiser in Gestalt einer kleineren Abhandlung über die Gattung *Eryon*.¹⁾

Weitere Studien habe ich an dem reichen Material der Universitäts-sammlungen in Berlin und München, welches mir in gütigster Weise von den Herren Professoren W. Branca und A. Rothpletz zur Verfügung gestellt wurde, sowie an einzelnen Stücken der Sammlungen des Naturhistorischen Museums zu Wiesbaden, die mir ebenfalls in freundlichster Weise zur Bearbeitung überlassen wurden, vornehmen können.

Es ist mir eine angenehme Pflicht, an dieser Stelle den genannten Sammlungen bezw. deren Direktoren meinen ganz ergebensten Dank zum Ausdruck zu bringen.

Auf Grund einer derartigen Durchsicht des vorhandenen Materials an Eryoniden und geeigneter Präparation desselben ist es mir nunmehr gelungen, nicht nur die genauen Formen der Tiere und die Proportionen der einzelnen wichtigeren Teile derselben zu ermitteln, sondern auch die Formen nahezu aller Organe, so wie sie am äußeren Aufbau des Krebses teilnehmen, festzustellen. Dadurch sind wir nunmehr endlich in den Stand gesetzt, eine Reihe offener Fragen zu beantworten, welche der Forschung auf diesem Gebiete noch vorbehalten waren.

Ich will in folgendem in einem kurzen **Überblick die Hauptpunkte meiner Studien** zusammenfassen:

1. Eine genaue und vollständige Charakteristik der Familie der Eryoniden. Bisher langte das paläontologische Beobachtungsmaterial nicht aus, um eine vollständige Charakteristik zu geben. Ein gewisser Vergleich konnte wohl mit den rezenten Formen dieser Familie gezogen werden, welche durch die bedeutungsvollen Funde der Challenger-Expedition in den Tiefen der Weltmeere gemacht wurden. Aber eine genauere Charakteristik der Familie der Eryoniden mußte eben des unzureichenden paläontologischen Materials wegen unterbleiben. Da wir aber nunmehr — wie im Folgenden gezeigt werden wird — den gesamten Aufbau des Körpers dieser Formen in fast allen Einzelheiten kennen, kann eine umfassende Charakteristik der Familie der Eryoniden gegeben werden. Daher sind wir nunmehr auch in der Lage,

2. eine vollständige Rekonstruktion des Tieres auszuführen, wie eine solche wohl nur von sehr wenigen Formen fossiler Tiere möglich ist. An die genaue Kenntnis des Körperaufbaues der fossilen Formen knüpft sich

¹⁾ Beitrag zur Kenntnis der in den Kalkschiefern von Solnhofen auftretenden Gattung *Eryon* und ihrer Beziehungen zu verwandten rezenten Tiefseekrebsen. Erlangen.

3. eine Reihe von Ergebnissen über die Bewertung der Formenunterschiede ausgestorbener und rezenter Gruppen. Aus diesen ergaben sich schließlich

4. bemerkenswerte Anpassungs- und Umbildungserscheinungen, deren Energie jedoch, wie wir sehen werden, zu gering war, um die neu gebildeten Arten zum Ausgangspunkt neuer Gattungen und Familien werden zu lassen.

Die Eryonidenarten der jurassischen Zeiten bekunden, soweit wir sie zu betrachten in der Lage sind, teilweise den vergeblichen Versuch dieser Familie, sich durch besondere Anpassungen zu spalten. Die entstandenen Variationen sind indessen untergegangen. Es hat sich aber die bemerkenswerte Tatsache ergeben, daß schon in jurassischer Zeit selbst bei uns hochentwickelte Formen vorkamen, welche genau die gleichen Gattungsmerkmale heute noch lebender Formen aufweisen.

Der Körperaufbau der Eryoniden.

Die Familie der Eryoniden besitzt eine Reihe von Eigenschaften, welche sie auf den ersten Blick von anderen Krebsfamilien unterscheiden. Jene Charakteristika sind folgende: erstens ein flachgedrücktes Kopfbrustschild ohne die als Rostrum bezeichnete vordere Zuspitzung. Zweitens: die äußere Schwanzklappe ungeteilt (ohne Diaeresis). Drittens: eine größere Zahl von Scherenfüßen (vier oder fünf).

Diese drei Eigenschaften lassen die Familie der Eryoniden scharf gesondert erscheinen. Infolgedessen kommt ihnen ein hoher systematischer Wert zu.

Bei einer Beschreibung der Familie müssen indessen neben diesen besonders hervortretenden Eigenschaften einzelner Organe auch die übrigen Körperteile in Betracht gezogen werden. Von diesen namentlich hat man bisher nur wenig, und dieses wenige noch dazu recht ungenau, gewußt, sodaß es erforderlich war, das vorhandene Material von neuem zu untersuchen; und es ist nun auch gelungen, fast alle übrigen Organe zu ermitteln, sodaß die Kenntnis des Aufbaues der jurassischen Eryoniden jetzt als eine vollständige zu bezeichnen ist.

Zu den zuvor genannten hauptsächlichsten Eigentümlichkeiten der Familie der Eryoniden kommen also noch die Merkmale, die erst bei eingehenderen morphologischen Studien auffallen, welche aber dennoch bei einer genauen Kenntnis der Familie und ihrer Charakteristik nicht unberücksichtigt bleiben dürfen.

Wir geben daher im folgenden die vollständige Beschreibung der Formenverhältnisse dieser Familie und werden dann noch, auf das tatsächlich Beobachtete gestützt, die allgemeinen paläontologischen Schlüsse daran anknüpfen.

Das Kopfbrustschild (Cephalothorax).

Der Kopfbrustpanzer der Eryoniden ist durch seine von oben her flachgedrückte Form sehr charakteristisch, wenn auch bei anderen Krebsgattungen, z. B. den Scyllariden, ähnliche Formen vorkommen. Der Vorderrand ist im allgemeinen flach, von vorne betrachtet konkav eingeschnitten und läßt auch nicht die Spur eines Rostralfortsatzes erkennen. Nur bei den noch lebenden Vertretern dieser Gattung befindet sich ein Stirnstachel, welcher möglicherweise als ein Äquivalent des Rostrums anderer Krebse angesehen werden könnte, obschon hierfür keinerlei Beweise oder berechnete Mutmaßungen vorliegen. Die Augen sind größtenteils gestielt gewesen und schauen aus zwei seitlichen Öffnungen am Cephalothoraxrande heraus. Das Kopfbrustschild umschließt nach Art einer Weste den Körper, wobei die für die Augen bestimmten Öffnungen des Panzers den Ärmellöchern entsprechen würden.

Die ganze Oberfläche des Panzers ist mit kleinen Höckern versehen, an welche sich möglicherweise ehemals Haare gesetzt hatten. Der seitliche Rand des Kopfbrustschildes ist scharf geknickt, sodaß die Rückenseite ziemlich flach ist und im spitzen Winkel die an der Bauchseite befindlichen Flügel des Panzers sich anschließen.

Eine Nackenfurche, wie sie bei den höheren Krebsfamilien im allgemeinen auftritt, ist auf der Rückseite des Cephalothorax zwar auch zu erkennen, aber — wenigstens bei den jurassischen Formen — nur wenig ausgesprochen, während sie bei den gegenwärtig noch lebenden Eryoniden deutlicher vorhanden ist.

Vom mittleren Teil der Nackenfurche verläuft nach dem Hinterrande des Cephalothorax eine durch zwei Reihen von Tuberkeln bezeichnete Naht. Die geknickten Seitenränder des Cephalothorax sind bei allen Formen, wie es scheint, gezähnt bezw. gesägt, ja, sie weisen oftmals sogar scharfe Stacheln auf. Bei einigen Formen finden sich auch ausgesprochene Reste bezw. Abdrücke von Wimperhaaren. Es ist jedoch nur bei wenigen gut erhaltenen Exemplaren diese Bewimperung nachgewiesen und es ist noch nicht sicher, ob auch alle Formen dieser Gattung Haare getragen haben.

Außer diesen zuvor genannten Zacken und Zähnen befinden sich am Rande des Cephalothorax gewöhnlich Einschnitte, welche, wie überhaupt die gesamte Form des Cephalothorax, zur Unterscheidung der einzelnen Arten von Bedeutung sind.

Die gesamten randlichen Teile des Schildes lassen einen etwas verdickten, aber glatten Saum erkennen, welcher gewöhnlich durch eine Furche von den granulierten Teilen des Schildes getrennt erscheint. Die Granulation selbst ist, wie es scheint, systematisch als Unterscheidungsmerkmal der einzelnen Arten unverwertbar, wenigstens konnte ich trotz eifriger Bemühungen keine Regelmäßigkeit erkennen, wie solche von älteren Autoren angenommen wurde.

Die Formen des Kopfbrustschildes, welche sich namentlich in den Rückenansichten der Krebstiere aussprechen, sind sehr verschieden. Die jurassischen Eryoniden sind größtenteils durch sehr breite Kopfbrustschilder ausgezeichnet, während die gegenwärtigen Vertreter der Familie, soweit sie bekannt sind, sehr viel schmalere Rückenpanzer haben. Indessen kennt man auch unter den fossilen Eryoniden Formen, die nach Art der jetzt in den Tiefen der Weltmeere lebenden Vertreter der Familie einen sehr viel schmäleren Cephalothorax besitzen. Es wird auf diese Verschiedenheiten noch besonders einzugehen sein.

Der Schwanz (Pleon).

Das sich an den Hinterrand des Cephalothorax ansetzende Pleon ist sehr ähnlich dem aller höheren Krebse gebaut. Es besteht aus sechs einzelnen Segmenten, welche auf der sonst glatten Rückseite, wie es scheint, stets eine mediane stachelartige Erhöhung besitzen. Auf der Bauchseite umschließt eine sehr viel dünnere kalkige Haut die inneren Weichteile des Tieres. Das sechste Segment hat zwei verbreiterte Anhänge, welche blattartig gestaltet sind und mit dem spitz zulaufenden letzten Segment (dem Telson) die Schwanzflosse des Krebses (*Rhipidura*) bilden. Die ersten fünf Segmente des Pleon scheinen bei allen Vertretern der Familie einander sehr ähnlich gewesen zu sein. Nur in den Anhängen des sechsten

Segmentes und in der Form des Telson zeigen sich erheblichere Abweichungen, die, wie es scheint, ausgezeichnet zur Systematik verwendet werden können.

Die Extremitäten.

Die Extremitäten der Eryoniden zeigen eine ebensolche Einteilung und Gruppierung, je nach den Funktionen, die sie übernommen haben, wie die anderer Makruren.

Die Sinnes-Extremitäten.

Wenn man die Augen als umgewandelte Extremitäten ansieht, so sind die ersten drei Extremitätenpaare in den Dienst der Sinnesorgane gestellt. Die Augen sind indessen infolge der scharf ausgesprochenen rückwärts gerichteten Kopfbeuge der Krebse und der bei Eryoniden ausgesprochenen Ausdehnung in die Breite derart gelagert, daß von oben betrachtet die Augen am weitesten nach außen stehen. Von den zwischen den Augen befindlichen Antennenpaaren sind die vorderen weiter nach innen gelegen. Die Antennulae liegen also zwischen den hintersten Paaren der Sinnes-Extremitäten, den Antennen.

Die Augen sind bei den jetzigen Vertretern der Familie im allgemeinen stark rückgebildet oder aber sie fehlen gänzlich. Es hat dies seine Ursache darin, daß die heutigen Formen auf die Tiefen der Weltmeere beschränkt sind, auf deren Boden niemals Tageslicht hinabgelangen kann. Die jurassischen Eryoniden waren jedoch, wie es scheint, Bewohner der Flachsee; sie haben daher allesamt Augen besessen. Die Form der Augen ist sehr verschieden gewesen. Manche Arten, wie *Eryon arciformis*, besaßen langgestielte Augen, andere Formen, wie *Eryon propinquus*, beispielsweise nur ganz kurzgestielte, so kurz, daß es kaum wahrscheinlich ist anzunehmen, daß sie freie Bewegung gehabt haben.

Die Antennulae der Eryoniden sind einander und jenen aller höheren Krebse sehr ähnlich (Taf. XI, Fig. 1). Sie bestehen aus einem dreiteiligen basalen Teil, an welchen sich ziemlich kurze vielgliedrige Geißeln anschließen. Bei den heutigen Eryoniden sind die Geißeln sehr lang, was vielleicht auf den Mangel der Sehkraft zurückzuführen ist, denn dieselben tragen feine Sinneshaare, die möglicherweise auf den Geruchssinn, vielleicht aber nur auf den des Gefühls, zurückzuführen sind. Bemerkenswert ist, daß das unterste Glied der inneren Geißel der Antennulae gewöhnlich beträchtlich verlängert ist und eine Reihe feiner Poren aufweist, deren Deutung indessen Schwierigkeiten verursacht. An der Wurzel der Antennulae befindet sich das Gehörorgan der Krebse, welches bei sorgfältigster Präparation merkwürdigerweise von mir aufgefunden wurde. Es bestand aus einer schlitzartigen Vertiefung, welche nach außen zu von einem Wulste halb verdeckt wurde, welcher an seiner Oberfläche durch seine Granulation das ehemalige Vorhandensein von Haaren anzeigt.

Das Gehörorgan der Eryoniden ist auf unserer Figur (Taf. XI, Fig. 1 bei A) dargestellt worden. Es weist mit jenem anderer Krebse keine große Ähnlichkeit auf. Die Formen des basalen Gliedes der Antennulae sind bei den jetzigen Eryoniden fast nicht bekannt, da das bisher vorhandene spärliche und wertvolle Material in dieser Hinsicht noch keine eingehendere Durcharbeitung erfahren hat.

Die großen Antennen bestehen, wie Taf. XI, Fig. 2 zeigt, aus einer Anzahl von fünf Gliedern, von denen das zweite Glied je nach der Art verschieden gestaltete Schuppen trägt, während das fünfte Glied zum Ansatzpunkte einer Geißel dient. Die Antennengeißel der jurassischen Krebse war im allgemeinen wohl sehr kurz; sie ist bei den jetzigen Tiefsee-Eryoniden indessen ebenso wie die der Antennulae sehr viel länger, ja sogar fast so lang wie der gesamte Körper des Tieres. Es ist dies wohl ebenso darauf zurückzuführen, daß die Fühlorgane das mangelnde Gesicht ersetzen mußten. Das unterste Glied der Antennen ist im allgemeinen durch den Cephalothoraxrand verdeckt. Es ist mir indessen gelungen, durch Wegpräparation des Letzteren, bei dem einen Exemplare wenigstens, auch dieses Basalglied zu Gesicht zu bekommen. Es war dies deswegen von besonderem Interesse, weil in diesem basalen Gliede, wie bekannt, jene Öffnung sich befinden mußte, aus welcher bei anderer Form höherer Krebse das Exkret der grünen Drüse der Krebse hervortritt, und es hat sich denn auch glücklicherweise gezeigt, daß auch das basale Glied des jurassischen *Eryon (propinquus)* jene Austrittsöffnung besitzt (Taf. XI, Fig. 2, G. V.). Dieselbe ist verhältnismäßig groß und von einem etwas gewulsteten Saume umgeben. Naturgemäß sind die Teile der immerhin sehr feinen Fühlorgane etwas zusammengedrückt, indessen ist es sehr wohl möglich, sich ein Bild von ihren Formen zu machen, und man kann die Antennen der Eryonen, besonders die basalen Glieder derselben, zur Unterscheidung der einzelnen Arten oftmals sehr wohl verwenden.

Die Kau-Extremitäten.

An die drei beschriebenen Sinnes-Extremitäten schließt sich nach hinten zu eine Reihe von anderen Extremitäten an, die in den Dienst der Nahrungsaufnahme, ebenso wie bei allen anderen höheren Krebsen, gestellt sind.

Die einzelnen Organe sind teilweise ungemein fein, so fein, daß sie nicht mehr in ihrer Gesamtheit fossilisationsfähig gewesen sind. Man kann beim Präparieren der Mundorgane nur noch feine Kalkplättchen abheben, welche die Überreste darstellen. Deutlich ist nur das Vorhandensein der großen Kauladen, der Mandibeln. Die Gestalt der Mandibeln ist sehr charakteristisch. Sie enthalten einen großen, sehr kräftigen Mittelzahn und eine Reihe von daran anschließenden Seitenzähnen. Die Kauplatten der Mandibeln waren ungemein groß und auf diese Größe ist wohl der Mangel oder die Verkümmerng der bei anderen Krebsen zur Nahrungsaufnahme und Zerkleinerung dienenden beiden Maxillenpaare zurückzuführen. Die Mandibeln mit den beiden zurückgebildeten Maxillen stellen die Segmentanhänge der hinteren Kopfsegmente dar. Die nun folgenden drei Extremitätenpaare gehören zwar dem eigentlichen Brustteil, dem Thorax, an, aber sie sind zum Ergreifen und Festhalten der Nahrung bestimmt, weswegen wir sie bei der Behandlung der Freiß-Extremitäten beschreiben. Wir unterscheiden drei Maxillen-Füße auch bei den Eryoniden, ebenso wie bei anderen Makruren. Aber auch hier hat eine Rückbildung zweier Maxillenfüße zugunsten des hintersten größten stattgefunden. Die Gestalt des dritten Maxillenfußes ist aus unserer Abbildung (Taf. XII, Fig. 1) zu entnehmen. Es bestand derselbe aus fünf Gliedern, von denen das unterste eine trapezartige Gestalt besaß, während die übrigen zylindrische bzw. konische Formen hatten. Der Innenrand des großen Basalgliedes war mit starken Höckern besetzt, so daß

es sich vorzüglich zum Festhalten der Nahrung eignete. Zwischen den beiden Innenrändern der Basalglieder des dritten Maxillenfußes ist gelegentlich bei sehr sorgfältiger Präparation das scharfe Zahnwerkzeug der vorderen beiden Maxillenfüße zu erkennen.

Die Schreitfüsse.

Die folgenden fünf Paare von Extremitäten, die letzten des Kopfbruststückes, sind als Schreitfüße in den Dienst der Lokomotion gestellt. Aber auch sie sind gleichzeitig zum Ergreifen und Festhalten von Nahrung bestimmt. Eigenartig ist, daß von den fünf Fußpaaren die vier vordersten sogenannte Scheren tragen, während das hinterste Paar nur einen einfachen Nagel besitzt. Bei einigen Vertretern der Familie ist jedoch auch das fünfte Fußpaar durch das Vorhandensein einer Schere ausgezeichnet.

Der Aufbau des vordersten Schreitfußes ist aus unserer Figur (Taf. XI, Fig. 3) zu ersehen. Er besteht aus sieben Gliedern, von denen die drei basalen Glieder sehr unbedeutend und fast miteinander verschmolzen sind.

Das folgende Glied (der Meros) ist langgestreckt (vergl. unsere Figur). An ihn schließt sich, wie gewöhnlich im spitzen Winkel geknickt, der Carpos an, welcher die beiden letzten Glieder, die die Schere bilden, trägt. Die Krebschere der Eryoniden ist besonders dadurch bemerkenswert, daß der bewegliche Finger nicht, wie bei allen anderen Krebsarten, auf der Innenseite sich befindet, sondern außen zu liegen kommt. Das sechste Glied (der Propodos), dessen verlängerter Dorn den festen Finger der Schere bildet, ist im allgemeinen äußerst schlank gestaltet. Dicke Scheren nach Art jener der Astacomorphen kommen bei den Eryoniden niemals vor. Selbst bei den Formen dieser Gattung mit sogenannten dicken Scheren ist diese letztere immer noch im Vergleich zu jener der Krebse und Hummern äußerst zierlich gebaut.

Da der Propodos sich also durch eine geringe Breite auszeichnet, ist wenig Raum vorhanden für die Muskeln, welche die Bewegung des beweglichen Fingers der Schere des siebenten Gliedes bewerkstelligen. Namentlich ist, wie es scheint, der Öffnungsmuskel der Schere äußerst schwächlich gewesen. Man kann nämlich in dem langen aber schmalen Scherenfuß oftmals sehr gut noch die Trennung zwischen dem Öffnungsmuskel und dem Schließmuskel durch eine leichte Einfurchung der Scherenschalen erkennen.

Ähnlich wie das erste Fußpaar sind auch die drei folgenden Fußpaare gebaut, nur sind sie in ihren Formen immer mehr verjüngt. Das fünfte Fußpaar (Taf. XI, Fig. 4) trägt im allgemeinen keine Schere, sondern einen einfachen Nagel; nur bei der auch in mancher anderen Hinsicht isoliert stehenden Form *Eryon Redenbacheri* trägt auch das fünfte Schreitfußpaar eine Schere. Die Wurzel des vierten bzw. des fünften Schreitfußpaares trägt die weiblichen bzw. männlichen Geschlechtsorgane, genau ebenso wie dies bei den anderen Formen höherer Krebse der Fall war.

Die Pleonalfüsse.

Der Hinterleib der Krebse besitzt ebensowohl Segmentanhänge wie die übrigen Krebssegmente. Aber wie überhaupt die Schwanzsegmente gleichmäßiger ausgebildet sind, so sind auch deren Anhänge einander sehr ähnlich. Die Pleonalfüße sind

nun äußerst schwierig zu erkennen. Gewöhnlich findet man auch bei sorgfältigster Präparation nur noch kümmerliche Reste von ihnen. Nur bei einem einzigen Exemplar (Taf. XI, Fig. 5) ließen sich die zweilappigen Füße beobachten, an welchen der eine Ast kleine Borsten trug. Das sechste Segment trägt zwei große Anhänge an jeder Seite, die sich mit dem Polsegment, dem Telson, zu der großen Schwanzflosse (Riphidura) vereinigen. Wir haben die Form der Schwanzflosse bereits beschrieben. Es sei nur nochmals auf den eigenartigen Umstand hingewiesen, daß die äußere Platte der Schwanzflosse nicht, wie bei allen übrigen Formen höherer Krebse, geteilt ist. Es fehlt den Eryoniden jene als Diaeresis bezeichnete Teilung.

Das Telson ist spitz zulaufend, und nur bei einer einzigen Form, nämlich wiederum *Eryon Redenbacheri*, findet sich eine Ausnahme. Es verjüngt sich zwar ebenso wie bei den übrigen Formen, indessen läuft das Ende nicht in eine einfache abgerundete Spitze aus, sondern es besteht aus zwei kleinen Spitzen. Zwischen diesen mag wohl ein Rudiment gesessen haben, welches den wahren Körperpol gebildet hat; indessen ist es jedenfalls so klein und so fein gewesen, daß es fossil nicht erhaltungsfähig war. Bei den Astacomorphen-Krebsen findet sich ja ebenfalls am Ende des Telson ein besonderes Glied, das an dem zweistacheligen Hinterrande des vorderen Gliedes angeheftet ist.

Auf unserer Abbildung sind die Schwanzflossen von *Eryon arctiformis* (Taf. XI, Fig. 6) und *Eryon Redenbacheri* (Taf. XI, Fig. 7) zum Verständnis neben einander gestellt.

Die Grössenverhältnisse der einzelnen Körperteile höherer Krebse im Hinblick auf die Eryoniden.

Versucht man durch Ausmessung die einzelnen Teile des Körpers von Krebsen ein und derselben Art in ihrem Verhältnis zu einander festzustellen, so wird man sehr bald zu der Überzeugung gelangen, daß die Größenverhältnisse ein und derselben Art sehr beträchtlichen Schwankungen unterworfen sind. So findet man beispielsweise keinerlei bestimmte Gesetzmäßigkeiten, wenn man das Verhältnis zwischen der Breite und der Länge des Cephalothorax und des gestreckten Pleon ermittelt.

Bei meinen Messungen an den verschiedensten Familien und Gattungen der Krebse habe ich nun auch untersucht, ob innerhalb einer und derselben Art zwischen der Länge der Scheren und jener des Cephalothorax — zwei der am meisten charakteristischen Gebilde eines Krebses — ein bestimmtes Verhältnis bestünde. Dabei hat sich ergeben, daß dies Verhältnis bei weitem bestimmter ist als das der übrigen Körperteile zu einander, wenn auch dies noch gelegentlich recht beträchtlich schwankt.

Noch weit vollkommener aber gestaltete sich dieser Versuch, als ich die Länge nicht der ganzen Schere, sondern allein des Daktylus des vordersten Schreitfußpaares im Verhältnis zur Länge des Cephalothorax (letztere gleich 100 gesetzt) ermittelte. Dabei ergab sich, daß bei allen von mir bisher untersuchten Arten der höheren Krebse dies Verhältnis bei ausgewachsenen Exemplaren innerhalb der Art nahezu konstant ist.

Die Konstanz dieses als X bezeichneten Verhältnisses wird auch bei den Exemplaren nicht wesentlich beeinträchtigt, bei welchen eine Verschiedenheit in der Größe der Scheren auffällt. Durch Regeneration einer abgestoßenen Schere entsteht nach der folgenden Häutung zunächst eine neue sehr viel kleinere, bei der zweiten Häutung aber nimmt diese bereits derartige Dimensionen an, daß die Länge des Daktylus nahezu jener der anderen Schere gleicht. Die regenerierte Schere ist nur durch eine oft um ein sehr beträchtliches geringere Dicke ausgezeichnet; auch ist der Propodos im Verhältnis zum Cephalothorax gewöhnlich noch kürzer, aber der Daktylus besitzt im allgemeinen wohl nahezu die gleiche Länge wie an der anderen Schere. Nur dann, wenn in verhältnismäßig hohem Alter die Regeneration einer Schere stattfand, bleiben größere Unterschiede bestehen. So findet man beispielsweise bei einzelnen sehr großen Exemplaren von *Homarus* erheblichere Abweichungen von diesem Gesetz.

Im Hinblick auf die jurassischen Eryoniden der Erlanger Universitäts-Sammlung hat auf meine Veranlassung G. Peiser die entsprechenden Messungen vorgenommen und er hat festgestellt, daß bei den untersuchten Arten (*Eryon propinquus*, *Eryon arctiformis* sowie *E. Redenbacheri*) das Verhältnis zwischen Daktylus und Cephalothorax, wie angegeben, in der Tat nur ganz unbedeutend schwankte.

Auch bei anderen Formen kriechender Macruren, namentlich bei den Astacomorphen, konnte ich diesen Nachweis erbringen; so betrug das in Rede stehende Verhältnis X des Daktylus (in % der Cephalothoraxlänge) bei den beiden verwandten Formen *Eryma modestiformis* und *Eryma leptodaetylina* 45.5, 45.6, 46.6, 46.2, 46.0, 44.6, 44.7, (Mittel: 45.5) bezw. 44.6, 45.6, 46.4, (Mittel ebenfalls 45.5). Bei *Astacus* ergab sich das Verhältnis X etwa zu 60, bei *Homarus* zu 58.

Um einen Begriff von den bei weitem sehr beträchtlicheren Schwankungen der Verhältnisse der anderen Körperteile zu einander zu geben, lassen wir hier eines der am meisten sich gleichbleibenden Verhältnisse, nämlich das des Propodos (ohne Dorn) zum Cephalothorax folgen. Es betrug dieses Verhältnis Y (in % der Cephalothoraxlänge) z. B. bei der zuvor genannten Form *Eryma modestiformis* 37.8, 50.4, 45.9, 34.5, 39.7, 40.8, 38.5, 37.7. Sehr stark schwankt dies Verhältnis bei den rezenten Astaciden und Homariden.

Bei einer größeren Reihe von Exemplaren der Art *Eryon arctiformis* aus dem oberen Weißen Jura ergaben sich für das Verhältnis Y die Werte 62.3, 58.6, 65.5, 59.3, 57.8, 50.3, 58.2, 51.1, 57.6, 53.6, 57.9, 62.0, 54.3, 58.3, 52.3, 61.9, 52.9, 57.8, 63.0. Wir sehen also, für das Verhältnis Y gibt es innerhalb einer und derselben Art sehr verschiedene Werte.

Ein anderes Verhältnis, das zwischen der Länge des Cephalothorax und der Gesamtlänge vom Stirnrand bis zum Ende des Telson — wir nennen es Z — ist ebenfalls sehr unbestimmt. Bei *Eryma modestiformis* betrug es beispielsweise 56.4, 40.9, 42.7, 49.8, 47.6, 49.0, 50.2, also noch größere individuelle Abweichungen.

Bei der Gruppe der Astacomorphen ist auch eine andere Größe ziemlich bestimmt, nämlich das Verhältnis des Abstandes der Nackenfurche vom Hinterrande des Cephalothorax zu der (gleich 100 gesetzten) Länge des Letzteren. Bei den von mir untersuchten Exemplaren von *Eryma modestiformis* betrug dies Verhältnis (U) im Mittel 44.6 (Abweichungen: +1.3, —1.6). Bei dreizehn hierauf geprüften Exemplaren von *Astacus fluviatilis* ergab sich: U = 35.0 (Abweichungen: +2.3, —1.0).

Bei den Eryoniden läßt sich die Größe U nur in den allerwenigsten Fällen ermitteln, da die Nackenfurche bei dieser Familie nur undeutlich ausgesprochen ist oder aber gänzlich fehlt. Jedenfalls ist sie nur bei wenigen der fossilen Arten zu erkennen und auch da gleichsam nur angedeutet. Zudem hat sich da, wo dennoch der Versuch gemacht wurde, die Größe U zu bestimmen, ergeben, daß diese gelegentlich erheblichere Abweichungen zeigt. Im allgemeinen beträgt bei den Eryoniden U etwa 50% der Cephalothoraxlänge.

Alle diese Beobachtungen erstrecken sich jedoch nur auf die ausgewachsenen Exemplare einer Art. Bei den fossilen Formen kennt man ja auch nur selten die Jugendexemplare. Um aber dennoch zu ermitteln, ob und inwieweit die Größenverhältnisse der Körperteile in den verschiedenen Entwicklungsstadien sich verändern, habe ich an einer Reihe von Individuen der Art *Astacus fluviatilis* diese Messungen vorgenommen.

Bei diesen Messungen hat sich ergeben, daß die Länge des Daktylus im Verhältnis zu der des Cephalothorax mit der Größe schwankt, und zwar war bei kleinen Exemplaren von *Astacus fluviatilis* dieses Verhältnis geringer als bei großen. Während bei den ausgewachsenen Flußkrebse, welche einen Cephalothorax von 40—60 mm Länge besitzen, die Größe X zwischen 55 und 60 schwanken kann, betrug X bei kleineren Formen (Cephalothoraxlänge unter 36 mm) im Mittel (aus 22 Beobachtungen) 38.8% (Abweichungen: +4.7, —3.4). In den Jugendstadien ist demnach die Größe X bei weitem weniger konstant als bei ausgewachsenen Exemplaren. Auch Y variiert noch stärker als bei ausgewachsenen dies üblich ist. Durchschnittlich betrug Y 27.2% der Cephalothoraxlänge (Abweichungen: —2.4, +7.2).

Von den fossilen Krustern sind nur sehr wenig Jugendexemplare aufgefunden worden. Jugendformen der Astacomorphen sind bisher überhaupt unbekannt, dagegen kennt man einige Eryoniden. Diese letzteren sind größtenteils so schlecht erhalten, daß sie nicht zu bestimmen sind oder aber sie werden gewöhnlich mit der kleinen Art *Eryon Schuberti* aus Mangel an genügenden Merkmalen vereinigt. Sicher bestimmbare Jugendformen habe ich nur von *Eryon arctiformis*, *E. propinquus*, sowie von *E. Redenbacheri* gefunden. Von den erstgenannten beiden Formen standen mir nur je ein Exemplar zur Verfügung; da diese beiden nur von der Ventralseite zu beobachten waren, konnten lediglich die Verhältnisse X und Y sowie Z (das Verhältnis des Cephalothorax in % der Gesamtlänge) ermittelt werden. Wir stellen die Messungsergebnisse zum Vergleich mit den entsprechenden bei ausgewachsenen Formen ermittelten Verhältnissen in einer Tabelle (Seite 207) nebeneinander.

Bei den jugendlichen Formen der jurassischen Eryonen läßt sich, wie es scheint, stets eine größere Länge der (durch die Verhältniszahlen X und Y ausgedrückten) Scherenteile feststellen als bei den älteren. Es herrschen also nicht umgekehrte Entwicklungsverhältnisse wie beispielsweise bei den Astacomorphen. Es ist denkbar, daß dieser Unterschied auf die Veränderung der Lebensweise während des Entwicklungsganges der Arten zurückzuführen ist: die jurassischen Eryoniden — wenigstens die *E. latiforme* — werden, (wie später gezeigt wird,) zu Bodenformen, während die Astaciden im Verlaufe der individuellen Entwicklung sich zu freischwimmenden Raubtieren heranbilden.

Auf die weiteren Verhältnisse der Dimensionen der einzelnen Körperteile wird in den folgenden Abschnitten bei Behandlung der einzelnen Arten noch eingegangen werden. Wir haben deswegen in diesem Abschnitt nur ein einziges herausgegriffen, um einen Überblick über die Größenverhältnisse und deren Gesetzmäßigkeiten innerhalb einzelner Gruppen der höheren Krebse zu geben.

Tabelle zur Erläuterung der Größenverhältnisse jurassischer Eryoniden in verschiedenen Wachstumsperioden der Individuen.

Art	Jugendform					Ausgewachsene Formen					Anormal große Formen.				
	Cephalothoraxlänge A in mm.	X	Y	Z	U	A	X	Y	Z	U	A	X	Y	Z	U
<i>Eryon propinquus</i> v. Schlotheim	17.5	40.0	60.0			30-45	32.1	53	49	133	> 50	39-43	65-82	47-60	136-152
<i>Eryon arctiformis</i> v. Schlotheim	15.9	35.2	64.2			30-50	30.75	57.6	48.1	134.4					
<i>Palaeopentacheles Redenbacheri</i> v. Münster.	7.3-7.8	77.2	79.73			> 9mm bis 15	71.0	71.0	48.6	87.6	29.2	78.8	73.6	48	95.9

X = Länge des Dactylus des vordersten Schreitfußpaares im Verhältnis zur Breite des Cephalothorax (letztere gleich 100 gesetzt).

Y = Verhältnis des Propodos (ohne Dorn) zum Cephalothorax (in % der Cephalothoraxlänge).

Z = Verhältnis zwischen der Länge des Cephalothorax und der Gesamtlänge vom Stirnrand bis zum Ende des Telson.

U = Verhältnis des Abstandes der Nackenfurche vom Hinterrande des Cephalothorax zu der (gleich 100 gesetzten) Länge des letzteren.

Zeitliche Verbreitung der Eryonen.

Die Familie der Eryoniden tritt zuerst gegen Ende der Triasperiode auf. Die aus den Raiblerschichten 1858 von Bronn als *Bolina raiblana* beschriebene Form, jetzt *Eryon raibbianus* genannt, ist derart mangelhaft erhalten, daß nicht einmal die Zurechnung der Form zur Familie der Eryoniden völlig gesichert erscheint. Die Reste aus den Sammlungen von Berlin und München — sie enthalten die besten bisher aufgefundenen Stücke — sind zur Beschreibung völlig unzureichend.

Aus dem untersten Lias (Zone des *Psiloceras planorbis* und der *Schlotheimia angulata*) wurde 1862 von Ooppel ein Exemplar des *Eryon Escheri* beschrieben. Das von Ooppel abgebildete, einzige bisher gefundene Exemplar ist in einem derart mangelhaften Erhaltungszustand, daß nur die Breite des Pleon und die externe Länge des Daktylus die Zustellung der Form zu den Eryoniden berechtigt.

Aus dem unteren Lias von Barow-on-Soar in England wurde 1849 von M'Coy eine Krebsform als *Eryon barowensis* beschrieben. Die Form soll durch kurze und dicke Scheren, sowie eine Diaeresis ausgezeichnet sein. Das einzige Exemplar der Sammlung von Berlin ließ deutlich eine Diaeresis und die Gestalt der Scheren des vorderen Schreitfußes erkennen. Die Schere stimmt vollkommen mit jener der Astacomorphen überein. Auch die Lage des Daktylus an der Innenseite scheint ebenso wie die charakteristische Diaeresis die Zugehörigkeit der Art zu den Astacomorphen — am nächsten steht die Form der Gattung *Eryma* — und nicht zu den Eryonen zu beweisen.

Eine weitere Form aus dem unteren Lias von Lyme Regis (Dorsetshire) wurde 1835 von Broderip als *Coleia antiqua* beschrieben: Oppel stellte diese Form zur Gattung *Eryon* als *Eryon antiquus*. Die gegebenen Abbildungen sind sehr mangelhaft und die Zugehörigkeit zur Familie der Eryoniden scheint mir nicht völlig erwiesen. Ich habe die Exemplare selbst nicht zu Gesicht bekommen, möchte aber im Hinblick auf die schlecht erhaltenen Reste meine Zweifel bezüglich der Stellung dieser Spezies aussprechen.

Der erste deutlich erhaltene Vertreter der Eryoniden wurde 1835 von H. v. Meyer aus dem oberen Lias Frankens und Schwabens (Zone der *Posidonia Bronni*) als *Eryon Hartmanni* beschrieben. Die Form stellt einen Vertreter der breit gebauten Eryonen dar, wie sie am besten durch die ziemlich häufige Form *Eryon propinquus* des obersten Weißen Jura dargestellt werden. *Eryon Hartmanni* weist alle charakteristischen Eigenschaften der Eryonen (breiten Cephalothorax, schmale Form des ersten Scherenfußes, vier Paar Scherenfüße mit an der Außenseite befindlichem Daktylus, Fehlen der Diaeresis usw.) auf.

Aus dem Oxford von Calmoutier (Dép. Haute-Saône) wurde 1858 von Etallon ein Bruchstück eines Krebses als *Eryon Perroni* beschrieben und abgebildet.

Wir halten gerade den Teil eines Krebses — nur der hintere Teil des Cephalothorax und die vordersten Glieder des Pleon sind gefunden — am wenigsten für geeignet, die Gattung festzusetzen. Jedenfalls beweist das Auftreten des zuvor genannten *Eryon Hartmanni* im oberen Lias, daß dieser Fund zweifellos in die zeitliche Verbreitung der Eryonen fällt; ob aber die erhaltenen Fragmente wirklich die eines Eryoniden sind, mag unentschieden bleiben.

Aus dem mittleren Malm sind keine Eryoniden bekannt. Erst aus dem obersten Weißen Jura ist namentlich in den Solnhofener Plattenkalken eine große Reihe von Formen der Eryonen gefunden worden. (*Eryon arciformis*, *E. propinquus*, *E. elongatus*, *E. orbiculatus*, *E. spinimanus*, *E. bilobatus*, *E. Schuberti*, *E. Redenbacheri*, *E. longipes*.) Wir haben diese Eryonen des oberen Malm zum Gegenstand unserer Darstellungen gewählt, daher ist es überflüssig, in diesem Abschnitt auf sie einzugehen.

Seit dem Ausgange der Jurazeit scheinen die Eryonen stark an Bedeutung eingebüßt zu haben, wenigstens haben sich fossile Reste (und diese nur in sehr kümmerlichen Exemplaren) nur noch im Neocom von Schlesien gefunden. Von jener Periode an galten die Eryonen für ausgestorben, bis die Expedition des Challenger (1873—1876) lebende Vertreter der Familie aus den größten Meerestiefen (bis über 4000 m) zutage förderte. Seitdem ist von den verschiedenen Tiefsee-Expeditionen eine Reihe von Eryoniden aufgefunden worden, welche in die Gattungen *Willemoesia*, *Polycheles*, *Pentacheles* und *Eryoneicus* zerfallen. Die Entdeckung lebender Eryoniden in den Tiefen der Weltmeere könnte die Vermutung nahelegen, daß die Formen aus der Flachsee — deren Ablagerungen beispielsweise die Solnhofener Plattenkalken sind — in die Tiefsee übergegangen ist. Da wir nun keine Tiefseegebilde — wenigstens nicht seit mesozoischer Zeit — kennen, würde es sich erklären, daß keine fossilen Tiefsee-Eryonen bekannt sind. Möglicherweise hat es auch bereits zur Jurazeit Tiefseeformen der Eryoniden gegeben, wenn wir auch nur die Flachseeformen der Fossilien kennen. Allerdings gleichen einzelne der selteneren fossilen

Vertreter dieser Familie in hohem Maße den heute noch lebenden Formen der Tiefsee, trotzdem sie zwischen den Flachseeformen auftreten. Vielleicht stellen diese Formen (*Eryon Redenbacheri*, *Eryon bilobatus* und *Eryon longipes*) Tiefseeformen dar, die gleichsam in die Flachsee sich verirrt. Oder aber, und das ist noch wahrscheinlicher, ein Zweig der Tiefseefamilie der Eryonen ist im Verlaufe der Erdgeschichte vorübergehend zu Bewohnern der Flachsee geworden und hat sich den Verhältnissen der Flachsee angepaßt. Dieser Teil der Familie wäre dann im Verlaufe der Kreidezeit erloschen, während die verwandten Arten der Tiefsee bis auf den heutigen Tag erhalten blieben.

Systematik jurassischer Eryoniden.

Die Vertreter der fossilen Eryoniden, die größtenteils aus der Juraformation und zwar den von uns in erster Linie berücksichtigten Plattenkalken des Weißen Jura ζ vorkommen, konnten bisher nicht in Gruppen geteilt werden, da die spärlichen Kenntnisse vom Körperaufbau der einzelnen Formen dies nicht zuließen. Man gab ihnen allen daher den Gattungsnamen *Eryon* und beschränkte sich bei den verschiedenen Formen auf einige kleine unterscheidende Merkmale, welche zur Bestimmung der Art ausreichten. Nur die rezenten Formen der Eryoniden sind in verschiedene Gattungen (*Pentacheles*, *Polycheles*, *Willemoesia* und *Eryoneicus*) geteilt.

Bei genauerer Kenntnis der fossilen Eryoniden muß man aber auch diese, wie wir sehen werden, in verschiedene Gattungen, ja sogar Gruppen, einteilen. So sind im äußeren Aufbau zwei Gruppen deutlich von einander getrennt: die eine — *Eryonidae latiformes* — aus breit gebauten Arten bestehend, deren Cephalothorax gewöhnlich sehr viel breiter als lang ist und deren Pleon gleichfalls stark in die Breite entwickelt war; die andere Gruppe — *Eryonidae angustiformes* — aus elegant gebauten Formen mit schmalerelem Cephalothorax und feinerem Pleon bestehend.

Eryonidae latiformes.

Als charakteristisches Merkmal der Gruppe der *Eryonidae latiformes* ist von uns die große Breite des Cephalothorax und des Pleon angeführt worden. Hierzu gesellt sich nun noch eine Reihe von anderen Unterschieden. Zunächst ist es die verhältnismäßig geringe Länge des Pleon, die oftmals noch um ein beträchtliches hinter der des Cephalothorax zurücksteht. Ferner ist die Schwanzflosse der zu dieser Gruppe gehörigen Formen im allgemeinen durch lanzettliche Platten gebildet. Das Telson ist stets in eine sanfte Spitze auslaufend, niemals abgestumpft.

Der Cephalothorax besitzt verschiedene Einschnitte, deren Lage und Größe zur Unterscheidung der einzelnen Arten systematisch von Bedeutung ist.

Wenn man die Länge des Cephalothorax in seiner Mittellinie, vom Hinterrande desselben bis zur Mitte des Stirnrandes gemessen, mit der größten Breite des Cephalothorax vergleicht, so wird man finden, daß der Cephalothorax stets sehr bedeutend breiter als lang ist. Bei manchen Formen, wie beispielsweise bei *Ergon orbiculatus*, ist dieses Verhältnis derart, daß die Cephalothoraxbreite bis zu 177 % der Cephalothoraxlänge ansteigt. Da die fossilen Formen gewöhnlich

etwas platt gedrückt sind, ist naturgemäß das Verhältnis zwischen Länge und Breite des Cephalothorax nicht in dem Maße entsprechend den Körperverhältnissen des lebenden Tieres, wie beispielsweise die Verhältnisse zwischen Cephalothorax und den Gliedern der Extremitäten.

Gleichwohl liegt in den Verhältnissen der Breite zur Länge des Cephalothorax bei den verschiedenen Arten dieser Gruppe oft ein gutes Merkmal zur Unterscheidung der Arten dieser Gruppe.

Entsprechend der großen Breitenentwicklung der *Eryonidae latiformes* ist auch die Anordnung der Sinnesextremitäten eine andere als bei anderen Krebsen, liegen doch hier die Organe nicht übereinander, sondern nebeneinander, sodaß von der Dorsalseite oder der Ventralseite aus betrachtet, sowohl Augen als innere und äußere Antennenpaare nebeneinander zu erkennen sind. Hierin liegt auch ein wesentlicher Unterschied dieser Gruppe von der anderen, der *Eryonidae angustiformes*.

Zu den genannten Merkmalen dieser Gruppe kommt noch die verhältnismäßig geringe Länge der Scherenteile des vordersten Schreitfußpaares. Der Propodos erreicht niemals 60 % der Cephalothoraxlänge und der Daktylus selten 45 %. Die *Eryonidae latiformes* enthalten nur die eine Gattung *Eryon*, und wir halten es nicht für richtig, die verschiedenen unterscheidenden Merkmale der einzelnen Formen als Gattungsmerkmale anzusehen, wenigstens nicht bei den Formen des oberen Jura. Die Gattung *Eryon* zerfällt innerhalb des Weißen Jura ζ in die Arten:

- Eryon arctiformis*, von Schlotheim,
- Eryon propinquus*, von Schlotheim,
- Eryon elongatus*, von Münster,
- Eryon orbiculatus*, von Münster,
- Eryon spinimanus*, Germar,
- Eryon Schuberti*, Meyer,
- Eryon armatus*. von Knebel.

Eryonidae angustiformes.

Wir haben unter der Gruppe *Eryonidae angustiformes* eine Reihe von selteneren Formen der Jurazeit zusammengefaßt, welche im Gegensatz zur ersteren Gruppe (der *latiformes*) durch ihren eleganteren Körperbau auffallen. Der Körper ist sehr in die Länge gestreckt, der Umriß des Cephalothorax gewöhnlich oval oder länglich, das Pleon ist schmal und die Schwanzflosse besteht aus lanzettlichen Platten. Das Telson ist, wenigstens bei *Palaeopentacheles* und bei *Münsteria*, rechtwinklig abgestumpft. Die Sinnesextremitäten sind entsprechend der geringeren Breite näher aneinander gerückt, und es bedarf äußerst sorgfältiger Präparation und sehr gut erhaltener Exemplare, um sie gleichzeitig zu erkennen.

Die vordersten Schreitfußpaare sind sehr verlängert. Der Propodos (ohne seinen Dorn) kann gelegentlich sogar 95 % der Cephalothoraxlänge erreichen und auch der Daktylus ist im allgemeinen länger als bei den *Eryonidae latiformes*. Eine Ausnahme hiervon bildet *Münsteria bilobata*, woselbst der Daktylus etwa 39 % der Cephalothoraxlänge beträgt. In diese Gruppe gehören die rezenten Formen *Polycheles*, *Pentacheles* und *Willemoesia*. Die jurassischen Formen, die *Eryonidae*

angustiformes, wurden bisher zur Gattung *Eryon* gerechnet, indessen muß jetzt, wo wir die Formen dieser Gruppe genauer erkannt haben, eine Einteilung in verschiedene Gattungen erfolgen.

Wir unterscheiden:

Münsteria nov. gen.,

Palaeopentacheles nov. gen.,

Palaeopolycheles nov. gen.

Eryonidae latiformes.

Genus Eryon.

Eryon propinquus von Schlotheim (Taf. XIII).

Syn: *Macrourites propinquus* v. Schlotheim (1822), *Eryon Schlotheimi* König (1825),
Eryon speciosus u. *E. Meyeri* v. Münster (1839).

Eryon propinquus ist eine der häufigsten Formen der Eryoniden, die in den Solnhofener Plattenkalken auftreten. Die Form erreicht beträchtliche Dimensionen. Im Umriss ist die Form durch Oppels Beschreibung zur Bestimmung hinlänglich genau bekannt. Wir wiederholen daher nur, daß der Cephalothorax rundlich ist, auf jeder Seite zwei rundliche Einschnitte trägt und daß die Oberfläche mit Wärzchen bedeckt ist. Der Rand des Cephalothorax ist schwach gesägt und zeigt ziemlich nahe den Antennen einen dorsalen Ausschnitt zum Hervortreten der nur sehr kurz gestielten Augen. Der Vorderrand des Cephalothorax ist konkav und von perlschnurartig an einander gereihten Warzen umfaßt. Die Nackenfurche ist nur sehr undeutlich; von ihrem Hinterrande verläuft bis zum Pleon ein schwacher, durch zwei Warzenreihen markierter Kiel. Die Pleuren sind vom zentralen Teil des Cephalothorax durch zwei nach vorn schwach convergierende Warzenreihen geschieden. Das Pleon ist ungefähr ebenso lang als der Cephalothorax und ist ziemlich breit angelegt, ohne aber in seinem Aufbau irgendwelche Eigenheiten aufzuweisen. Die übrigen von Ooppel angegebenen Merkmale sind die der Eryoniden überhaupt.

Im einzelnen hat sich aber durch meine Untersuchungen, namentlich bei Betrachtung der Sinnesorgane, eine Reihe von weiteren Merkmalen ergeben. Die Augen sind kurz gestielt und treten kaum merklich aus einem Einschnitte an der Rückseite des Cephalothorax hervor. Die Antennulae tragen zwei Geißeln, von denen der innere Ast durch ein langes Basalglied ausgezeichnet ist. Der äußere Ast besteht aus einer Reihe kurzer Glieder. Die beiden Geißeln stehen auf kurzem zweigliedrigem Fuß, an dessen Basis die Gehörorgane liegen, welche aber vom Cephalothorax verdeckt und wenig deutlich ausgebildet sind.

Die Antennen bestehen aus einer kurzen Geißel, welche an das fünfte der breiten Basalglieder angeheftet ist. Diese Basalglieder waren bisher niemals genauer beobachtet worden, und Ooppel gibt von ihnen an, daß sie bei *Eryon propinquus* eine schmale Schuppe tragen.

Bei feinerer Präparation hat sich ergeben, daß der Antennenfuß genau analog jenem aller rezenten höheren Krebse aus fünf Gliedern besteht, deren Aufeinander-

folge aber schwer zu erkennen ist, da die einzelnen Glieder stark in die Breite entwickelt sind und neben einander zu stehen scheinen. Das erste Glied trägt einen am Ende mit feinen Wärzchen (die ehemals Haare trugen) versehenen kurzen Ast, welcher die rundlichen Austrittsöffnungen des Guanin führenden Exkretes auf der Unterseite erkennen läßt.

Das zweite Glied ist halb nach auswärts gedreht und trägt auf der Außenseite einen blattförmigen Exopoditen, die Schuppe genannt; auf der Innenseite trägt es ein lanzettlich gestaltetes Glied, dessen Entwicklung aber durch das sehr große darauf folgende, breit angelegte vierte Glied wesentlich beeinträchtigt wird. Der Exopodit, die Schuppe, ist durch einige Dornen am inneren basalen Teile ausgezeichnet, welche dessen freie Beweglichkeit namentlich nach unten zu erschweren.

Die verschiedenen Glieder sind teils durch kleine Poren, teils durch Wärzchen ausgezeichnet. Namentlich die Schuppe hat an der Außenseite Warzen, welche kleine Stacheln getragen haben mögen. Die Poren deuten auf das ehemalige Vorhandensein von feinen Haaren.

Die untere Seite der inneren Geißel der Antennulae trägt sowohl an dem langen basalen Glied als den darauf folgenden kurzen Geißelgliedern eine Reihe von Dornen, welche möglicherweise als Austrittsöffnungen ehemaliger Riechborsten aufzufassen sind.

Die Mandibeln sind groß und kräftig gebaut und schon von Graf Münster beobachtet, aber zuerst von Oppel richtig bezeichnet. Sie besitzen im Gegensatz zu den Mandibeln anderer Eryonen keinen besonders kräftigen Mittelzahn. Im Gegensatz zu den Mandibeln sind die beiden Maxillenpaare äußerst schwach entwickelt. Es ließen sich nur spärliche Reste der die Zähnchen tragenden Platten beobachten. Sie scheinen ebenso wie die beiden vorderen Kieferfüße, von denen ebenfalls nur papierdünne noch in ihren Formen erkenntliche Kalkhäutchen vorhanden sind, auf Kosten der Mandibeln einerseits, des dritten Kieferfußes andererseits zurückgebildet zu sein.

Der dritte Kieferfuß ist, wie schon Graf Münster durchaus richtig beobachtet hat, fünfgliedrig. Das basale Glied ist das größte und am Innenrand mit kleinen und stumpfen Zähnchen versehen, welche diesen Gliedmaßen die Hilfsleistungen beim Aufnehmen der Nahrung erleichtern.

Die fünf Paare von Schreitfüßen sind je siebengliedrig. Münster sowohl wie Oppel haben die Koxalglieder nicht beobachtet, sodaß die Beine als sechsgliedrig dargestellt wurden.

Das erste Paar der Schreitfüße ist das größte: es ist wie bei allen Eryoniden schmal gebaut. Der Propodos trägt eine schlanke Schere, deren beweglicher Finger glatt und an der Spitze etwas gebogen ist, sodaß er über den Dornfortsatz des Propodos hinübergreift.

Das Verhältnis der Länge des Daktylus zu der des Cephalothorax ist $X = 32\%$, während Y, der Propodos, durchschnittlich etwa 53% der Cephalothoraxlänge beträgt.

Die folgenden drei Paare von Gliedmaßen entsprechen ebenso wie das fünfte Paar denen anderer Eryoniden. Die Pleopoden bieten keine bemerkenswerten Eigenschaften.

Der vorliegenden Art sieht *Eryon orbiculatus* gelegentlich ähnlich. Dieser letztere ist aber wesentlich breiter angelegt, ferner sehr viel kleiner und durch die weit kräftigeren, kürzeren Scheren ausgezeichnet.

Eine Verwechslung mit anderen Formen der *Eryonidae latiformis* halten wir für ausgeschlossen und wir verweisen auf die bei den betreffenden Arten hingewiesenen Unterscheidungsmerkmale.

Eryon orbiculatus von Münster.

Syn.: *E. latus* Münster (1839), *E. subrotundus* v. Münster (1839), *E. orbiculatus* v. Münster (1839).

Die Form wurde von Münster zuerst beschrieben, indessen trennte jener Autor, allerdings auf Grund mangelhaft erhaltener Stücke, die Form in drei Arten: *Eryon orbiculatus*, *E. subrotundus* und *E. latus*. Oppel jedoch vereinigte die Formen wieder unter der Art *Eryon orbiculatus*.

Eryon orbiculatus besitzt einen sehr breiten Cephalothorax, dessen Rand fein gesägt ist. Zwei randliche Einschnitte, ähnlich wie bei *Eryon propinquus*, nur etwas weiter nach vorn gelegen, befinden sich am Seitenrand des Cephalothorax.

Der Stirnrand ist wie gewöhnlich schwach eingebuchtet. Augentachel, von welchen Oppel redet, besitzt die Form nicht. Es ist möglich, daß Oppel Exemplare unserer neuen Art *Eryon armatus* vorgelegen haben, welche am Stirnrand zahlreiche Zähne besitzt, allerdings ebensowenig einen besonders scharfen Augentachel erkennen läßt.

Das Pleon ist normal gebaut, indessen im Verhältnis zur Größe des Cephalothorax sehr unbedeutend. Gewöhnlich ist es kürzer als der Cephalothorax und erreicht gelegentlich kaum die halbe Länge der Cephalothoraxbreite.

Die Augen sind wie bei *Eryon propinquus* ungestielt. Auch hierin ist die Angabe Oppels, welcher gestielte Augen beobachtet zu haben glaubte, zu berichtigen. Ferner liegen die Augen durchaus nicht so nahe an den Antennen, wie Oppel vermeinte festzustellen. Die Antennenpaare sind wie gewöhnlich bei der Gattung *Eryon* gestaltet. Die Scheren des ersten Schreitfußpaares sind verhältnismäßig dick und gekrümmt, ein, wie schon Oppel hervorhebt, charakteristischer Unterschied von *Eryon propinquus*, mit dem die Art leicht verwechselt werden könnte.

Eryon orbiculatus besitzt im allgemeinen nur eine ziemlich geringe Größe und erreicht niemals die Dimensionen ausgewachsener Exemplare von *Eryon propinquus*. *Eryon orbiculatus* besaß einen zarten Panzer, weswegen die Form oftmals nur im Abdruck erhalten ist, während der Panzer völlig zerdrückt wurde.

Eryon armatus nov. spec. (Taf. XIV).

Diese nicht häufige Form wurde bisher wohl stets mit *Eryon orbiculatus* verwechselt, ohne daß man auf ihre besonderen Merkmale achtete. Der Cephalothorax ist jedoch beträchtlich schmaler als bei *Eryon orbiculatus*; auch ist der Rand, namentlich die Stirne und der vordere Teil der Seitenränder mit weit kräftigeren Zähnen besetzt, weswegen wir der Form den Namen *Eryon armatus* gegeben haben.

Die wenigen Exemplare haben nur schlecht erhaltene Antennen, deren basale Glieder jenen von *Eryon orbiculatus* und *Eryon propinquus* ähnlich sind. Die vordersten Schreitfüße tragen verhältnismäßig starke Scheren mit kurzem Propodos

und kurzem Daktylus. Die Verhältnisse X und Y betragen im Mittel 35,6 bzw. 49,4. Im Hinblick auf die Scheren steht die Form also zwischen *Eryon propinquus* und *Eryon orbiculatus*.

Der Seitenrand des Cephalothorax besitzt zwei Einschnitte ähnlich jenen bei *Eryon propinquus* und *Eryon orbiculatus*. Der hintere der beiden Einschnitte liegt aber weiter zurück als bei *Eryon orbiculatus*. Verbindet man die beiden hinteren Einschnitte mit einander, so schneidet die gedachte Linie etwa die Basalglieder des zweiten Fußpaares, während bei *Eryon orbiculatus* jene Linie kaum die ersten beiden Schreitfüße schneiden würde. Die Lage der Einschnitte des Cephalothorax wie überhaupt der Umriß des letzteren gleicht also mehr *Eryon propinquus*, nur die sehr viel kürzeren und dickeren Scheren erinnern wiederum an *Eryon orbiculatus*.

Von dieser letzteren Form ist *Eryon armatus* aber, abgesehen von den schon genannten Merkmalen, auch durch die Form der Augeneinschnitte unterschieden. Die Austrittsöffnungen für die Augen sind rundlich, während sie bei *Eryon orbiculatus* fast dreieckig sind.

Das Pleon ist kürzer als der Cephalothorax, gleichwohl aber im Verhältnis zur geringen Länge kräftig entwickelt. Die Schwanzflosse besteht aus lanzettlich-blattförmigen Gliedern. Von einer Behaarung ist nichts wahrzunehmen.

Eryon armatus scheint die durchschnittliche Größe von *Eryon propinquus* oder *Eryon arctiformis* nicht zu erreichen. Immerhin ist die Art aber noch beträchtlich größer als *Eryon Schuberti*.

Eryon elongatus von Münster.

Eryon elongatus besitzt einen verhältnismäßig kleinen Cephalothorax, dessen Rand nicht gezähnt ist. Der Seitenrand trägt zwei Einschnitte ähnlich jenen von *Eryon propinquus* und *Eryon armatus*. Der Cephalothorax ist gleichmäßig mit Wärzchen bedeckt und diese sind es auch, welche bei oberflächlicher Betrachtung den Rand schwach gezackt erscheinen lassen können.

Das Pleon ist verhältnismäßig lang, wesentlich länger als der Cephalothorax, was bei Vergleich mit den übrigen Eryoniden dieser Gruppe auffällt.

Eryon elongatus besitzt kurze und verhältnismäßig dicke Scheren am ersten Schreitfußpaare, welche ähnlich jenen von *Eryon armatus* sind.

Von den Kopfanhängen zeigen die beiden Antennenpaare keine bemerkenswerten Eigenschaften. Die Augen sind kurz gestielt und schauen aus einem nicht am Rande, sondern mehr auf der Dorsalseite des Cephalothorax gelegenen Einschnitte hervor.

Eryon elongatus ist bisher wenig bekannt gewesen. A. Ooppel weist nur auf die Länge des Pleon im Verhältnis zum Cephalothorax und auf die Gestalt der Scheren hin. Die von Graf Münster gegebene Abbildung ist einigermaßen richtig, die Beschreibung aber ebenso wie jene Ooppels unzulänglich.

Eryon elongatus steht in naher Beziehung zu *Eryon propinquus* als auch *Eryon armatus* und *Eryon orbiculatus*. Von *Eryon propinquus* ist er durch die Scheren zu unterscheiden, von den anderen Arten durch die Lage der Augen und den ungezähnten Cephalothoraxrand. Da, wo der ganze Panzer des Tieres erhalten ist, weist auch die verhältnismäßig große Länge des Pleons von vornherein auf *Eryon elongatus*.

Eryon spinimanus. Germar. (Taf. XV).

Eine äußerst seltene Art, welche in erster Linie durch einige, gewöhnlich drei, Dornen am beweglichen Finger des vordersten Scherenpaares ausgezeichnet ist. (vergl. Abb. 1).



Fig. 1.

Eryon spinimanus Germar. Die Schere des rechten vorderen Schreitfußes von der Ventralseite. (Vergrößerung über 5-fach.)

Die Art wurde zuerst 1755 in Knorrs Sammlung von Merkwürdigkeiten abgebildet. Die Knorrsche Zeichnung läßt auch deutlich die charakteristischen Dornen erkennen. Späterhin beschrieb Germar die Art als *Eryon spinimanus*.

Leider aber ist das Exemplar, welches ihm vorlag, nicht abgebildet worden. Später haben O. Fraas und H. v. Meyer in den Jahren 1855—1856 noch einige in den lithographischen Schiefern von Nusplingen gefundene Reste von *Eryon spinimanus* beschrieben.

Von den wenigen vorhandenen Exemplaren dieser Art befindet sich eins der besten in München (vergl. Taf. XV). Durch sehr schlechte Präparation (durch Schaben mit dem Messer!) ist es jedoch stark zerstört, so daß selbst der Umriß des Cephalothorax nicht einmal mehr völlig erhalten ist. So [war von *Eryon spinimanus* bisher nur bekannt, daß die Form an *Eryon propinquus* erinnere und nur durch die erwähnten Dornen am beweglichen Finger des ersten Schreitfußpaares sich unterscheide. Gleichwohl ist es mir bei vorsichtigster Präparation an den

wertvollen Exemplaren unter starker Vergrößerung dennoch gelungen, immerhin noch eine Reihe von Eigentümlichkeiten dieser Art festzustellen.

Der Cephalothorax war breiter als lang, indessen keinesfalls so auffällig viel breiter, als dies früher vielfach angegeben wurde. Es lagen den Autoren, namentlich H. v. Meyer, der besonders auf die bedeutende Breite des Cephalothorax hinwies, stärker gepreßte Exemplare vor. A. Oppel hat denn auch in der Breite des Cephalothorax keine besondere Eigentümlichkeit der Formen zu erkennen vermocht.

Der Seitenrand des Cephalothorax besitzt von oben gesehen zwei stumpfe Ecken (vergl. unsere Umrißfigur Taf. XV!) An dem vorderen Teil des Seitenrandes sind zwei Einschnitte ganz analog jenen von *Eryon propinquus*. Die Tiefe der Einschnitte ist an den wenigen bisher gefundenen Exemplaren nicht sicher festgestellt worden, indessen scheinen die Einschnitte nicht so tief zu sein als bei *Eryon aretiformis*. Der seitliche Rand des Cephalothorax ist außerdem gezähnt.

Die beiden Antennenpaare sind mit jenen von *Eryon propinquus* fast identisch, nur der Exopodit (die Schuppe) der großen Antennen ist mit reichlicheren Warzen versehen.

Von den Kauwerkzeugen ist nur die Mandibel erhalten, welche bemerkenswerter Weise keinen besonders kräftigen Mittelzahn, wie er bei den übrigen Eryoniden fast allgemein auftritt, besitzt. Der dritte Kieferfuß ist, wie bei allen jurassischen Eryoniden, fünfgliedrig, nur das basale Glied ist ausgesprochen dreieckig gestaltet, eine Eigentümlichkeit, die zur Unterscheidung der Art verwendbar ist.

Das vorderste Paar der Schreitfüße ist auffallend lang, länger als das gesamte Tier vom Vorderrand des Cephalothorax an gemessen bis zur Spitze des Telson. Von den drei basalen Gliedern (Coxa, Basis, Ischium) ist die Basis besonders schwach entwickelt. Von den distalen Teilen der Fußpaare ist der langgestreckte, randlich gezähnte Meros bemerkenswert; Carpos wie üblich entwickelt. Der Propodos ist schmal mit langer am basalen Teile schwach gekrümmter Spina. Der Daktylos besitzt die erwähnten charakteristischen Dornen.

Eine exakte Darstellung des vorderen Schreitfußes fehlte bisher, da die von Oppel gegebene neuere Zeichnung nicht besser ist als jene von Knorr aus dem Jahre 1755. Der Propodos ist nämlich nicht so scharf gebogen und die Gestalt der Dornen ist eine ganz andere als auf diesen Zeichnungen angegeben ist. Wir haben in unserer Figur ein genaues Bild des Scherenfußes von *Eryon spinimanus* gegeben.

Das bei allen Krebsen so wichtige innerhalb der Art nahezu konstante Längenverhältnis zwischen Daktylos und Cephalothorax (X) beträgt 40,9 %. Es ist also höher als das der *Eryon spinimanus* im übrigen sehr ähnlichen Art *Eryon propinquus*. Entsprechend der Länge des Scherenfußes ist auch das Verhältnis zwischen Propodos (ohne Dorn) und Cephalothorax (Y) ein ziemlich hohes. Bei den vorliegenden Exemplaren ist $Y = 68,2 \%$.

Das Abdomen von *Eryon spinimanus* ist normal entwickelt; nur fällt die Breite der Schwanzflosse und die sich gleichbleibende Größe der einzelnen Segmente auf. Es ist nicht sicher, ob die eigenartige Gestalt der Schwanzflosse der

Art eigentümlich war oder ob sie durch den Erhaltungszustand des Exemplars bedingt wurde, daher geben wir eine genaue Abbildung derselben.

***Eryon Schuberti* Meyer.**

Syn. *E. ovatus* v. Münster (1839).

Die Art *Eryon Schuberti* zeichnet sich durch ihre geringe Größe von den anderen Formen der Gattung *Eryon* aus. Die Gesamtlänge des Tieres erreicht wohl niemals mehr als 4 cm. Die meisten sind jedoch beträchtlich kleiner. Hermann v. Meyer hat sie als eine besondere Art aufgefaßt und als *Eryon Schuberti* beschrieben. Auch Graf Münster hat Studien an dieser Art gemacht und sie unter dem gleichen Namen abgebildet. Indessen glaubte Münster unter diesen kleinen Formen noch eine andere Art herausgefunden zu haben, welche er als *Eryon ovatus* beschrieb.

Quenstedt hat nun die kleinen Formen von *Eryon* nicht als eine besondere Art aufgefaßt, sondern die Ansicht wiederholt vertreten, daß es sich um Brutformen handele. Demgegenüber erklärte aber Hermann v. Meyer, daß die Auffassung Quenstedts „völlig aus der Luft gegriffen sei“.

Späterhin hat G. Peiser unter meiner Anleitung die in der Sammlung zu Erlangen befindlichen Exemplare dieser Form untersucht und ist im Einverständnis mit meinen gleichzeitigen Beobachtungen zu dem Ergebnis gelangt, daß die Auffassung Quenstedts die richtigere sei.

Indessen bin ich nunmehr auf Grund meiner weiteren Untersuchungen an einem bei weitem größeren Material doch zu dem Ergebnis gelangt, daß wir eine gesonderte Spezies aus ihnen machen müssen. Ich habe nämlich sowohl von den beiden häufigsten Arten *Eryon arciformis* und *Eryon propinquus* Jugendexemplare erhalten, die ganz zweifellos zu den genannten Formen zu stellen sind und welche ganz erheblich von *Eryon Schuberti* abweichen.

Wenn also *Eryon Schuberti* eine Brutform darstellt, so müßten wir den Schluß ziehen, daß wir die ausgewachsene Art dieser Form nicht kennen. Nun sind aber Brutformen der größeren Krebse ungemein seltene Fossilien, und es wäre in höchstem Maße eigenartig, wenn wir von einer Spezies nur die Jugendexemplare noch dazu in so großer Menge kennen sollten, während die ausgewachsenen noch nicht aufgefunden wären. Es ist also wohl mit großer Sicherheit der Schluß zu ziehen, daß *Eryon Schuberti* eine selbständige Art von sehr geringen Dimensionen darstellt. Allerdings ist es ja wohl denkbar, daß man unter den gewöhnlich recht schlecht erhaltenen als *Eryon Schuberti* bestimmten Exemplaren gelegentlich Brutformen anderer Krebse finden mag, indessen müssen wir daran festhalten, daß wir dennoch eine gesonderte Spezies vor uns haben.

Mit der Erkenntnis, daß *Eryon Schuberti* eine selbständige Form ist, erwächst naturgemäß die Notwendigkeit, die Form näher zu beschreiben. Hierbei sind wir aber in einer sehr schwierigen Lage, da der Erhaltungszustand der Formen ein so ungünstiger ist. Auch bei Anwendung der sorgfältigsten Präparation lassen sich nur sehr wenig genaue Angaben über die Formen dieser Spezies machen. Auch A. Oppel hat eigentlich nur negative Merkmale als charakteristische Eigenschaften aufstellen können. Wir lassen die kurze Charakteristik Oppels hier folgen: Der

ovale Cephalothorax ist, wie auch die Reste der übrigen Körperteile gewöhnlich nur sehr undeutlich erhalten, weshalb es Schwierigkeiten verursacht, bestimmte Charaktere aufzufinden. Nur bei wenigen Exemplaren hat es den Anschein, als ob die Stirne ähnlich wie bei *Eryon bilobatus* in zwei seitlichen Lappen auslaufen würde. Dies und eine ähnliche Granulation der Schalen könnte für Vereinigung von *Eryon Schuberti* mit *Eryon bilobatus* sprechen, besäße ersterer nicht etwas dickere und gekrümmtere Vorderfüße. Da auch in Beziehung auf die Größenverhältnisse keine Übergänge existieren, so behalte ich die kleine Art als gesonderte Spezies bei.

Die Darlegungen Oppels würden uns allerdings nicht überzeugen können, daß wir bei *Eryon Schuberti* keine Jugendformen anderer Tiere dieser Gattung hätten, und G. Peiser hat auch verschiedene Einwendungen hiergegen gemacht. Wir müssen nun auf den Umstand zu sprechen kommen, auf den G. Peiser hinsichtlich der Übergänge hinweist. Peiser gibt nämlich an, daß gelegentlich Übergänge der kleinen Art zu größeren vorkämen. Dies ist indessen doch nicht völlig sicher, da die vorhandenen zwei Exemplare, welche Peiser hinsichtlich der Größe als Übergänge anzusehen glaubte, dennoch um ein beträchtliches größer waren, als die meisten Exemplare von *Eryon Schuberti*.

Vor allen Dingen kommt es bei Beurteilung dieser Frage eben darauf an, ob wir bestimmte Merkmale aufstellen können, welche die Spezies *Eryon Schuberti* scharf von anderen Spezies unterscheiden, sodaß man die Art von Brutformen anderer Arten trennen kann. Solche Unterschiede habe ich nun endlich gefunden.

Zur Beurteilung der Zugehörigkeit eines Individuums zu einer Spezies muß man bei undeutlich erhaltenen Exemplaren, wie diese ja alle sind, in erster Linie das Längenverhältnis zwischen Daktylus und Cephalothorax, das bei allen höheren Krebsen innerhalb einer Spezies nur ungemein geringen Schwankungen unterliegt, heranziehen. Die Länge des beweglichen Fingers am vordersten Schreitfußpaar beträgt nun durchschnittlich etwa 50 % der Cephalothoraxlänge. Der Daktylus ist also wesentlich länger im Verhältnis zur Cephalothoraxlänge als bei den meisten größeren Eryoniden-Arten. Nun ist ja allerdings sehr wohl denkbar, daß im Jugendzustande die Schere beträchtlich größer ist, weil eine zu schwache Schere den Tieren ja ohne irgendwelchen Nutzen sein würde. Indessen hat sich bei meinen Untersuchungen herausgestellt, daß die wirklichen Brutformen der größeren Krebse dennoch eine weit geringere Länge des Daktylus aufweisen, wenn dieses Verhältnis auch ein größeres ist als bei den ausgewachsenen Exemplaren.

Die Form des Cephalothorax bei *Eryon Schuberti* ist wenig deutlich zu erkennen. Der Gesamtumriß war mehr in die Länge gezogen als beispielsweise bei den häufigen Formen von *Eryon propinquus* bzw. *Eryon arctiformis*. Es erinnert dieser Umriß etwas an *Eryon bilobatus*, er besitzt aber nicht jene so charakteristischen Lappen am Vorderrand des Rückenschildes wie jene zuletzt genannte Art.

Die Augen von *Eryon Schuberti* sind schlecht erhalten, waren indessen vorhanden und unterhalb einer ziemlich tiefen Einbuchtung am Cephalothoraxrande gelegen. Am Rücken des Cephalothorax zeigt sich gelegentlich eine schwache Nackenfurehe und jene charakteristische Seitenlinie, welche annähernd parallel der Körperachse in einiger Entfernung von der dorsalen Mittellinie des Cephalothorax

sich hinzieht. Die Granulation der Schalen ist eine äußerst feine. Von den Extremitäten ist gewöhnlich nur das vorderste Paar Schreitfüße sichtbar, welche indessen oftmals auch nicht mehr deutlich zu erkennen sind.

Die Schwanzflossen der Art sind gewöhnlich nicht mehr erhalten. Sie müssen ungemein schwach verkalkt gewesen sein. Da wo die Schwanzflosse erhalten ist, erinnert sie mehr an jene von *Eryon arctiformis* als an die von *Eryon bilobatus*, welche letztere Form im übrigen mehr an *Eryon Schuberti* erinnert.

Da *Eryon Schuberti* so wenig genau bekannt ist, halten wir es nicht für erforderlich, eine genauere Abbildung des Tieres zu geben. Wir verweisen also auf die bisher gemachten Darstellungsversuche von Oppel und Münster, denen wir die hier gegebene Beschreibung zur genaueren Kenntnis hinzufügen.

Tabelle zur Darstellung der Körperdimensionen von den verschiedenen Arten der Gattung *Eryon*.

Art	A	X	Y	Z	U
<i>Eryon propinquus</i> v. Schlotheim	30—45 mm	32.1	53	49	133
<i>Eryon orbiculatus</i> v. Münster	24—42 mm	39.6 (+ 1.1, -0.9)	51.8 (+ 3.6, -2.3)	50.2 (+ 2.2 - 1.8)	162.7 (+ 14.3 - 12.2)
<i>Eryon armatus</i> v. Knebel	26—27.5 mm	35.9 (+0.5, -1.0)	49.1 (+ 0.6, -0.7)	58.8 (+ 2.6, -3.3)	127.7 (+ 6.2, -6.1)
<i>Eryon elongatus</i> v. Münster	20—25 mm	34.2	51.2	47.7	138 (- 23)
<i>Eryon spinimanus</i> Germar	44 mm	40.9	68.2	49.7	143.2
<i>Eryon arctiformis</i> v. Schlotheim	30—50 mm	30.75 (+ 3.0, -1.4)	57.6 (+ 8.0, -8.0)	48.1 (+ 5.5, -8.0)	134.4 (+ 22.6 - 21.0)

A = Cephalotoraxlänge.

X = Länge des Dactylus des vordersten Schreitfußpaares im Verhältnis zur Länge des Cephalothorax (letztere gleich 100 gesetzt).

Y = Verhältnis des Propodos (ohne Dorn) zum Cephalothorax (in % der Cephalothoraxlänge).

Z = Verhältnis zwischen der Länge des Cephalothorax und der Gesamtlänge vom Stirnrand bis zum Ende des Telson.

U = Verhältnis des Abstandes der Nackenfurche vom Hinterrande des Cephalothorax zu der gleich 100 gesetzten Länge des letzteren.

Eryonidae angustiformes.

Münsteria nov. gen.

Die Gattung *Münsteria* ist durch eine einzige bekannte Art vertreten, welche man bisher als *Eryon bilobatus* bezeichnet hat. Die Form ist indessen derart von der Gattung *Eryon* unterschieden, daß wir nicht nur eine neue Gattung aus ihr machen müssen, sondern daß wir sie auch zu einer anderen Gruppe dieser Familie stellen müssen. Wir haben ihr daher zur Erinnerung an Graf Münster, den ersten umfassenden Bearbeiter der jurassischen Krebse, den Namen *Münsteria* gegeben.

Münsteria besitzt einen oval gebauten Cephalothorax, dessen hinterer Rand tief eingebuchtet ist, um das Pleon heraustreten zu lassen. Der Seitenrand besitzt keine Einschnitte und ist beinahe glatt oder nur sehr unbedeutend gezähnt. Der Vorderrand des Cephalothorax enthält zwei große und breite Lappen, welche einen tiefen Einschnitt in der Mitte offen lassen, durch welchen die Antennenpaare heraustreten.

Hinter den breiten Lappen befinden sich die Augen. Oppel nahm bereits an, daß die Augen bei dieser Form, wenn sie überhaupt welche besaß, an dieser Stelle liegen müßten. Bei sorgfältiger Präparation eines Exemplars der Münchener Sammlung konnte ich nun deutlich einen schlitzförmigen Augeneinschnitt mit hervortretendem Stielauge herauspräparieren.

Die Lage der Augen, die nunmehr sichergestellt ist, ist vollkommen abnorm; während sie bei allen anderen Eryoniden nahe den Antennenpaaren gelegen sind, werden sie hier bei *Münsteria* durch die breiten Lappen des Cephalothorax getrennt. Auch der Vorderrand des Cephalothorax ist durchaus anormal. Er ist nicht flach, nach vorn konkav gerundet, sondern in scharfen Winkeln nach hinten ausspringend. Diese verschiedenen Merkmale gehören mit zu den tiefgehendsten Unterschieden, welche zwischen verschiedenen Formen dieser Familie gestellt worden sind. Sie sind es daher auch, welche zur Aufstellung dieser Gattung Veranlassung gaben.

Das Pleon von *Münsteria* entspricht im allgemeinen dem der *Eryonidae angustiformes* das Telson ist nicht, wie man bisher annahm, zugespitzt, sondern abgesehen und endet demnach in zwei kleinen nebeneinander gelegenen Ecken.

Von dieser Gattung ist nur eine Art bekannt, nämlich die von Münster bereits zuerst als *Eryon bilobatus* beschriebene *Münsteria bilobata*.

Münsteria bilobata v. Münster. sp.

Zu den schon genannten Merkmalen dieser Art kommen noch folgende hinzu: Der Cephalothorax ist schwach granuliert. Auch das gesamte Pleon mit Ausnahme der Schwanzflosse zeigt eine gleichartige Granulation. Die vorderen Schreitfußpaare sind sehr lang. Die gesamte Schere ist länger als der Cephalothorax; während X nur etwa 39 % der Cephalothoraxlänge beträgt, hat Y 80—95 %. Auch die übrigen Glieder des vorderen Schreitfußpaares sind langgestreckt. An dem Vorderrand des Meros fällt eine feine Zähnung in die Augen. Die vier hinteren Schreitfußpaare sind im Verhältnis zu den vordersten Paaren nur sehr klein und ragen kaum über den Rand des Cephalothorax hinaus. Die übrigen Verhältnisse der Körperdimensionen sind aus unseren Tabellen ersichtlich.

Palaeopolycheles nov. gen.

Unter den Eryoniden des oberen Jura haben sich von sechs Individuen einer Krebsart Reste gefunden, welche von O. Fraas als *Eryon longipes* beschrieben wurden. Die Gattung gehört jedoch ganz unzweideutig zu der Gruppe der *Eryonidae angustiformes*, läßt sich aber weder mit der Gattung *Münsteria* noch mit *Palaeopentacheles* vereinigen. Dagegen weist die Form große Ähnlichkeit im Bau des Cephalothorax und in der Gesamtgestalt mit der rezenten Gattung *Polycheles* auf. Indessen lassen die wenigen Stücke nicht zu, die Gattung mit der rezenten Gattung ohne weiteres zu vereinigen. Wir haben daher den Gattungsnamen *Palaeopolycheles* angewendet.

Palaeopolycheles besitzt einen schmalen Cephalothorax mit einer etwas deutlicher als gewöhnlich ausgesprochenen Nackenfurche. Der Stirnrand ist ziemlich glatt und vorgebaut, beiderseits in Stacheln endend.

Das Pleon ist schmal gebaut und weist keinerlei besondere Merkmale auf. Die Augen sind nicht bekannt. Die Antennen tragen lange Geißeln.

Charakteristisch ist die Form des ersten Scherenfußes, welcher einen ungewöhnlich langen Propodos besitzt.

Palaeopolycheles weist, wie alle Formen der *Eryonidae angustiformes*, nahe Beziehungen zu den jetzt noch lebenden Vertretern der Familie der Eryoniden auf. Der einzige Vertreter der Gattung ist

Palaeopolycheles longipes O. Fraas sp.

Eryon longipes O. Fraas 1855.

Die Art zeigt die schon genannten Gattungsmerkmale. Die lange Gestalt des ersten Schreitfußpaares, insonderheit des Propodos, hat ihr den Namen gegeben.

Palaeopentacheles nov. gen.

Der Cephalothorax ist eiförmig, der Stirnrand eingebuchtet und hat an den Seiten zwei scharfe Ecken oder Stacheln, hinter welchen die Augenauschnitte sich befinden. Der Seitenrand ist ziemlich glatt, am hinteren Teile etwas gezähnt, nach vorn endet er in einem Stachel, dem Augenstachel, welcher die Augen nach den Seiten begrenzt.

Die Augen sind ungestielt und lagen wahrscheinlich unbeweglich in der von den Augenstacheln begrenzten Augenhöhle.

Die Antennen sind neben einander gelagert, ähnlich wie bei *Münsteria*: sie tragen lange Geißeln. Namentlich die Geißeln des zweiten Antennenpaares sind sehr lang, sie übertreffen an Länge oftmals um ein Beträchtliches jene des Cephalothorax.

Die Schreitfüße sind an allen fünf Paaren mit Scheren versehen, weswegen die Gattung den Namen führt. Das erste Schreitfußpaar zeichnet sich durch schlanke Scheren aus.

Das Pleon ist im allgemeinen länger als der Cephalothorax. Die Schwanzflosse ist etwas anders als bei den übrigen Eryoniden gebaut. Der Exopodit des sechsten Pleonal-Segmentes besitzt zwar ebensowenig eine Diaeresis wie bei den übrigen Eryoniden, aber er hat in der Mitte einen nach außen gerichteten charakteristischen Stachel. Das Telson ist abgestumpft und endet in zwei kleine Spitzen, ebenso wie bei der Gattung *Münsteria*.

Die Gattung gleicht in den wesentlichen Merkmalen der rezenten Gattung *Pentacheles* Spence Bate. Die Lagerung der Kopfsegmente und die Gestalt des Cephalothorax ist so ähnlich, daß man die Form mit dem rezenten *Pentacheles* vereinigen dürfte, wenn nicht eben die abweichende Gestalt der Schwanzflosse und der große geologische Altersunterschied die Ausscheidung der Gattung als *Palaeopentacheles* erheischen würde. Hierzu kommt, daß die einzige bisher bekannte Form dieser Gattung, *Palaeopentacheles Redenbacheri*, namentlich durch die Form der Scheren sehr stark von den Vertretern der rezenten Gattung *Pentacheles* abweicht.

Der hier gegebenen Definition von *Pentacheles* lag das Originalexemplar des Grafen Münster zugrunde, welches durch sorgfältigste Präparation die hier genannten Merkmale erkennen ließ.

Die Trennung der Gattung *Palaeopentacheles* von der Gattung *Eryon*, zu der erstere früher gestellt wurde, wurde schon von P. G. Krause als zweckmäßig

angedeutet. Von den von Krause erkannten Merkmalen — fünf Paar Scherenfüße, abgestumpftes Telson, glatter Rand des Cephalothorax — sind aber nur die ersten beiden den Tatsachen entsprechend.

Die Gattung *Palaeopentacheles* weist mit der Gattung *Münsteria* gewisse Beziehungen auf. So in der Gestalt des Telson, in der geringen Granulation des Cephalothorax, dem beinahe glatten Cephalothoraxrande. Andererseits sind aber die Unterschiede doch beträchtlich genug, sie zu verschiedenen Gattungen zu rechnen. Sie beide gehören indessen zur gleichen Gruppe der *Eryonidae angustiformes*.

***Palaeopentacheles Redenbacheri* von Münster. sp.**

Die einzige Art dieser Gattung weist abgesehen von den schon beschriebenen Gattungsmerkmalen als Hauptmerkmal die Gestalt der Scherenfüße auf. Der Daktylus ist sehr lang und durch eine Reihe von scharfen Zähnen (vergl. Abb. 2!) ausgestattet, ebenso der gleichartig gestaltete Dornfortsatz des Propodos.



Fig. 2.

Schere von *Palaeopentacheles Redenbacheri* von Münster.

Der Propodos ohne den Dornfortsatz ist kürzer als der Daktylus. Die ganze Schere ist in hohem Maße charakteristisch und gestattet selbst sehr schlecht erhaltene Exemplare zu bestimmen. Die Beschreibung Oppels, die letzte ausführliche dieser Art, weist noch mancherlei Irrtümer auf. Die eigenartige Gestalt der Schwanzflosse sowie die fünf Scherenpaare sind nicht bekannt geworden. Auch die

Augen sind nicht, wie Opper annahm, Stielaugen, sondern kurze rundliche, wahrscheinlich unbewegliche Augen. Neben dem der Berliner Sammlung angehörigen Original Münsters, das durch die an ihm vorgenommene Präparation sehr gewonnen hat, lagen mir eine Reihe von Exemplaren dieser nicht häufigen Form aus den Sammlungen von Berlin, Erlangen und München vor.

Vergleich der rezenten Eryoniden mit den fossilen Vertretern des oberen Weissen Jura.

Die Hauptmassen der in den Plattenkalken des oberen Weißen Jura enthaltenen Eryoniden gehören der Gattung *Eryon* an. Diese Gattung weist nun mit keiner der rezenten Formen auf den ersten Anblick Ähnlichkeit auf.

Eryon ist breit gebaut, mit breitem aber kurzem Cephalothorax, mit unbedeutendem Pleon. *Eryon* besitzt kurze Antennengeißeln, deutliche Augen, kurze aber kräftige Schreitfüße.

Anders die rezenten Vertreter der Familie der Eryoniden. Sie haben einen schmal gebauten Cephalothorax, langes Pleon, sehr zurückgebildete Augen (oftmals sind sie überhaupt blind). Sie haben lange Antennengeißeln und schmal und lang gebautes erstes Schreitfußpaar.

Dennoch aber gehören die rezenten Eryoniden der gleichen Familie an wie die Gattung *Eryon*. Die Unterschiede bei der jurassischen Gattung *Eryon* sind, wie wir sehen werden, auf ihre andere Lebensweise zurückzuführen.

Wir fanden aber, daß unter den jurassischen Eryoniden bereits eine zweite Gruppe auszuscheiden ist, welcher wir den Namen *Eryonidae angustiformes* gegeben haben. Die *Eryonidae angustiformes* stehen den jetzt lebenden Eryoniden sehr viel näher, ja so nahe, daß man im Zweifel sein könnte, ob nicht in den rezenten Formen Vertreter derselben Gattung vorliegen, wie sie zur Zeit des oberen Jura auftraten.

Bemerkenswerter Weise sind die *Eryonidae angustiformes* verhältnismäßig recht selten, was eben darauf zurückzuführen ist, daß die Formen dieser Gruppe vermöge ihrer weit eleganteren Körpergestalt nicht an den Boden angepaßt waren, sondern als die besseren Schwimmer frei sich herumbewegten.

Die *Eryonidae angustiformes* weisen zum Teil sehr lange Fühlorgane auf, ganz ebenso wie die rezenten Eryoniden, wie auch ihre Körperform vollständig jener der heute noch lebenden Formen glich.

Von diesen letzteren rezenten Formen ist nur eine Gattung *Eryonacicus* bekannt, welche sich durch einen breiten Cephalothorax auszeichnet. Die Form weist aber so viele Merkmale der Rückbildung auf, daß man sie nicht mit den wohlentwickelten Formen des Jura, wie sie uns in der breitgebauten Gattung *Eryon* entgegentreten, vergleichen darf.

Wenn nun auch zwischen den fossilen Eryoniden und den rezenten im allgemeinen — wenigstens in ihren hauptsächlichsten Vertretern — beträchtliche Unterschiede bestehen, so sind sie dennoch alle derselben Familie angehörig, und man wird, sobald man die einzelnen Körperteile genauer untersucht, einen hohen Grad der Ähnlichkeit in den wesentlichen Dingen feststellen können. Wir werden in den folgenden Abschnitten sehen, daß da, wo größere Verschiedenheiten auftreten, diese nur auf Anpassung an verschiedene Lebensbedingungen zurückzuführen sind.

Die Bewertung der Unterschiede der Gruppe der Eryoniden aus dem oberen Weissen Jura und der Jetztzeit.

Die Unterschiede, welche uns zur Trennung der Eryoniden des oberen Jura in zwei Gruppen, den *Eryonidae angustiformes* und den *Eryonidae latiformes*, veranlaßten, können wir auf Anpassung an verschiedene Lebensverhältnisse zurückführen.

Die *Eryonidae latiformes*, die uns in der Gattung *Eryon* aus dem oberen Jura entgegnetreten, waren ausgesprochene Bodenbewohner. Die breit entwickelte Gestalt des Cephalothorax bei der schwachen Ausbildung des Pleon zeigt an, daß sie schlechte Schwimmer waren. Sie waren, wie alle breit gestalteten Formen der Wassertiere, Bodenbewohner und vielleicht nach Art der Scyllariden im Schlamm oder Sand des Bodens halb vergraben gewesen. Hierauf ist es zurückzuführen, daß die Gattung *Eryon* so häufig und meist in derart guter Weise erhalten ist. Wurde doch das Individuum nach seinem Absterben gleich von neuem Schlamm bedeckt und nicht erst in den Wellen herumgeworfen.

Da die Gattung *Eryon* aus Bodenbewohnern bestand, welche sich wenig oder gar nicht bewegten, — darauf weist auch die gute Erhaltung des fast immer gestreckt erhaltenen Pleon hin — war es nicht erforderlich, daß sich die Sinnes- und Greiforgane besonders ausbildeten. Nur die Augen sind normal erhalten gewesen, während die Fühlorgane in Gestalt der Antennengeißel sehr zurückgebildet sind. Die Antennulae sind nur verhältnismäßig sehr klein, und wenn in ihnen die sogen. Riechhaare sich befanden, so war dieser Sinn wohl nur unbedeutend entwickelt. Die Fühler des zweiten Antennenpaares mußten sich ebenfalls zurückbilden, da sie nicht in gleicher Weise wie bei den frei schwimmenden Formen angewendet werden konnten. Der Körper nahm, um ein Einsinken in den Schlamm zu verhindern, bei diesen Formen jene breite Gestalt an, und die Schreitfüße, in Sonderheit das erste Paar, wurden kräftig, aber zur Fortbewegung wohl wenig angepaßt.

Vergleichen wir damit die andere Gruppe der *Eryonidae angustiformes*, so finden wir, daß diese in jeder Weise die Merkmale frei schwimmender Formen an sich trug. Der schmale Cephalothorax bei kräftig und schlank entwickeltem Pleon mochte das Schwimmen sehr erleichtern. Dazu kam, daß die Sinnesorgane, wie bei allen sich frei bewegenden Tierformen, verfeinert waren. Sie besaßen, wie

beispielsweise *Palacopentacheles* und *Palacopolycheles*, Antennen mit recht beträchtlichen Geißeln; sie hatten schlank gebaute Schreitfüße, welche ebensowohl zum Kriechen geeignet waren. Die Augen waren bei den frei schwimmenden Formen niemals gestielt, aber im Gegensatz zu manchen lebenden Formen stets vorhanden.

Dieser letztere Unterschied ist darauf zurückzuführen, daß die jetzt lebenden Formen großen Meerestiefen entstammen, in welche kein Licht mehr fällt, während die Vertreter dieser Familie aus dem oberen Jura, so weit wir sie kennen, Bewohner der Flachsee gewesen sind, denn wie alle Merkmale zeigen, sind die Plattenkalke des oberen Weißen Jura in ganz seichtem Wasser abgesetzt worden. Das beweist das Auftreten von Insekten oder Landtieren, welche wohl nur im seichten Wasser auf den Grund gelangen können und dort im Schlamm eingebettet sich erhalten.

Ob nun zur Jurazeit in den Tiefen der Meere auch blinde Eryonenformen wie heute vorhanden waren, ist nicht bekannt.

Alles in allem genommen vermögen wir in den Unterschieden der beiden Gruppen, der *Eryonidae latiformes* und *Eryonidae angustiformes*, nur Anpassungsunterschiede zu erblicken. Die niedriger stehenden *Eryonidae latiformes* waren, wie es scheint, nur auf eine vorübergehende geologische Periode beschränkt, während die *Eryonidae angustiformes* mit äußerst geringen Veränderungen bis in die Jetztzeit sich erhalten konnten.

Die *Eryonidae angustiformes* stellen einen seltenen Fall dar, wie ungemein geringe Veränderungen innerhalb ungeheurer Zeiträume vorkommen können. Die Familie der Eryoniden war schon zur Jurazeit mit allen Merkmalen ausgestattet und hat diese bis auf den heutigen Tag bewahrt.

Reste von im Häutungsprozess verstorbenen Eryoniden.

Zwischen den Exemplaren der Eryoniden des oberen Jura Süddeutschlands finden sich, wenn auch äußerst selten, gelegentlich Exemplare, welche wenig bestimmte Formen bei ziemlich guter Erhaltung aufweisen. Man hat diese Formen früher niemals beachtet. Ein gutes Exemplar, das jetzt der Berliner Sammlung gehört, wurde von mir eingehender Prüfung unterzogen. Es ergab sich, daß bei einer Gesamtlänge von 67 mm und einer Cephalothoraxlänge von 34 mm die Größe des Daktylus nur 15% der Cephalothoraxlänge betrug. Auch die Länge des Propodos = Y war ungewöhnlich niedrig, (= 25%) dagegen wies das Verhältnis zwischen der Breite und der Länge des Cephalothorax ($V = 153$) auf eine Vereinigung des Exemplars mit der Gattung *Eryon* hin. Aber es war nicht möglich, etwa eine Artbestimmung vorzunehmen, denn der Cephalothorax war verbogen, glattrandig und äußerst dünn, so daß keinerlei Warzen oder Stacheln an ihm zu bemerken waren.

Wir können dies Exemplar nur als den Überrest eines gerade in Häutung befindlichen Tieres ansehen, bei welchem der Panzer noch keine Festigung infolge der Verkalkung erhalten hat und infolgedessen bei der Fossilisation so starke Deformation erlitt. Darauf weist ferner die geringe Größe der Scherenteile, welche bei ausgewachsenen Exemplaren weit größer ist. Das Tier mochte eben den Panzer abgeworfen haben, was wohl durch das bedeutende Anwachsen des Gesamtkörpers bedingt wurde. Die Extremitäten waren jedoch noch nicht entsprechend gewachsen, so daß das Maßverhältnis der Scherenlänge ein derart großes ist.

Bei Durchsicht des Materials an Eryoniden in der Münchener Sammlung ist mir dort ein zweites Exemplar aufgestoßen, das minder deutlich erhalten ist, als das eben beschriebene. Jedoch zeigt der unbestimmte Umriß des Cephalothorax, daß auch hier ein kurz nach der Häutung verstorbenes Exemplar vorliegt. Indessen scheint bei diesem Tiere die Verkalkung des Panzers bereits weiter vorgeschritten zu sein, da das Pleon besser erhalten ist.

Die Scherenfüße sind bei dem Münchener Exemplar nicht erhalten, so daß deren Dimensionen nicht festgestellt werden konnten.

Eine Artbestimmung konnte bei den beiden nach dem Häutungsprozeß fossilisierten Exemplaren nicht vorgenommen werden. Die Bestimmung des Münchener Exemplars als *Eryon orbiculatus* infolge der runden Gestalt ist nicht berechtigt, ebenso ist die Bestimmung des besser erhaltenen ersten Exemplars eine vollendete Unmöglichkeit.

Tafel-Erklärung.

Tafel XI.

- Fig. 1. Antennula von *Eryon arctiformis* SCHLOTH.
Bei A befindet sich das Gehörorgan.
- Fig. 2. Die aus fünf Gliedern bestehende, große Antenne von *Eryon propinquus* SCHLOTH.
Das fünfte Glied dient zum Ansatzpunkt der Geißel. Bei G. V. ist die Mündung der grünen Drüse sichtbar.
- Fig. 3. Der aus sieben Gliedern bestehende, vorderste Schreitfuß eines Eryoniden (*Eryon propinquus* SCHLOTH.).
- Fig. 4. Der linke Fuß des fünften Schreitfußpaares eines Eryoniden (*Eryon propinquus* SCHLOTH.).
Er trägt keine Schere, sondern einen einfachen Nagel; nur bei der auch in mancher anderen Hinsicht isoliert stehenden Form *Eryon (Palacopentacheles) Redenbacheri* MÜNST. trägt auch das fünfte Schreitfußpaar eine Schere.
- Fig. 5. Hinterleibssegmente von *Eryon (Palacopentacheles) Redenbacheri* MÜNST. mit teilweise erhaltenen Pleonalfüßen.
- Fig. 6. Schwanzflossen von *Eryon arctiformis* SCHLOTH.
Das Telson läuft in eine einfache, abgerundete Spitze aus.
- Fig. 7. Schwanzflossen von *Eryon (Palacopentacheles) Redenbacheri* MÜNST.
Das Telson besitzt zwei kleine Spitzen, zwischen denen wohl ein Rudiment gesessen haben mag, das den wahren Körperpol gebildet hat; indessen ist es jedenfalls so klein und so fein gewesen, daß es fossil nicht erhaltungsfähig war.

Tafel XII.

- Fig. 1. *Eryon arctiformis* SCHLOTH., vorderer Teil des Cephalothorax von unten gesehen, um die Sinnes- und Kau-Extremitäten zu zeigen.
- Fig. 2. Dasselbe, von oben gesehen. Der Panzer ist stellenweise wegpräpariert, um namentlich die Kau-Extremitäten zu zeigen.

Tafel XIII.

- Rekonstruktion eines *Eryon propinquus* SCHLOTH., von der Unterseite gesehen.
(Nach einem vorzüglich erhaltenen Exemplar der Berliner Sammlung.)
Nat. Größe.

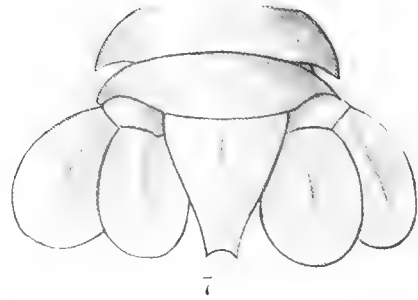
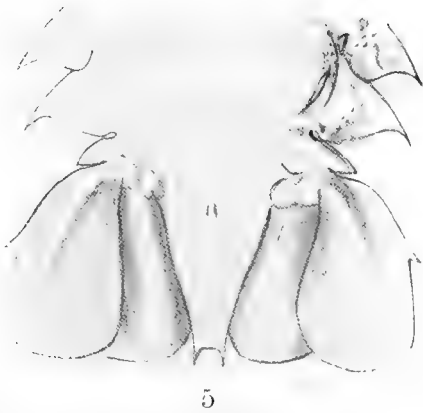
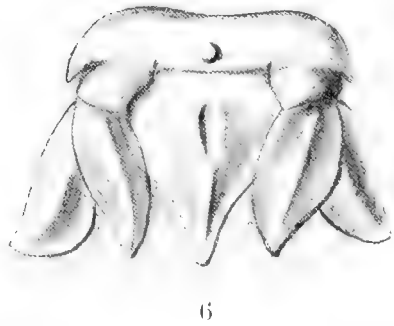
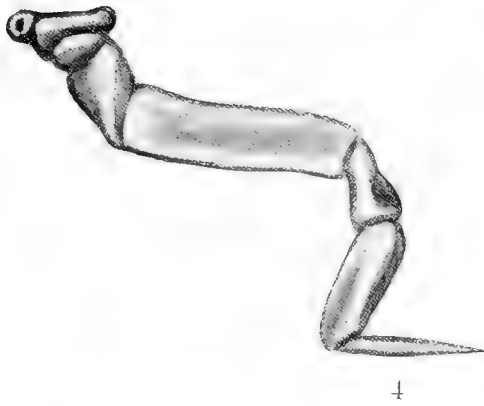
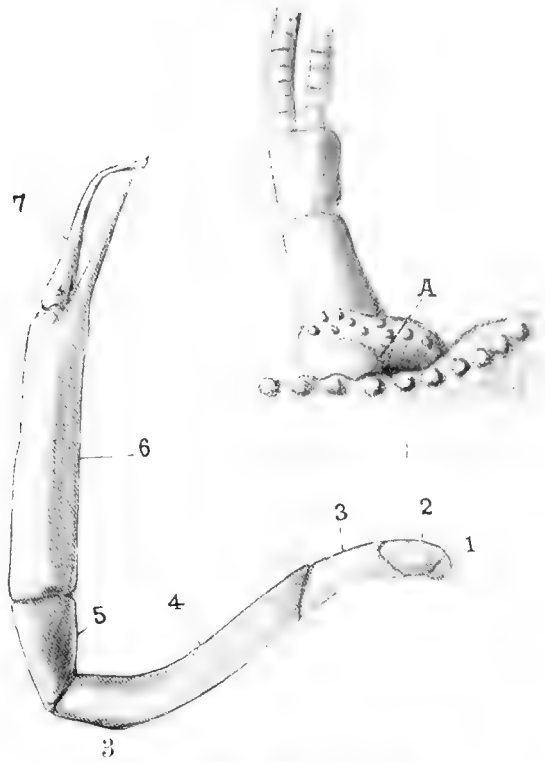
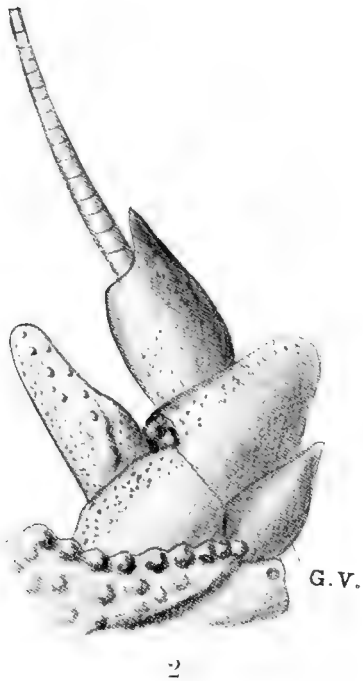
Tafel XIV.

- Eryon armatus* nov. spec. Nach dem Exemplar der Berliner Sammlung. Nat. Größe.

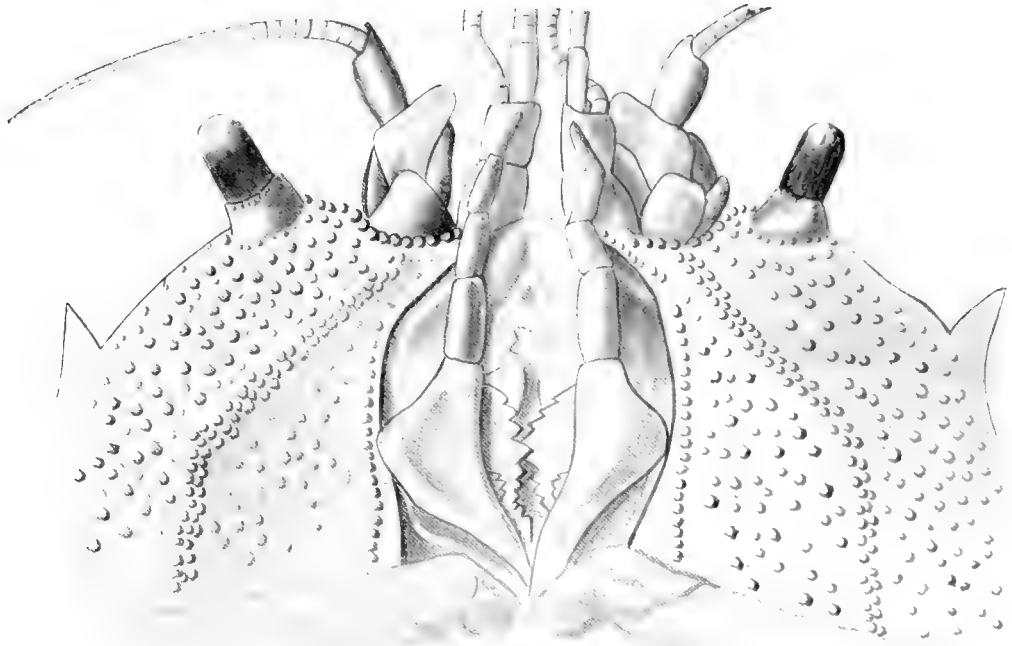
Tafel XV.

- Umriß des Münchener Exemplars von *Eryon spinimanus* GERMAR. Nat. Größe.

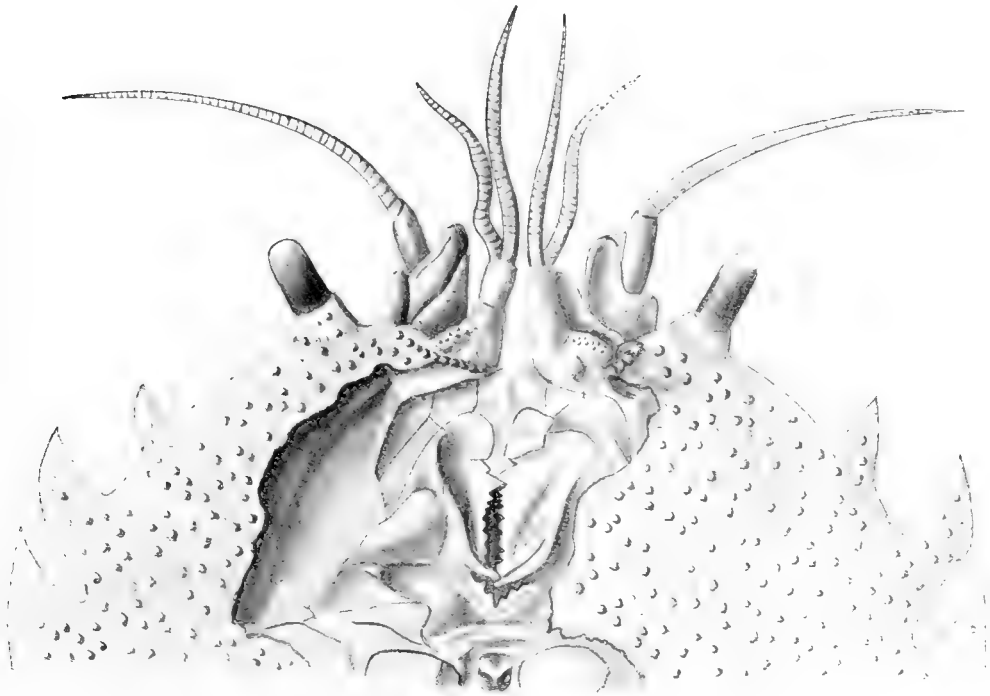






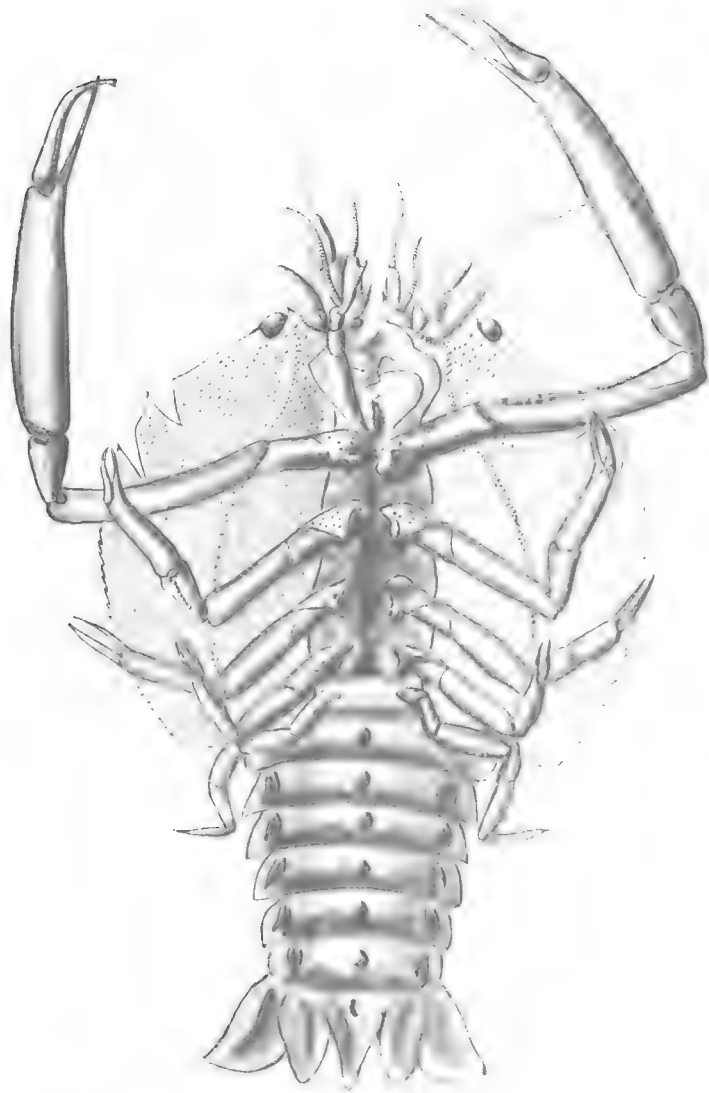


1



2





Eryon propinquus Schloth. Rekonstruiert.





Ezyon armatus nov. spec. Exemplar der Berliner Sammlung. (Nat. Größe).





Umriß des Münchener Exemplars von *Seyon spinimanus* Germar. (Nat. Größe).



Untersuchungen

über die

Augen pentamerer Käfer.

Von

Otto Kirchhoffer.

(Aus dem zoologischen Institut der Universität Berlin.)

Hierzu Tafel XVI—XXII.

Berlin.

In Kommission bei R. Friedländer & Sohn.

1908.



Geschichtlicher Überblick.

Die Untersuchungen Grenachers über die Sehorgane der Arthropoden (1879) bilden die Grundlage für alle weiteren Forschungen auf diesem Gebiete. Die vorhergehenden Autoren erkannten zwar, daß das Omma, d. h. der Einzelstrang des zusammengesetzten Auges aus zwei Teilen, dem Kristallkegel und dem Nervenstab (Leydig 1855) oder Sehstab (Max Schultze 1868) besteht. Die Hauptaufmerksamkeit richtete sich jedoch auf den Kristallkegel, welcher nach damaliger Ansicht sämtlichen Arthropoden zukommen sollte, und welcher von Leydig (1855) als nervöser rezipierender Teil des Auges aufgefaßt wurde. Unter dem Seh- oder Nervenstab verstand man das im Inneren stark lichtbrechende Achsengebilde, welches als einfache Opticusfaser aufgefaßt wurde, die durch Nervenfasern mit dem Kristallkegel in Verbindung stehe. Die den Nervenstab umgebenden Zellen betrachtete man als dessen Hülle, welche dem Sarcolemm der Muskelfasern oder der Hülle der Nervenfasern entspreche. Es ist das Verdienst Grenachers (1879) Aufklärung über die Bedeutung der beiden Teile des Ommas — des dioptrischen Apparates (Kristallkegel) und des rezipierenden Teiles (Rhabdom) — gegeben zu haben. Er weist nach, daß der sogenannte Sehstab aus einer Anzahl der Länge nach aneinander liegender Zellen besteht, welche eine durchsichtige Ausscheidung — Stäbchen — bilden. Diese Stäbchen treten meist als Säume auf und bilden die gegen die Achse des Ganzen gerichtete Kante. An die Zellen treten die Nerven des Opticus heran. Diesen Komplex von rezipierenden Zellen hinter dem Kristallkegel bezeichnet Grenacher als Retinula, während er als Rhabdom die zu den einzelnen Zellen gehörigen, mit einander verschmolzenen Stäbchen bezeichnet. Die Zahl dieser Zellen gibt er als sieben an, nur bei Hymenopteren und Cicaden zählte er acht. Die Stäbchenbildungen faßt er als Cuticularsäume der Retinulazellen auf.

Während man nun vor Grenacher annahm, daß der Kristallkegel allen zusammengesetzten Augen zukomme, bewies er das Gegenteil und je nach dem Vorkommen oder Fehlen, sowie nach der Ausbildung desselben teilt er die Augen der Arthropoden in folgende Gruppen ein:

1. „Acone Augen, d. h. solche, in welchen die Kristallkegel nicht nachzuweisen sind, sondern diese zeitlebens durch typische Zellen vertreten werden. Bei diesen Augen setzt sich an die Innenfläche jeder Facette ein meist kurzer und flacher Kegel an, dessen Spitze nach innen gerichtet ist. Daß dieser Kegel nicht mit den Kristallzellen zu identifizieren ist, trotzdem er aus vier Segmenten zusammengesetzt ist, ergibt sich daraus, daß jeder dieser Segmente im Inneren einen deutlichen Zellkern führt, der beim echten Kristallkegel sich nie da findet.“

Die Zellen bezeichnet Grenacher als Kristallzellen, deren Kerne den Semperschen Kernen homolog sind, welche bei euconen Augen als Überreste der die Kristallkegelsegmente bildenden Zellen zwischen Kegel und Corneafacette sich erhalten.

2. „Pseudocone Augen, d. h. solche, bei welchen zwar ein besonderes kegelförmiges und lichtdurchlassendes Medium vorhanden ist, das aber nicht mit jenen Zellen, auch nicht mit den typischen Kristallkegeln morphologisch in die gleiche Linie gestellt werden kann. Von den aconen und den euconen Augen unterscheidet sich das pseudocone, wie ich es auffasse durch folgende Charaktere. Während beim aconen Auge die vier hinter der Facette gelegenen und sie abscheidenden Zellen zeitlebens als solche unverändert persistieren; bei euconen aber außer der Facette noch den aus ebensoviel Segmenten als Zellen vorhanden sind, bestehenden Kristallkegel aussondern, (und zwar erscheint jedes Segment ursprünglich im Inneren der zugehörigen Zelle): scheiden die vier Kristallzellen beim pseudoconen Auge eine weiche, halb oder ganz flüssige Substanz aus, die zusammengehalten durch trichterförmig gestaltete Hauptpigmentzellen, funktionell dem Kristallkegel zu vergleichen ist. Sie ist aber vor den Zellen gelegen, durch deren Tätigkeit sie entstanden ist, zwischen denselben und der Facette. Die Kerne jener Zellen, die man als Sempersche bezeichnet, liegen demnach nicht wie bei den anderen zusammengesetzten Augen, der Facette stark genähert, sondern in einem oft recht erheblichen Abstand von ihr abgerückt.“

3. „Eucone Augen mit echten Kristallkegeln, wie sie bisher allen Facettenaugen zugeschrieben wurden.“

Während nach Grenacher die pseudoconen Augen sich nur bei den echten kurzfühlerigen Dipteren finden, kommen die aconen und euconen Augen bei den *Coleoptera* in der Weise vor, daß sich diese Insekten in zwei Reihen spalten, die der damaligen üblichen Unterabteilung nach der Zahl der Tarsenglieder ziemlich entsprechen, wenn aus seinen angestellten Untersuchungen schon einsicherer Schluß gezogen werden könnte. Wenn nach seiner Ansicht diese Untersuchungen noch nicht völlig genügend sind, um diesen Schluß zu ziehen, so bemerkt er doch, daß er keinen Käfer von der Gruppe der Pentameren (mit fünf Tarsalgliedern) kennen gelernt habe, der echte Kristallkegel vermissen ließe, dagegen keinen aus den Gruppen der Heteromeren, Tetrameren und Trimeren, der solche besäße.

„Diese Aufzählung verglichen mit der großen Anzahl der hierher gehörigen Gattungen und Arten, vermag natürlich nicht zu beweisen, daß alle unter die genannten Gruppen gehörigen Käfer acone Augen haben; ebensowenig wie die Aufzählung der paar untersuchten Arten aus der Gruppe der *Pentamera* das Vorkommen der aconen Augen bei dieser Gruppe auszuschließen vermag. Aber da die Wahl der Untersuchungsobjekte in beiden Fällen eine sozusagen zufällige und rein durch äußere Umstände bedingte war, und die Resultate immer je nach der Kategorie, mit einander in der Hauptsache übereinstimmten, so läßt sich wenigstens die Wahrscheinlichkeit vorerst noch nicht bestreiten, daß die Charaktere, die in der Bildung der Augen einerseits, in der Zahl der Tarsen andererseits gegeben sind, mit einander vergesellschaftet sich finden.“

Hickson (1885) dagegen kommt zu dem Schlusse, daß zwischen pseudoconen und euconen Augen nicht der von Grenacher angenommene fundamentale Unter-

schied bestehe; indem er den Pseudoconus aus vier mit Flüssigkeit gefüllten Vacuolen in den Kristallzellen bestehen läßt, setzt er die pseudoconen Augen gleich euconen, in welchem die Kerne statt vor hinter dem Kegel lägen.

Nach Carrière (1885) kann die Kluft zwischen euconen und pseudoconen Augen nicht so leicht überbrückt werden und es ist ihm nicht möglich, die pseudoconen Augen von den aconen zu trennen. Das Auge eines Ohrwurms und einer Fliege sind nach ihm in ihren lichtbrechenden Teilen nur extreme Formen eines Typus, des aconen, welchem als zweiter das eucone Auge gegenüber steht.

Diese beiden abweichenden Ansichten haben indessen die Klassifizierung Grenachers nicht zu verdrängen vermocht. Desgleichen wird noch heute die Ansicht dieses Forschers, daß die pentameren Käfer mit euconen, die übrigen aber mit aconen Augen ausgestattet sind, als maßgebend betrachtet.

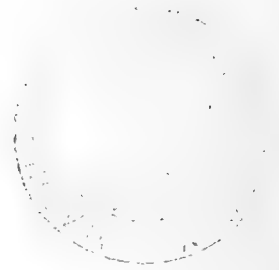
Einen bedeutenden Fortschritt in der Kenntnis der Insektenaugen haben wir Hesse (1901) zu verdanken. Er stellte fest, daß bei Myriopoden, Insekten, Crustaceen und Arachnoideen die rezipierenden Endorgane an den Sehzellen, welche vordem als Cuticularsäume bezeichnet wurden, stets nach demselben Plane gebaut sind: „Es sind Stiftchensäume, deren einzelne Stiftchen das gewöhnlich verdickte Ende einer Neurofibrille bilden, welche ihrerseits durch die Sehzelle hindurch in deren Nervenfortsatz verläuft und in diesem wahrscheinlich zum Zentralorgan (Ganglion opticum) oder Gehirn geht. So wäre also jedes Stiftchen durch eine kontinuierliche Leitung mit einer zentralen Zelle verbunden.“

„Die Stiftchensäume selbst sind in verschiedener Weise modifiziert. In vollkommenster Ausbildung zeigt jedes Stiftchen an seiner Basis eine rundliche oder längliche Verdickung, ein Knöpfchen, an welches sich dann die Fibrille anschließt; zwischen der Lage der Knöpfchen und dem granulierten Zellplasma liegt eine helle Zone, die Schaltzone, in der die Fibrillen am deutlichsten zu Tage treten, während sie zwischen den Granulationen des Zellplasmas oft ganz verschwinden. Die Knöpfchen und die Schaltzone werden nicht selten vermißt, die Stiftchen und die Neurofibrillen jedoch sind notwendige Bestandteile des Stiftchensaumes. Die Ausbildung der Stiftchen wechselt sehr: sie können von verschiedener Länge sein, zuweilen ganz kurz bleiben und selbst zu blättchenartigen Bildungen (*Helophilus*-Stirnauge) werden. Weiter können sie in ihrer Substanz mehr oder weniger verändert sein — was sich zunächst an ihrer verschiedenen Färbbarkeit kund gibt, ja ich zweifle nicht, daß sie zuweilen eine cuticuläre Beschaffenheit annehmen. Das wird besonders deutlich, wenn sie eng (vielleicht durch eine Kittsubstanz) mit einander verbunden sind — wobei man wenigstens ihre gesonderte Existenz an dünnen Schnitten noch erkennen kann (z. B. *Dyticus*-Komplexauge) oder wenn sie zu einer homogenen Masse verschmolzen sind (Rhabdomeren der Phryganeen-Larven).“

Hesse vermutet daher, daß auch bei *Dyticus* echte Stiftchensäume vorliegen. Bei diesem Käfer fand er, daß das Rhabdom nicht aus vier, sondern aus sieben Zellen zusammengesetzt wird, deren eine rudimentär ist. Ferner fand er an der Basis jeder Retinula eine Zelle mit großem Kern, die sich proximal in eine Nervenfasern auszieht, distal aber einen stark färbbaren Aufsatz trägt, der da, wo er der Zelle aufsitzt, eine Längsstreifung erkennen läßt. Er vergleicht diesen Aufsatz

mit einem Rhabdomer und betrachtet ihn als Sinneszelle, welche hauptsächlich zum Erkennen von sehr nahe gelegenen Gegenständen dienen soll.

Über die Entstehung dieser Basalzellen gibt uns Johannsen (1893) in seiner Entwicklungsgeschichte des Imagoauges von *Vanessa urticae* L. Auskunft: „Im Laufe der weiteren Entwicklung rücken nun ein oder zwei Kerne (der Retinulazellen) proximalwärts, um am basalen Ende der Retinula zu verbleiben und hier eine kleine Anschwellung der Retinula zu verursachen. Ob die diese Kerne enthaltenden Zellen in besonderer Beziehung zu den mit der Retinula verbundenen zwei Ganglienzellen stehen, läßt sich schwer beantworten. Die Zellen beteiligen sich an der Bildung des Rhabdoms wie die übrigen Retinulazellen. Auffallend ist jedenfalls die konstante Lagerung von mindestens einem Kern in der Nähe dieser Ganglienzellen und es dürfte vielleicht möglich sein, daß die dazugehörenden Zellen die Vermittlung der Retinula mit den Ganglienzellen übernommen haben.“ Derselbe Forscher gelangt auch bezüglich der Entstehung der Kristallkegel zu einem anderen Resultate als Clarparède (1859), welcher es für das Wahrscheinlichste hält, daß die vier dicht aneinander liegenden Zellen in der Mitte auseinander weichen und daß in dem auf diese Weise gebildeten mittleren Intercellularraum die Kristallkörper als äußere Ausscheidungen entstehen. Nach Johannsen findet dagegen bei *Vanessa* und *Sphinx* kein Auseinanderweichen der Semperschen Zellen statt. „Die Kristallkegelgenese ist daher als eine Art innerer Ausscheidung resp. Umbildung eines Teils des Protoplasmas der Semperschen Zellen aufzufassen.“



Eigene Untersuchungen.

Ich hatte es mir zur Aufgabe gemacht eine möglichst große Anzahl von Augen pentamerer Käfer auf das Vorhandensein echter Kristallkegel, sowie auf die Beschaffenheit des rezipierenden Apparates zu untersuchen. Von vielen dieser Käfer ist nun allerdings bereits bekannt, daß ihre Augen echte Kristallkegel besitzen, so daß es gar nicht nötig gewesen wäre, dieselben in meine Untersuchungen einzubeziehen. Vergleicheshalber begann ich jedoch meine Untersuchungen mit bereits bekannten Formen und die hierbei gefundenen kleinen Abweichungen veranlaßten mich, auch dieser Gruppe eine größere Beachtung zu schenken, als ich ursprünglich beabsichtigt hatte.

Zur Konservierung der Augen benützte ich eine Lösung von Sublimat in 63% Alkohol mit einem Zusatz von 5% Essigsäure, sowie Pikrinsäure nach Purcell (1894). Vor der Konservierung wurde der Kopf des Käfers mit einem Rasiermesser halbiert. Um dünne Schnitte anfertigen zu können, war die Entfernung sämtlicher chitineriger Teile in der Umgebung des Auges nötig, worauf die schichtenweise Abtragung der Cornea mit einem scharfen Messerchen erfolgte. Hierzu war ein wiederholtes Einbetten in Paraffin nötig (Hesse 1901). Bei denjenigen Augen, bei welchen die Cornea zapfenartige Fortsätze als Homologa der Kristallkegel trägt, war das gänzliche Entfernen der Cornea ohne Beschädigung der Zapfen und der zwischen ihnen liegenden Weichteile nicht möglich. Die Cornea war bei Anfertigung von Medianschnitten auch nicht hinderlich. Zur Anfertigung von Querschnitten mußte ich mich mit der Entfernung der oberflächlichen Schichten begnügen.

Die Dicke der zur Untersuchung benützten Schnitte beträgt 2 bis 5 μ .

Zur Färbung der Schnitte verwendete ich Hämatoxylin nach M. Heidenhain und solches nach Delafield, letzteres jedoch lediglich zur Anfertigung von Übersichtspräparaten. Versuche mit Nachvergoldung nach Apathy (Mitt. Z. Stat. Neapel Bd. 12, 1897) ergaben nur in einem einzigen Fall, bei dem Basalorgan von *Dyticus marginalis* L., ein günstiges Resultat. Zur Darstellung der Beschaffenheit der Cornea derjenigen Augen, bei welchen die Cornea zapfenförmige Fortsätze besitzt, leistete mir die Flemmingsche Dreifachfärbung (Saffranin — Gentianviolett — Orange G) vorzügliche Dienste.

Die pentameren Käfer, auf welche sich meine Untersuchungen beziehen, sind:

1. Scarabaeides
 - Scarabaeus variegatus* F.
 - Geotrupes silvaticus* Panz.
 - Geotrupes laevigatus* F.
 - Geotrupes vernalis* L.
 - Melolontha vulgaris* F.
 - Hoplia farinosa* L.
 - Phyllopertha horticola* F.
 - Cetonia aurata* L.
 - Cetonia metallica* F.
 - Trichius fasciatus* L.
2. Cicindelides
 - Cicindela campestris* L.
 - Cicindela silvatica* L.
 - Cicindela hybrida* L.
3. Carabides
 - Carabus auratus* L.
 - Carabus auroniceus* F.
 - Carabus granulatus* L.
 - Carabus hortensis* L.
 - Carabus nemoralis* Müll.
 - Carabus arvensis* F.
 - Carabus glabratus* Payk.
 - Calosoma sycophanta* L.
 - Procustes coriaceus* L.
 - Harpalus seripes* Quensel.
 - Harpalus aeneus* F.
 - Amara fulva* de Geer.
 - Poecilus lepidus* Leske.
 - Poecilus cupreus* L.
 - Elaphrus cupreus* Duft.
 - Calathus fuscus* F.
 - Pseudophonus ruficornis* F.
 - Abax striola* F.
 - Abax paralellus* Duft.
 - Pterostichus vulgaris* L.
 - Pterostichus metallicus* F.
 - Proscus cephalotes* L.
 - Molops elata* F.
 - Spodrus leucophthalmus* L.
4. Dyticides
 - Dyticus marginalis* L.
 - Dyticus circumcinctus* Ahr.
 - Dyticus latissimus* L.
 - Acilius sulcatus* L.
5. Gyrinides
 - Gyrinus mergus* Ahr.
6. Malacodermata
 - Eros auroa* F.
 - Lampyris noctiluca* L.

- Cantharis dispar* F.
Rhagonycha melanura F.
 7. Elaterides *Elater sanguineus* L.
Ludius cupreus v. *veruginosus* F.
Corymbites aeneus L.
 8. Dermestides *Dermestes lardarius* L.
 9. Byrrhides *Byrrhus pilula* L.
 10. Silphides *Necrophorus humator* F.
Necrophorus investigator Zett.
Necrophorus vespillo F.
Silpha atrata L.
Silpha thoracica L.
 11. Histerides *Hister sinuatus* F.
 12. Staphylinides *Staphylinus caesareus* Cederh.
Staphylinus erythropterus L.
Leistotrophus nebulosus F.
 13. Clerides *Clerus formicarius* L.
Trichodes apiarius L.

Die Käfer wurden größtenteils von Herrn Dr. Obst im zoologischen Museum zu Berlin bestimmt, wofür ich ihm auch hier meinen verbindlichsten Dank ausspreche.

Die Umrisse der Zeichnungen habe ich mit dem Zeichenapparat angefertigt, die Feinheiten mit der Hand eingetragen.

A. Käfer mit Kristallkegeln.

1. Dioptrischer Apparat.

Ich glaube von einer Beschreibung der Kristallkegel absehen zu können, insofern nicht besonders abweichende Formen vorkommen. Dieses ist lediglich bei *Scarabaeus variegatus* F. (Taf. XVI Fig. 1), der Fall, bei welchem der Kristallkegel (k) im Medianschnitt nahezu die Form einer Sanduhr hat. Dagegen sah ich mich veranlaßt, der Kristallkegelscheide und ihrem Zusammenhang mit der Retinula größere Beachtung zu schenken. Es ist bekannt, daß sie am basalen Umfang der Corneawölbung inseriert und sich proximal vom Kristallkegel, dessen Umrissen sie sich sonst genau anschließt, in eine lang auslaufende Spitze fortsetzt, die mit dem Vorderende der Retinula zusammentrifft. Wir finden bei ihr die verschiedensten Modifikationen.

Bei *Scarabaeus variegatus* F. umhüllt sie den Kristallkegel gleichmäßig ohne mit der Retinula in Verbindung zu stehen. Während bei *Melolontha vulgaris* F. nur die äußerste Spitze der Kristallkegelscheide in die Retinula eindringt, wird bei *Cetonia aurata* L., *Trichius fasciatus* L. (Taf. XVI Fig. 3) und *Geotrupes* (Taf. XVII Fig. 9) auch noch der proximale Teil des Kristallkegels mehr oder weniger von den Sehzellen kelchförmig umschlossen. Die Kristallkegelscheide (ks) ist bei diesen Augen nicht gleichmäßig beschaffen, was aus der verschiedenartigen Färbbarkeit hervorgeht. Bei *Cetonia aurata* und *Trichius fasciatus* besteht sie aus einer dem Kristallkegel anliegenden hellen und einer peripheren dunklen Schicht und sie erhält bei ihrem Eintritt in die Retinula eine Verstärkung, indem sie an jeder Spitze von einer helleren Schicht (s) trichterförmig umgeben wird. Diese (s) schmiegt sich den distalen Rundungen der Sehzellen an und endigt mit nach außen geneigten Flächen (Taf. XVI Fig. 3). Auf Querschnitten durch den proximalen Teil der Kristallkegelscheide (ks) (Taf. XVII Fig. 4) erkennt man, daß dieselbe aus vier Teilen zusammengesetzt ist. Die vierstrahlige Figur entspricht der dunkel gefärbten Kristallkegelscheide, der sie umgebende hellere Teil der vorhin erwähnten Verstärkung.

Bei *Cetonia metallica* F. scheint der Kristallkegel nur mit seiner äußersten Seite von den Sehzellen umgeben zu sein, was ich daraus schließe, daß sich am Anfang der Retinula eine kleine Vertiefung befindet. Einerseits gelang es mir nicht die Cornea wegen ihrer großen Härte mitzuschneiden, andererseits gingen die Kristallkegel bei Entfernung der Cornea regelmäßig zu Grunde.

Bei *Geotrupes vernalis* L. und *Geotrupes silvaticus* Panz. wird nur der proximale Teil der Kristallkegelscheide, bei *Geotrupes laevigatus* F. (Taf. XVII Fig. 9) auch der proximale Teil des Kristallkegels (k) von den Sehzellen umschlossen. Die dem Kristallkegel anliegende, sowie die periphere Schichte der Kristallkegelscheide (ks) färben sich stärker als die mittlere. Querschnitte durch den proximalen Teil lassen auch hier erkennen, daß sie aus vier Segmenten zusammengesetzt ist (Taf. XVII Fig. 10 ks). Es sind dies wohl jene Gebilde, welche Max Schultze (1868) für einen Fortsatz der Nerven gehalten hat. Er schreibt hierüber: „Bei *Scarabaeus stercorarius* (*Geotrupes*) läuft der in die verdickte Scheide eingeschlossene Nerv in vier stäbchenförmige Gebilde aus, welche schwach divergierend an das hintere Ende des Kristallkörpers gelangen und sich hier in feine Fibrillen aufzulösen scheinen, während die Scheide des Kristallkegels in die Scheide der Nerven übergeht.“

Bei *Hoplia farinosa* L., *Phyllopertha horticola* F. (Taf. XVIII Fig. 14), sowie den Cicindeliden (Taf. XVIII Fig. 16) ist die Kristallkegelscheide (ks) dagegen stabartig verlängert, taucht in die Retinula ein und erstreckt sich bis zum Rhabdom (Rh). Bei den beiden ersten konnte ich eine Struktur der Kristallkegelscheide nicht erkennen. Bei den Cicindeliden dagegen färben sich die zentrale und periphere Partie stärker als die mittlere. Die zentrale Färbung erstreckt sich jedoch nur bis zum Anfang der Retinula. Auf Querschnitten (Taf. XVIII Fig. 17) erscheint diese zentrale Partie (ks) als kleines, rundes sich stark färbendes Gebilde. Wesentlich anders ist die Kristallkegelscheide der Carabides, Dyticiden und von *Gyrinus* beschaffen.

Es ist durch Grenacher bekannt, daß sich bei *Dyticus marginalis* im Zentrum der vorderen Retinulaanschwellung ein axiales Gebilde befindet, welches sich nach hinten konisch verjüngen und mit der hinteren Anschwellung in Verbindung stehen soll. Um dasselbe gruppieren sich die Zellen der Retinula; eine Teilung vermochte Grenacher nicht zu erkennen.

Es gelang mir nun auf Grund von dünnen Medianschnitten zu erkennen, daß dieses Gebilde (ksa), welches einen kreisrunden Querschnitt zeigt (Taf. XIX Fig. 23) bei den Carabides, Dyticiden und *Gyrinus* distal in unmittelbarer Verbindung mit der Kristallkegelscheide steht (Taf. XVIII Fig. 20, Taf. XIX Fig. 32), und demnach als ein erweiterter Teil derselben zu betrachten ist.

Bei den Dyticiden, für welche *Dyticus marginalis* L. (Taf. XIX Fig. 32) als Beispiel dienen möge, verjüngt sich diese Anschwellung der Kristallkegelscheide in proximaler Richtung und endigt spitz. Sie steht aber keineswegs, wie Grenacher angibt, mit der hinteren Anschwellung der Retinula in Verbindung, was mit Sicherheit aus Querschnitten hervorgeht, die durch den sogenannten Verbindungsstrang geführt werden.

Bei den Carabiden ist jedoch der Nachweis, daß diese Anschwellung ein Teil der Kristallscheide ist, wesentlich schwieriger als bei den Dyticiden und *Gyrinus*. Während bei diesen die Kristallkegelscheide kurz und breit ist, ist sie bei den Carabiden von beträchtlicher Länge (Taf. XVIII Fig. 20). Der Nachweis des Zusammenhanges wird daher nur auf nahezu idealen Medianschnitten möglich sein, da auf Sagittalschnitten die Verbindung der Anschwellung mit der stabartigen Kristallkegelscheide unterbrochen ist, so daß die Anschwellung distal elliptisch

abgerundet erscheint. Am proximalen Ende ist sie elliptisch abgerundet, sonst aber von verschiedener Form. Sie ist langgestreckt mit nahezu gleichlaufenden Seitenwänden bei *Carabus auronicus*, *auratus*, *granulatus*, *hortensis*, *arvensis*, *glabratus* und *Calosoma sycophanta*, während sie bei den anderen untersuchten Carabiden kurz und elliptisch geformt ist (Taf. XVIII Fig. 20 ksa). Auch in ihrer Struktur konnte ich Unterschiede finden. Im allgemeinen färbt sie sich gleichmäßig und ist strukturlos, so bei *Pterostichus vulgaris* L.; bei *Carabus auratus*, *granulatus*, *nemoralis*, *arvensis* und *glabratus* färbte sie sich zentral stärker als an der Peripherie (Taf. XIX Fig. 23 ksa), während ich bei *Procastes coriaceus*, *Carabus hortensis*, *Harpalus seripes*, *Dyticus marginalis*, *circumcinctus* und *latissimus*, sowie *Gyrinus mergus* eine wabenartige Struktur erkannte. Abweichend hiervon ist die Kristallkegelscheide von *Elaphrus cupreus* (Taf. XIX Fig. 29) beschaffen; sie ist stabförmig ohne proximale Anschwellung. Eine Zusammensetzung der Kristallkegelscheide aus vier Teilen konnte ich nur bei *Carabus nemoralis* (Taf. XIX Fig. 22) feststellen.

Pigmentzellen.

Wir wissen, daß zu jedem Omma zwei Hauptpigmentzellen gehören, welche zu Seiten des Kristallkegels liegen und deren Kerne meistens dem distalen Ende der Retinula aufsitzen oder nicht weit von demselben entfernt sind. Hiervon habe ich nur zwei Ausnahmen zu verzeichnen; bei *Scarabaeus varicosus* (Taf. XVI Fig. 1) umschließen die Hauptpigmentzellen (Pz), welche sich distal an die Cornea ansetzen, den Kristallkegel vollständig und lassen nur an seinem proximalen Ende einen, dem Durchtritte des Lichtes dienenden Spalt frei. Ihre Kerne (Pzk) liegen in der Einbuchtung des Kristallkegels und umschließen ihn vollständig, was ich durch Querschnitte ermittelte.

Bei *Elaphrus cupreus* (Taf. XIX Fig. 29) fand ich „vier“ Hauptpigmentzellkerne (Pzk), von welchen zwei zu Seiten der Kristallkegelspitze liegen, die anderen zwei dagegen zu Seiten der Kristallkegelscheide, dicht oberhalb des distalen Endes der Retinula. Das Pigment, welches diese vier Zellen ausscheiden, ist durch schmale Pigmentstreifen mit einander verbunden. Zu jedem Omma gehören außer den Hauptpigmentzellen mehrere Nebenpigmentzellen. Hesse (1901) betont in der Einleitung zu den Komplexaugen der pterygoten Insekten, daß man die Hauptpigmentzellen den einzelnen Ommata nicht zurechnen kann. „Sie sind indifferente Zellen, welche zwischen den Ommen stehen, aber nicht etwa so, daß jedes Omma seinen eigenen Kranz von Pigmentzellen hätte.“ Meine Untersuchungen ergaben in einigen Fällen abweichende Resultate.

Bei *Scarabaeus varicosus* wird der Kristallkegel von sechs Nebenpigmentzellen (pz) umgeben, deren Kerne annähernd in gleicher Höhe mit denen der Hauptpigmentzellen (Pzk) liegen; sie sind jedoch derartig angeordnet, daß jede Zelle drei Ommatidien gemeinsam ist, und haben auf Medianschnitten spindelförmige Gestalt mit langen fadenförmigen Ausläufern, welche ich bis zum distalen Ende des Retinapigments (rp) verfolgen konnte.

Bei *Melolontha vulgaris*, *Geotrupes* (Taf. XVII Fig. 11A), *Cetonia aurata* und *Trichius fuscatus* (Taf. XVII Fig. 5B) sind die Nebenpigmentzellen (pz) um den Kristallkegel derartig regelmäßig angeordnet, daß zu jedem Omma ein Kranz be-

stimmter Zellen gehört. Die dreieckigen Zwischenräume zwischen den Ommata sind dagegen mit indifferenten Nebenpigmentzellen ausgefüllt. Auch bei diesen Augen konnte ich die Nebenpigmentzellen bis zum Beginn des Retinapigments verfolgen.

Nur bei *Trichius fasciatus* (Taf. XVI Fig. 3) liegen die Kerne der Nebenpigmentzellen (pzk) annähernd in gleicher Höhe, so daß sie gleichzeitig von einer Schnittebene getroffen werden. Bei den Cicindeliden (Taf. XVIII Fig. 17) sind die Nebenpigmentzellen rosettenartig um die Achse des Ommas gelagert und gehören ausgesprochen zu einem bestimmten Omma. Ihre Kerne (pzk) liegen jedoch in verschiedener Höhe, in dem Raum zwischen Retinula und Kristallkegel verteilt. Bei *Hoplia farinosa*, *Phyllopertha horticola*, den Carabiden, Dyticiden und *Gyrinus mergus* konnte ich eine regelmäßige Anordnung der Nebenpigmentzellen nicht erkennen. Während die Kerne bei allen von mir untersuchten Augen sich in dem Raume zwischen Cornea und Retinula befinden, lagen sie bei *Cetonia metallica* zwischen den distalen Anschwellungen der Retinulä.

2. Rezipierender Apparat.

Scarabaeides (excl. *Hoplia farinosa* und *Phyllopertha horticola*).

Die Retinula dieser Augen, von welchen *Melolontha vulgaris* von Grenacher bereits eingehend beschrieben wurde, besteht aus drei Teilen: Einem distalen Teil (der distal. Anschwellung), in welchem die Kerne der Sehzellen liegen, einem mittleren oft sehr dünnen Teil (sog. Verbindungsstrang) und einem proximalen Teil, in welchem die Rhabdomere von den Sehzellen gebildet werden. Die Zusammensetzung der Retinula aus sieben Zellen war nicht auf jedem Querschnitt zu erkennen; desgleichen konnte die Anzahl der Kerne nicht ohne Weiteres festgestellt werden, da sie nur selten gleichzeitig von einer Schnittebene getroffen wurden. Mit Hilfe von Serienschritten konnte ich jedoch bei allen Augen die gewünschte Aufklärung erhalten.

Scarabaeus varicosus.

Die Kerne der Sehzellen (szk¹) liegen zwar in verschiedener Höhe, doch vermochte ich auf dicken Längsschnitten sieben zu zählen. Die Sehzellen scheinen nicht sämtlich bis zum distalen Ende der Retinula zu reichen, da auf Querschnitten durch diesen Teil nur vier bis fünf Zellen zu einer Gruppe, d. h. zu einer Retinula gehörig, vereinigt erscheinen. Dagegen lassen Querschnitte, welche durch den am meisten proximal gelegenen Kern geführt sind (Taf. XVI Fig. 2 A), erschen, daß die Retinula aus sieben Zellen besteht, welche radiär zur Achse angeordnet sind. An tiefer gelegenen Stellen tritt in der Lagerung der Zellen öfters eine Verschiebung ein, indem eine der sieben Zellen eine zentrale Lage annimmt, während die anderen sechs Zellen sich um die mittlere gruppieren. Jede Retinula steht mit den benachbarten Zellen derartig in Verbindung, daß die benachbarten Zellen im distalen und proximalen Teil der Retinula direkt aneinander liegen während sie im mittleren Teil durch dünne Stränge (s) mit einander verbunden sind. (Taf. XVI Fig. 2 B). Hierdurch entstehen große Räume, deren Inhalt ich nicht erkennen konnte und welche ich als Intercellularräume (iz) bezeichnen will. (Fig. 2 A

und 2 B); in ihnen befinden sich die spindelförmigen Nebenpigmentzellen (pz). Jede der sieben Sehzellen bildet an ihrer inneren Seite ein zentralwärts zugespitztes Rhabdomer (rh) (Taf. XVI Fig. 2 C). Die Rhabdomere sind von einer helleren Plasmazone umgeben, welche der Hesse'schen Schaltzone entsprechen dürfte, und strahlen radial in feine Fibrillen aus, welche in dem stark granulierten Plasma der Sehzellen nicht weiter verfolgt werden konnten. Das Vorkommen dieser Fibrillen läßt darauf schließen, daß die Rhabdomere aus Stiftehensäumen bestehen, deren Stifftchen mit einander verklebt sind. Die Rhabdomere sind vollkommen von einander getrennt, so daß sich im Innern der Retinula ein heller, sternförmiger Raum befindet. Gegen das proximale Ende wird der Zwischenraum zwischen den Rhabdomeren geringer, ja sie verschmelzen des öfteren an ihren peripheren Enden miteinander (Taf. XVI Fig. 2 D). Auch nimmt die starke Granulierung des Plasmas ab und in der Mitte jeder Sehzelle tritt ein kleines, rundliches und sich stark färbendes Gebilde auf, das aus einzelnen Punkten zusammengesetzt ist und wohl den an die Neurofibrillen herantretenden Nervenfasern entsprechen dürfte. Proximal von den Rhabdomeren umschließen die an die Sehzellen herantretenden Nervenfasern eine Zelle (sz^{II}) mit großem Kern (szk^{II}), welchem distal ein stark färbbares Gebilde (bo) aufsitzt, das etwas in den axialen Raum zwischen den Rhabdomeren hineinragt (Taf. XVI Fig. 1); an diesen Kern treten proximal Nervenfasern (ef) heran. Dementsprechend konnte ich auf Querschnitten durch das proximale Ende der Rhabdomere (Taf. XVI Fig. 2 D) ein zentral gelegenes, sich in gleicher Weise wie die Rhabdomere färbendes, rundes Gebilde (bo) erkennen, während Querschnitte durch den Kern der Basalzelle (Taf. XVI Fig. 2 E) zeigen, daß diese von den sieben Sehzellen (sz^I) umgeben ist, an deren inneren Seite die Nervenfasern (nf) liegen. Auf Querschnitten proximal von der Basalmembran konnte ich Gruppen von je acht Nervenfasern erkennen. Die sieben Nervenfasern, welche um die axial gelegene achte gruppiert sind, dürften denjenigen entsprechen, welche zu den Sehzellen führen, während die achte zu der axialen Zelle gehören dürfte. Das Vorhandensein dieser acht Nervenfasern, sowie des stark färbbaren Aufsatzes berechtigen zu dem Schlusse, daß die Basalzelle einer achten Sehzelle entspricht, wie sie Hesse (1901) bei *Dyticus marginalis* beschrieben hat.

Trichius fasciatus.

Wenn auch bei diesem Auge die Kerne der Sehzellen in verschiedener Höhe liegen, konnte ich doch auf Serienquerschnitten feststellen, daß sieben Kerne vorhanden sind. Die Zusammensetzung der Retinula aus sieben Sehzellen (sz^I) kommt erst auf Schnitten durch den Verbindungsteil zum Ausdruck (Taf. XVII Fig. 5 A), während Querschnitte, die durch das distale Ende der Retinula gelegt sind, nur eine Zusammensetzung derselben aus sechs Zellen kennen ließen.

Eine besondere Beschaffenheit zeigt das Plasma der Sehzellen, indem es sich in dem Verbindungsteil besonders stark färbt und den Farbstoff im Vergleich zu den andern Teilen ungemein lange festhält. Außerdem hat es sich von den Zellwänden zurückgezogen und im Innern der Zellen dicht gelagert. Hierdurch entstehen auf Querschnitten (Taf. XVII Fig. 5 B) im Innern der Sehzellen dunkle prismatische Körper von ziemlich scharfen Umrissen, die sich der Form der Seh-

zellen anpassen. Die Zwischenräume zwischen den Retinulä sind durch Nebenzellen ausgefüllt, welche die Retinula bis zur proximalen Anschwellung begleiten. Die Bildung der Rhabdomere beginnt distal damit, daß an den inneren Flächen der Sehzellen ein feiner Stifftensaum gebildet wird. Weiter proximal rücken die Rhabdomere vom Zentrum ab und bilden einen kreisrunden, stark färbbaren Saum um einen hellen Hof, welcher zentral stärker als an der Peripherie gefärbt ist; die Rhabdomere sind seitlich vollkommen miteinander verschmolzen. Auf tieferen Schnitten (Taf. XVII Fig. 5 C) ist alsdann zu erkennen, daß die Rhabdomere seitlich von einander getrennt sind, sowie daß von ihnen feine Fasern radial in das Plasma der Sehzellen ausstrahlen, was auf die Zusammensetzung aus Stifftchen schließen läßt. Eigentümlicher Weise unterbleibt hier an einer Seite die Bildung der Rhabdomere, so daß sie hufeisenförmig um den hellen Hof angeordnet liegen. Ich kann für dies abweichende Verhalten keine Erklärung finden. Die vollständige Trennung der Rhabdomere und ihre Zugehörigkeit zu sieben Sehzellen kommt erst auf Querschnitten durch den proximalen Teil (Taf. XVII Fig. 5 D) vollständig zum Ausdruck. Hier erscheint auch ein zentral gelegenes, rundes Gebilde (bo) wie bei *Scarabaeus*. Die Schaltzone war meistens nur schwach ausgeprägt. Auf Medianschnitten (Taf. XVI Fig. 3) erscheinen die Rhabdomere (rh) als stark gefärbte Leisten an der Innenfläche der Sehzellen, sind durch einen hellen Raum von einander getrennt, distal jedoch mit einander vereinigt. Auch hier liegt proximal von den Rhabdomeren eine Basalzelle (sz^{II}), welche von den Nervenfasern (nf) umschlossen wird und deren Kern sehr nahe an den Rhabdomeren liegt. Einen Aufsatz wie bei *Scarabaeus* konnte ich auf Medianschnitten jedoch nicht finden; dagegen erkennen, daß an den Kern (szk^{II}) Nervenfasern herantreten. Querschnitte durch die Nerven proximal von der Basalmembran ergaben, daß auch hier wie bei *Scarabaeus* acht Nervenfasern an die Sehzellen herantreten. Dieser Umstand, sowie das Vorhandensein eines axial gelegenen Gebildes (bo) (Taf. XVII Fig. 5 D) berechtigten mich auch hier das Vorhandensein einer basalen Sehzelle mit lichtempfindlichen Elementen anzunehmen, wenn letztere auf Medianschnitten auch nicht zum Ausdruck kommen.

Cetonia aurata L.

Das Auge des Käfers ist wie das von *Trichius fasciatus* beschaffen; nur in der Anordnung des stark färbbaren Plasmas der Sehzellen im Verbindungsteil zeigt sich einen Unterschied. Die starke Färbbarkeit des Plasmas ist hier auf den distalen Teil der rhabdombildenden Anschwellung beschränkt. Es wird hierbei der Anschein erweckt, als ob besondere Gebilde vorhanden wären (Taf. XVII Fig. 6), welche dem distalen Teil der Rhabdomere aufsitzen. Die Eigenschaft den Farbstoff besonders lange festzuhalten äußert sich in der Weise, daß diese Plasma-partien noch tief schwarz gefärbt sind, nachdem die anderen Teile der Retinula gänzlich entfärbt waren. Auf Querschnitten (Taf. XVII Fig. 7) zeigen sie die gleiche Anordnung wie bei *Trichius fasciatus*.

Cetonia metallica F.

Die Kerne der Sehzellen sind in zwei Gruppen angeordnet und zwar liegen sechs Kerne im distalen Teil der Retinula, während der siebente mit ansehnlichem

Abstand proximal von erstern liegt. Die Grenzen der Sehzellen sind im distalen Teile leicht auf Querschnitten erkennbar, dagegen verschwinden sie in dem stark färbbaren Plasmas des Verbindungsteils. Ein Verhalten des Plasmas wie bei *Trichius fasciatus* und *Cetonia aurata* fand ich bei diesem Auge nicht. An der Bildung der Rhabdomere beteiligen sich sechs Sehzellen, während die siebente (\times) in der Weise ausscheidet (Taf. XVII Fig. 8 A), wie es Hesse (1901) bei *Dytiscus* beschrieben hat. Auf Medianschnitten bieten die Rhabdomere das gleiche Bild wie bei *Cetonia aurata*, bis auf den proximalen Teil, in welchem sie vollkommen mit einander verschmolzen sind. Auf Querschnitten durch diesen Teil erscheinen sie als dunkle, kreisrunde Gebilde, die Grenzen der Sehzellen waren nicht sichtbar. Auf Querschnitten (Taf. XVII Fig. 8 B) durch die Mitte der Rhabdomere, treten dagegen die Grenzen der sie bildenden sechs Zellen (sz^1) deutlich hervor und die Schaltzone ($schz$) ist gut ausgebildet. Eine basale Zelle mit großem Kern, an welchen Nervenfasern herantreten, ist gleichfalls vorhanden, ein Basalorgan konnte ich jedoch nicht finden.

Geotrupes silvaticus, laevigatus und vernalis.

Die Kerne der sieben Sehzellen (sz^1) werden auf Querschnitten (Taf. XVII Fig. 10) von einer Ebene getroffen; die Zellgrenzen sind sowohl im distalen Teile der Retinula, als auch im dünnen Verbindungsteil (Taf. XVII Fig. 11 A) deutlich zu erkennen. Jede Retinula wird von einem Kranz von Nebenpigmentzellen (pz) umgeben, welche die Zwischenräume zwischen den benachbarten Retinulä ausfüllen. Das Plasma (pl) des Verbindungsteiles (Taf. XVII Fig. 9) färbt sich dicht überhalb der Rhabdomere besonders stark. Medianschnitte durch die Rhabdomere, welche bei allen drei Arten gleich beschaffen sind, geben keinen genügenden Aufschluß über ihre Bauart. Querschnitte durch die Mitte der Rhabdomere (rh) (Taf. XVII Fig. 11 B) zeigen, daß sie von sieben Zellen (sz^1) gebildet werden, deren Grenzen jedoch nicht sichtbar waren. Die Sehzellen scheiden an ihrer inneren spitzwinkligen Kante starkgefärbte Säume aus, die Rhabdomere stehen nur an den peripheren Enden mit einander in Verbindung. Auf Querschnitten durch das proximale Ende der Rhabdomere (Taf. XVII Fig. 11 C) treten die Grenzen der Sehzellen wieder scharf hervor und die Bildung der Rhabdomere (rh) beschränkt sich hier auf die innerste, stark abgerundete Kante der Sehzellen; auch kommt in diesem Teile eine Zusammensetzung aus Stifftchen (sti) schwach zum Ausdruck. Es ist ferner zu erkennen, daß eine Basalzelle mit großem Kern (szk^{II}) von den sieben Sehzellen (sz^1) umschlossen wird. Ein Basalorgan ist jedoch nicht vorhanden.

Melolontha vulgaris.

Die Grenzen der sieben Sehzellen sind auf Querschnitten durch den distalen Teil gut erkennbar und obwohl die Kerne in verschiedener Höhe liegen, konnte ihre Anzahl auf Serienschnitten leicht festgestellt werden. Im allgemeinen stimmen meine Untersuchungen mit denen Grenachers überein, so daß ich mich auf die Beschreibung des Rhabdoms beschränken kann. Nach Grenacher überziehen die Cuticularsäume, als welche er die Stäbchenbildungen auffaßt, die inneren Flächen der meist dreikantig prismatischen Retinulazellen vollständig und die einander zugewandten Lamellen treten in innigen Kontakt, um ein Rhabdom zu bilden, das

man, nach Analogie der Stempelbildung bei vielen Pflanzen, als ein geflügeltes bezeichnen könnte. „Die stark lichtbrechenden Strahlen dieser unregelmäßigen Strahlenfiguren, bei denen die Zahl der Radien die gleiche, nämlich sieben ist, heben sich durch ihre Durchsichtigkeit sehr deutlich von dem trüb granulierten Grunde der Hauptmasse der Retinula ab. Jeder ist durch eine zarte Linie halbiert, die sich kontinuierlich, am inneren Ende des Strahles sich teilend, auf die beiden nächst benachbarten fortsetzt.“ Nach meinen Untersuchungen färbt sich das Rhabdom mit Heidenhainschem Hämatoxylin tief schwarz. Bei entsprechender Differenzierung behalten jedoch nur die peripheren Grenzen des Rhabdoms (Rh), sowie die der einzelnen Rhabdomere, mit welchen sie aneinander stoßen, die starke Färbung bei (Taf. XVIII Fig. 13). Die peripheren Grenzen (g) scheinen jedoch nicht aus einer Membran, die sich als Linie darstellen würde, sondern aus einzelnen, eng aneinander gelagerten Punkten zu bestehen. Sie dürften wohl als die Knöpfchen bezeichnet werden, welche sich nach Hesse an der Basis der Stiftchen befinden. Letztere sind allerdings nicht getrennt zu erkennen, sondern miteinander verklebt. Auch die innere, nach Grenacher zarte Halbierungslinie ist zu stark um als Zellgrenze bezeichnet werden zu können. Die Ursache ihrer stärkeren Färbbarkeit dürfte darin zu suchen sein, daß die Stiftchen, der aneinander stoßenden Rhabdomere, sich entweder ineinander schieben oder an ihrem Ende anders differenziert sind. Auch die Schaltzone ist in Form eines Hofes von hellerem Plasma, der das Rhabdom umgibt, deutlich ausgebildet. Es bilden demnach auch hier die inneren, oft zapfenartig ausgezogenen Kanten der Sehzellen wie bei *Geotrupes* die Stiftchensäume; die Rhabdomere treten jedoch miteinander in Verbindung und bilden ein Rhabdom. Gegen das proximale Ende spitzt es sich stark zu und nimmt auf Querschnitten eine kreisförmige Gestalt an. An dieser Stelle konnte ich nur fünf Sehzellen, deren Grenzen allerdings schlecht zu erkennen waren, zählen. Die Retinula ist hier von Tracheen umgeben, welche auch zwischen den Sehzellen liegen.

Zwischen Rhabdom (Rh) und Basalmembran (bm) liegt ein ungewöhnlich großer Kern (Taf. XVIII Fig. 12 szk^{II}) von welchem Nervenfasern proximalwärts abgehen. Eine Basalzelle, zu welcher dieser Kern gehört, konnte ich weder auf Quer- noch Medianschnitten finden, dagegen erkennen, daß diesem Kern ein Gebilde (bo) aufsitzt, das sich distal besonders stark färbt und mit dem proximalen Ende des Rhabdoms in Verbindung tritt von dem es sich durch seine größere Breite abhebt.

Hoplia farinosa, *Phyllopertha horticola*.

Die Augen dieser beiden Käfer weichen gänzlich von denen der Scarabaeiden ab. Die Retinula ist überall gleich beschaffen und nimmt in proximaler Richtung gleichmäßig an Durchmesser ab (Taf. XVIII Fig. 14). Die langgestreckten Kerne der Sehzellen (szk^I) liegen im distalen Teile der Retinula in zwei Schichten dicht übereinander. In der distalen Schichte liegen fünf Kerne, welche die Kristallkegelscheide umgeben, in der proximalen Schichte die zwei andern Kerne zu Seiten des Rhabdoms.

Das Rhabdom beginnt dicht unterhalb der Kristallkegelscheide und durchzieht die Retinula als langer Stab ihrer ganzen Länge nach bis zur Basalmembran. Auf Querschnitten durch die Retinula proximal der Kerne (Taf. XVIII Fig. 15) ist zu

erkennen, daß das Rhabdom von sieben Zellen gebildet wird. Sie scheiden an ihren inneren Kanten die Stiftchensäume aus, welche vollständig zum Rhabdom (Rh) verschmelzen. An den Stellen an welchen zwei Sehzellen aneinander grenzen ist das Rhabdom zipfelförmig ausgezogen; außerdem ist es von einer hellen Plasmaschicht, der Schaltzone umgeben. Im proximalen Teil der Retinula liegt ein weiterer Kern, jedoch seitlich von dem Rhabdom und nicht immer in gleicher Höhe. Querschnitte durch die Nerven proximal von der Basalmembran ergaben auch hier das Vorhandensein von acht Nervenfasern. Leider konnte ich nicht weiter ermitteln in welcher Weise dieser Basalkern (szk^{II}) mit dem Rhabdom in Verbindung steht.

Cicindelides.

Die Augen der drei untersuchten Arten unterscheiden sich nur wenig von einander; es möge daher ein Medianschnitt durch die Ommata des Auges von *Cicindela campestris* (Taf. XVIII Fig. 16) als Beispiel dienen.

Die Retinula ist ihrer Länge nach ziemlich gleichmäßig ausgebildet, nur distal, im kernhaltigen Teile ist sie etwas angeschwollen, behält aber im übrigen Teil bis zum Durchtritt durch die Basalmembran (bm) den gleichen Durchmesser bei. Nicht alle Kerne der Sehzellen liegen in gleicher Höhe; es wurden durchschnittlich sechs Kerne von einer Schnittebene (Taf. XVIII Fig. 18A) getroffen, während sich auf einem weiter proximal geführten Querschnitt der siebente Kern befand. Die Grenzen der sieben Sehzellen treten auf diesen Schnitten deutlich hervor. Das Rhabdom durchzieht die Retinula in Form eines Stabes in ihrer ganzen Länge und endet mit einer knopfartigen Anschwellung (Fig. 16) meistens dicht über der Basalmembran. Bei manchen Ommata trat das Rhabdom jedoch durch die Basalmembran hindurch, so daß die Anschwellung proximal von derselben lag. Nicht sämtliche sieben Sehzellen beteiligen sich an der Bildung des Rhabdoms, indem eine Zelle in der bereits bei *Cetonia metallica* beschriebenen Weise ausscheidet, welche auf Querschnitten durch den distalen Teil des Rhabdoms (Taf. XVIII Fig. 19A) noch deutlich zu erkennen ist. Die Bildung des Rhabdoms ist bei den drei Arten verschieden. Bei *Cicindela campestris* und *hybrida* (Fig. 19A) hat das Rhabdom im distalen Teil auf Querschnitten die Form eines Rechtecks mit ungleichen Seiten. Die sechs Sehzellen beteiligen sich an seiner Bildung in der Weise, daß von je zwei einander gegenüberliegenden Zellen die langen Seiten, von den beiden andern Zellen die kurzen Seiten gebildet werden. Im proximalen Teil des Rhabdoms ändert sich der Querschnitt (Taf. XVIII Fig. 18B) indem er hier die Form eines Sechseckes annimmt, so daß alle sechs Sehzellen an der Bildung des Rhabdoms gleichmäßig beteiligt sind. Das Rhabdom hat an der Peripherie einen dunklen Saum, welcher, wie bei *Melolontha vulgaris*, aus einzelnen Punkten zusammengesetzt erscheint. Die Schaltzone, welche das Rhabdom als heller Hof umgibt, ist sehr gut sichtbar, doch waren Neurofibrillen in derselben nicht zu erkennen.

Das Rhabdom von *Cicindela silvatica* zeigt in seiner ganzen Länge die Beschaffenheit wie im distalen Teil von *Cicindela campestris*.

Bei diesen Augen ist die Basalzelle besonders gut ausgeprägt; in ihr liegt die am proximalen Ende des Rhabdoms befindliche knopfförmige Verdickung (bo). An

der Stelle, an welcher Rhabdom und Verdickung aneinandergrenzen konnte ich eine feingezackte Linie erkennen, welche sich durch stärkere Färbung von ihrer Umgebung unterschied. Der Kern (szk^{II}), der zu dieser Zelle gehört, liegt proximal von der Basalmembran. Auf Querschnitten durch diese Verdickung (Taf. XVIII Fig. 19B) sehen wir die sechs Sehzellen (sz^I), welche eine zentral gelegene, sechseckige Zelle (sz^{II}) umgeben, in der ein rundes, gleichmäßig gefärbtes Gebilde (bo) liegt, das an seiner Peripherie einen dunkler gefärbten Saum hat. Querschnitte proximal von der Basalmembran zeigten dagegen, daß die Retinula wieder aus sieben Zellen zusammengesetzt ist, die eine zentral gelegene Zelle mit großem Kern umgeben. Auf Querschnitten durch die Nerven konnte ich acht Nervenfasern zählen, die zu einem Komplex vereinigt waren. Es kann demnach diese basale Zelle mit der Verdickung am Ende des Rhabdoms als eine achte Sehzelle aufgefaßt werden, deren rezipierendes Element in der Verdickung besteht.

Carabides.

In der äußeren Form der Retinula konnte ich auf Medianschnitten drei Haupttypen unterscheiden. Sie ist auf ihrer ganzen Länge von gleichem Durchmesser und wird erst kurz oberhalb der Basalmembran dünner bei: *Carabus granulatus*, *hortensis*, *nemorialis*, *arvensis*, *glabratus*, *Calosoma sycophanta*, *Abax striola* und *paralellus* sowie *Procrustes coriaceus* (Taf. XVIII Fig. 20). Sie ist in den ersten zwei Dritteln von gleichem Durchmesser, der alsdann gegen die Basalmembran allmählich abnimmt bei *Carabus auroniceus*, *auratus*, *Harpalus aeneus* und *Calathus fuscus*, während sie *Harpalus seripes*, *Amara fulva*, *Pocillus cupreus* und *lepidus* sich bereits von ihrem distalen Anfang an konisch zuspitzt. Eine Längsdifferenzierung, wie sie Leydig bei *Procrustes* beschreibt, konnte ich in dieser ausgeprägten Form bei keinem Auge finden. Nur bei *Sphodrus leucophthalmus* hat die Retinula im distalen Teil eine flache Einschnürung.

Die Retinula besteht aus sieben Zellen, was jedoch auf Querschnitten durch den distalen Teil, in welchem die Kerne der Sehzellen liegen, nicht immer zum Ausdruck kommt. So waren auf einem Querschnitt durch den distalen Teil der Retinula von *Pterostichus vulgaris* lediglich sechs Zellen zu erkennen, und zwar nur an den Kernen, welche in ihnen liegen. Ich führe dieses Beispiel besonders an um zu zeigen, wie leicht daraus ein trügerischer Schluß auf das Vorhandensein von nur sechs Sehzellen gezogen werden könnte, wie es tatsächlich bei *Dytiscus marginalis* der Fall war. Bei den meisten Augen läßt sich jedoch die Zusammensetzung der Retinula aus sieben Zellen auch schon auf Querschnitten durch den distalen Teil der Retinula leicht erkennen. Wo dies jedoch nicht der Fall war, brachten stets Querschnitte, welche etwas weiter proximal geführt waren, die gewünschte Aufklärung. Die zu den sieben Sehzellen gehörigen Kerne liegen sämtlich im distalen Teil der Retinula. Nur bei *Pterostichus vulgaris*, *Carabus granulatus*, *Broscus cephalotes* und *Calathus fuscus* fand ich bei einigen Retinulä die Kerne der Sehzellen in einer Schnittebene liegen; meistens aber liegen sie in verschiedener Höhe. Es war mir jedoch möglich, auf dickeren Längsschnitten oder mittels Serienquerschnitten festzustellen, daß stets sieben Kerne vorhanden sind.

Das Rhabdom läßt auf Medianschnitten keine besondere Längsdifferenzierung erkennen und eine spindelförmige Anschwellung im hinteren Teil (Grenacher 1879) konnte ich bei keinem Auge finden. Es nimmt von seinem distalen Anfang an ständig und gleichmäßig an Durchmesser ab und hat die Form eines langgestreckten Konus bei *Procrustes coriaceus* (Fig. 20), *Harpalus seripes* und *aeneus*, *Amara fulva*, *Pocillus lepidus* und *cupreus*, *Pseudophonus ruficornis*. Bei den andern untersuchten Carabiden ist es in seinem distalen Teil von gleichem Durchmesser und spitzt sich erst im proximalen Drittel oder nahe der Basalmembran allmählig zu. Innerhalb dieser beiden Formen finden jedoch auch Übergänge statt. Eine Ausnahme bildet das Auge von *Elaphrus cupreus*, bei welchem das Rhabdom auf Medianschnitten wie bei *Hoplia farinosa* beschaffen ist.

Grenacher, welcher die Abbildungen einiger Querschnitte durch das Rhabdom von *Carabus auratus* bringt, ist der Ansicht, daß es aus vier Stäbchensäumen besteht; die Zahl der Sehzellen konnte er nicht erkennen. Sie sind nun allerdings bei denjenigen Retinulä, deren Plasma das Rhabdom nur als schmaler Saum, wie bei *Carabus auroniceus* (Taf. XIX Fig. 26) umgibt, schwer zu erkennen. Unter der großen Anzahl von Augen, auf die ich meine Untersuchungen ausgedehnt habe, sind jedoch auch sehr viele, bei welchen die Grenzen der Sehzellen recht deutlich ausgeprägt sind. Es ist aus Querschnitten durch deren Retinulä zu erkennen, daß das Rhabdom von „sechs“ Zellen gebildet wird und zwar in der gleichen Weise, wie ich es bereits bei den Cicindeliden geschildert habe. (Taf. XIX Fig. 25, 26, 27, 31.) Es hat durchgängig die Form eines Rechtecks, dessen lange Seiten zu je zwei Sehzellen gehören. Die siebente Zelle scheidet bereits im distalen Teil der Retinula aus (Taf. XIX Fig. 21×) und ist auf Querschnitten durch das Rhabdom nur selten mehr zu erkennen (Taf. XIX Fig. 31a). An den Außenseiten hat das Rhabdom Einbuchtungen, welche nur ganz schwach angedeutet sein können, wie bei *Pocillus cupreus* (Taf. XIX Fig. 25), anderseits aber auch so stark ausgeprägt sind, daß sie einspringenden Winkeln gleichen, wie bei *Carabus glabratus* (Taf. XIX Fig. 31). An den vier Ecken ist das Rhabdom stets abgerundet. Die feineren Details, welche in den verschiedensten Abstufungen vorkommen, dürften wesentlich ein Produkt der verschiedenen Differenzierungen nach der Färbung mit Heidenhainschem Hämatoxylin sein. Ich sehe daher von einer Klassifikation nach der Beschaffenheit der Rhabdomere ab und beschränke mich auf eine Darstellung derjenigen Rhabdome, die sich am deutlichsten von einander unterscheiden.

Die Querschnitte durch drei Rhabdomere von *Carabus auroniceus* (Taf. XIX Fig. 26) zeigen, in welcher Weise man bei ein und demselben Präparate durch geringfügige Zeitunterschiede bei der Differenzierung verschiedene Bilder erhalten kann. Ich gehe hierbei von dem Stadium der Färbung aus, in welchem das Rhabdom noch vollkommen schwarz gefärbt ist. Bei fortschreitender Differenzierung wird es von der Peripherie nach innen zu heller, so daß im Innern eine kreuzförmige Figur entsteht (Rhabdom a). Im weiteren Verlauf der Differenzierung treten die inneren Grenzen der Rhabdomere scharf hervor (Rhabdom b). In diesem Stadium war die Färbung öfters ungleichmäßig, indem die an den langen Seiten liegenden Stäbchensäume bereits hell erschienen, während die an den kurzen Seiten liegenden noch dunkel gefärbt waren. Dieses Stadium entspricht den Abbildungen, welche Hesse

(1901) von dem Rhabdom von *Dyticus marginalis* gegeben hat. Als Endpunkt der Differenzierung möchte ich dasjenige Stadium bezeichnen, bei welchem die inneren Grenzlinien der Rhabdomere als kreuzförmige Figur scharf hervortreten (Rhabdom c). Sie sind aber nicht als einfache Zellgrenzen aufzufassen, sondern dürften wohl auch wie bei *Melolontha vulgaris* dadurch zu Stande kommen, daß die Enden der Stiftchen ineinander greifen.

Die getrennte Beschaffenheit der Stiftchen konnte ich an einigen Stellen, besonders an der Peripherie der Rhabdome erkennen. Die Schaltzone ist sehr schmal, aber immerhin sichtbar. Diese Form und Beschaffenheit des Rhabdoms fand ich am häufigsten. Die Abweichungen hiervon dürften lediglich in einer anderen Beschaffenheit der Stiftchen zu suchen sein. Bei *Brosicus cephalotes* (Taf. XIX Fig. 27) und *Carabus glabratus* (Taf. XIX Fig. 31) färben sich die Rhabdome an der Peripherie dunkler, so daß die Stiftchensäume gegen die mittlere Grenzlinie hin heller werden. Etwas größere Unterschiede zeigten die Rhabdome von *Pocillus cupreus* und *Calathus fuscus*. Bei ersterem (Taf. XIX Fig. 25) beginnt die Entfärbung der Rhabdome in der Mitte; eine innere kreuzförmige Grenzlinie konnte ich hier nicht erkennen. Besonders auffallend ist ein das Rhabdom umgebender heller Hof, der aber gegen das Plasma der Sehzellen abgegrenzt ist und daher wohl nicht als Schaltzone gedeutet werden kann. Bei dem Rhabdom von *Calathus fuscus* vermochte ich eine detaillierte Differenzierung nicht zu erzielen. Die Rhabdomere sind durch hellere Zwischenräume von einander getrennt, eine innere Grenzlinie war jedoch nicht zu sehen.

Das Auge von *Elaphrus cupreus* (Taf. XIX Fig. 30) weicht auch in der Beschaffenheit der Rhabdome von den Augen der Carabiden gänzlich ab. Das Rhabdom hat die Form eines Sechsecks, bei welchem die Kanten zipfelförmig ausgezogen sind. Die Schaltzone ist sehr deutlich, die Grenzen der Sehzellen konnte ich jedoch nicht erkennen. Auf Medianschnitten (Taf. XIX Fig. 29) ist das Rhabdom stabförmig; ich fand in ihm helle Schichten, die mit dunklen abwechseln, was auf eine Plättchenstruktur schließen läßt.

Auch bei den Carabiden befindet sich distal von der Basalmembran eine Zelle mit großem Kern (szk¹¹), welche meistens eine keulenförmige Gestalt hat (Taf. XVIII Fig. 20, sz¹¹); sie liegt jedoch seitlich des Rhabdoms und es war mir nicht möglich sie in Beziehungen zu diesem zu bringen. Es wird dies besonders dadurch erschwert, daß an derselben Stelle das Retinapigment pallisadenartig zwischen die Retinulä eindringt. Ich habe mir daher auch die Frage vorgelegt, ob in dieser Zelle vielleicht eine Pigmentzelle zu suchen wäre. Bei den meisten Carabiden konnte ich jedoch ein Durchtreten von acht Nervenfasern durch die Basalmembran erkennen, von welchen sieben zu den Sehzellen gehören, die achte dagegen nur dieser Zelle angehören kann. Es wäre aber auch denkbar, daß sie ursprünglich eine basale Sehzelle gewesen wäre, welche ihre Funktion geändert hat und zur Pigmentzelle wurde. Bei denjenigen Rhabdomen, welche sich erst dicht über der Basalmembran zuspitzen, verdrängt diese Zelle einen Teil des Rhabdoms, was auf Querschnitt Taf. XIX Fig. 28 zur Darstellung gelangt.

Zwischen Rhabdom und Basalmembran fand ich öfters einen runden, lichtbrechenden Körper (o) liegen, der sich besonders stark färbte (Fig. 20).

Dyticoides, *Gyrinus*.

Das Auge von *Dyticus marginalis* wurde bereits von Grenacher (1879) und Hesse (1901) untersucht. Während Grenacher annimmt, daß das Rhabdom von vier Zellen gebildet wird, konnte Hesse nachweisen, daß sich sechs Sehzellen an der Bildung beteiligen und daß die Retinula aus sieben Zellen besteht, von welchen eine bei der Bildung des Rhabdoms ausscheidet. Ich habe hier einen Irrtum zu berichtigen, welcher in Bezug auf die Anzahl der Kerne der Sehzellen besteht. Grenacher zählte im distalen Teil der Retinula nur sechs Zellen und sechs Kerne. Die Zusammensetzung der Retinula aus sieben Zellen kommt aber gerade in diesem Teile, in welchem die Zellen noch alle die gleiche Größe haben, auf Querschnitten zweifellos zum Ausdruck. Die Kerne dieser sieben Zellen liegen nun allerdings nicht immer in einer Schnittebene. Ich fand jedoch ständig eine Anzahl von Retinulä, bei welchen die sieben Kerne von einer Schnittebene getroffen waren. Außerdem war ihr Vorhandensein auf Serienschnitten festzustellen.

Bei der Untersuchung des Basalorganes erhielt ich Resultate, welche sich mit den von Hesse angeführten im allgemeinen decken. Der Längsschnitt, welchen dieser Forscher zur Darstellung gebracht hat, dürfte jedoch einem Sagittalschnitt entsprechen, denn nur auf einem solchen ist ein heller Raum zwischen den Stiftchensäumen zu sehen. Auf Median Schnitten (Taf. XIX Fig. 33) präsentiert sich die Basalzelle mit dem proximalen Ende des Rhabdoms in anderer Weise.

Das basale Rhabdomer (bo) steht mit dem von den sechs Sehzellen gebildeten Rhabdom in innigster Verbindung, so daß es wie ein Fortsatz desselben erscheint; lediglich an der Verbindungsstelle ist eine stärkere Färbung zu erkennen. Ich konnte aber auch auf manchen Schnitten sehen, daß es sich von dem Rhabdom in der Weise getrennt hatte, daß zwischen beiden ein zentral gelegener kleiner, heller Raum vorhanden war, während die Verbindung außen noch bestand. Wenn dieser Zustand auch nur einer Schrumpfung zuzuschreiben ist, so macht er doch die Trennungsstelle sichtbar und es kann daraus auf eine getrennte Anlage geschlossen werden. Das basale Rhabdomer wird von der Basalzelle (sz^{II}) vollständig umschlossen, während diese von den Nervenfasern (nf) umgeben wird. Helle Räume, wie sie Hesse darstellt, waren auf meinen Präparaten nicht vorhanden. Querschnitte durch den proximalen Teil der Retinula (Taf. XIX Fig. 34) bestätigen die auf den Medianschnitten erhaltenen Resultate. Die drei Querschnitte sind nicht willkürlich zusammengesetzt, sondern liegen auf einem Präparate nebeneinander und veranschaulichen daher den Übergang des Rhabdoms in das Basalorgan.

Auf Schnitt a ist das Rhabdom dicht über dem Basalorgan getroffen. Es ist hier noch ebenso wie an den weiter distal gelegenen Stellen beschaffen und hat nur an Durchmesser bedeutend abgenommen; die Grenzen der Sehzellen sind noch deutlich zu erkennen.

Auf Schnitt b ist das Basalorgan in seinem distalen Teil getroffen. Es hat die Form einer Ellipse und ist an der Peripherie dunkler als innen gefärbt; in der Richtung der Hauptachse konnte ich eine zarte Linie erkennen, eine Spaltung, wie sie Hesse beschreibt, war jedoch nicht vorhanden. Die Zellgrenzen der Retinula sind nicht mehr sichtbar und die Basalzelle (sz^{II}) wird von sieben Zellen umgeben, deren helles Plasma zentral stärker gefärbt ist. Diese Zellen (nf),

welche auch auf Schnitt c sichtbar sind, dürften wohl den Nervenfasern entsprechen, welche an die Sehzellen herantreten. In Schnitt c kommt alsdann der zur basalen Sehzelle gehörige Kern zur Darstellung.

3. Pigmentverschiebungen.

Wir verdanken Exner die interessante Entdeckung der Pigmentwanderung im Licht- und Dunkelauge. Er fand, daß das Irispigment im Lampyrisauge bei einem Tiere, das im Hintergrunde eines Zimmers getötet wurde, eine andere Lage einnimmt, als bei einem solchen, das in der Sonne gesessen und in der Sonne getötet wurde. Ersteres bezeichnet Exner als Dunkelauge, letzteres als Lichtauge.

Im Dunkelauge liegt das Irispigment lediglich zwischen den Kristallkegeln, wodurch die lichtstarken Superpositionsbilder zustande kommen. Sie entstehen dadurch, daß die von einem entfernten Punkte ausgehenden Lichtstrahlen annähernd parallel auf die Cornea auffallen, durch die Kristallkegel gebrochen und in einem Punkte der Retina vereinigt werden. Solche Superpositionsbilder sind jedoch nur bei einem Auge möglich, bei welchem der dioptrische Apparat und die empfindliche Netzhautschichte durch einen namhaften Zwischenraum, durch den die Lichtstrahlen verlaufen können, getrennt sind. Im Lichtauge dagegen hat sich das Irispigment in den Raum zwischen Kristallkegeln und Retinulä geschoben und zwar ungefähr um die Länge des Kristallkegels. In diesem Falle empfängt jede Retinula das Licht nur von dem zum gleichen Omma gehörigen Kristallkegel und es entstehen die Appositionsbilder. Außer bei *Lampyris* fand Exner dieselben Verhältnisse unter den Käfern bei *Cantharis fusca*, *Dyticus marginalis* und *Hydrophilus piceus*. Bei diesem Käfer konnte er sich von dem Zustandekommen des Superpositionsbildes direkt überzeugen. Eine Verschiebung des Retinapigments konnte Exner nicht erkennen; es ist vom Irispigment scharf getrennt und er fand, daß diese Trennung auch dann nicht verwischt wurde, wenn letzteres in exzessive Lichtstellung überging. Nach ihm ist für die Bedeutung des Irispigments die Tatsache von Wichtigkeit, daß unter den zahlreichen Gliedertieren, welche er auf photo-mechanische Reaktion des Irispigmentes geprüft hat, nur die Nachttiere eine Pigmentverschiebung zeigten; es sind dies jene Tiere, welche ihre Augen sowohl bei Tage, als auch bei Nacht zu benutzen haben. Eine derartige Pigmentverschiebung würde nach seiner Ansicht bei einem Auge, das kein Superpositionsbild hat, sinnlos sein. „Andererseits wird man aus dem Vorhandensein der Pigmentverschiebung auf Belichtung in zweifelhaften Fällen einen Fingerzeig dafür entnehmen können, daß man es mit einem Superpositionsbilde, nicht mit einem Appositionsbilde zu tun habe.“

Die Untersuchungen, welche ich in dieser Hinsicht mit den Augen von *Melolontha* und *Geotrupes* anstellte, brachten nichts Neues; sie bestätigten lediglich das vorhin Angeführte. Außerdem habe ich auch die Augen der Cicindeliden, Käfer, welche ausschließlich als Tagestiere bezeichnet werden können, untersucht. Man findet sie fast nur im hellen Sonnenlichte fliegen, während sie sich bereits an trüben Tagen zwischen Gräsern verborgen halten und nur geringe Beweglichkeit zeigen.

Einige der zur Untersuchung bestimmten Käfer hatte ich vor der Tötung zwei Stunden lang dem direkten Sonnenlichte ausgesetzt, andere dagegen ebenso lange im Dunkeln gelassen; ich erhielt folgende Resultate:

Taf. XVIII Fig. 16b stellt den Medianschnitt durch ein Rhabdom eines Auges dar, das dem Sonnenlicht ausgesetzt war. Das Irispigment (ip) ist am dichtesten um die Kristallkegelscheide gelagert, während sich zwischen den Kristallkegeln nur wenig Pigment befindet; es hüllte außerdem noch die distale Hälfte der Retinula ein.

Das Retinapigment (rp) umgibt den untern Teil der Retinula und hat sich dem Irispigment so weit genähert, daß nur eine schmale pigmentlose Zone vorhanden ist. Es ist ohne weiteres ersichtlich, daß bei einer derartigen Pigmentlagerung ein Superpositionsbild ausgeschlossen ist. Bei dem Dunkelauge a ist eine Pigmentverschiebung zu erkennen, wie ich sie bei keinem Käfer mit Nachtaugen finden konnte. Das Irispigment (ip) hat sich in distaler Richtung verschoben, so daß es nur noch den kernhaltigen Teil der Retinula umgibt, zwischen den Kristallkegeln jedoch dicht gelagert ist. Auch das Retinulapigment (rp) hat sich in proximaler Richtung verschoben und umhüllte den untersten Teil der Retinula. Hierdurch ist aber, im Vergleich mit dem Lichtauge, zwischen Iris- und Retinapigment eine recht ansehnliche pigmentfreie Zone entstanden.

Diese Pigmentverschiebung dürfte aber noch nicht genügen um ein Superpositionsbild zustande kommen zu lassen, da ja das Irispigment außer dem Kristallkegel noch einen Teil der Retinula einhüllt. Immerhin mag es möglich sein, daß Superpositionsbilder an den äußersten Rändern der Augen zustande kommen, wo die Ommata zur Basalmembran nicht mehr in der Richtung des Radius gestellt sind, sondern mit diesem einen spitzen Winkel bilden.

Diese Pigmentverschiebungen dürften indessen schwerlich bei Tage zustande kommen, da der Unterschied zwischen grellem Sonnenlicht und Schatten kein so großer ist, wie derjenige, welcher diesen Untersuchungen zu Grunde liegt. Unter normalen Verhältnissen dürften daher Superpositionsbilder bei diesen Augen ausgeschlossen sein. Die Cicindeliden sind außerdem Käfer, welche nur bei Tage auf Beute ausgehen, nachts dagegen ruhen, daher auch keine Superpositionsbilder brauchen. Wozu kommen dann bei ihnen die Pigmentverschiebungen vor? Sie wären nach der Theorie von Exner sinnlos.

Es liegt mir ferne, auf Grund dieses einen gegen die Richtigkeit sprechenden Befundes, die ganze Theorie vom Zwecke der Pigmentverschiebung angreifen zu wollen. Bis durch weitere Untersuchungen ähnliche Fälle bekannt geworden sind, kann er möglicherweise als Ausnahme angesehen werden.

B. Käfer ohne Kristallkegel.

1. Dioptrischer Apparat.

Malacodermata, Elaterides, Dermestides, Byrrhides.

Zwei Familien, die Malacodermata und Elaterides nahmen bisher in bezug auf die Augen eine besondere Stellung unter den Käfern mit euconen Augen ein. Man nahm an, daß die Kristallkegel mit der Cornea vollkommen verwachsen sind, so daß auch nicht die Spur einer Grenze zwischen beiden zu erkennen ist. Die erste Begründung für diese Ansicht finden sich in den Untersuchungen von Leydig (1855) und Max Schultze (1868). Wir lesen bei ersterem Forscher: „Eine eigentümliche Beschaffenheit der Kristallkegel gewahre ich bei *Elater noctilucus*. Während bei den vorausgegangenen Käfern diese Gebilde weich sind und in Wasser, Essigsäure etc. sich leicht verändern, zeigen sie hier eine derbe Natur. Sie bestehen aus Kern und Schale, welche letztere durch unmittelbare Erweiterung des Nervenfadens gebildet ist. Nach Zusatz von Kalilauge schwellen sie leicht an und spalten sich, ohne jedoch auseinander zu fallen nach der Quere in schmale scheibenartige Schichten; das vordere Ende scheint auch mit der dazu gehörigen allgemeinen Scheide fester der Hornhaut angewachsen zu sein.“ Ähnliches beobachtete er auch bei *Cantharis melanura* Fabr. In gleicher Weise gestalteten sich auch die Untersuchungen von Max Schultze (1868): „Bei einigen Käfern gewinnen sie die Härte des Chitinpanzers und bilden mit der Cornea ein Ganzes, wie Leydig (1855) zuerst bei *Elater noctilucus*, dann bei *Lampyrus* und *Cantharis melanura* beobachtete. Die Hornhaut erscheint nach innen wie mit stumpfen Stacheln dicht besetzt. Andere Kristallkegel hinter diesen mit der Hornhaut verwachsenen fehlen. Sie lassen sich nur mit Gewalt von der Hornhaut trennen und brechen dann mit unregelmäßigen Bruchflächen ab, ein Beweis für den innigsten Zusammenhang mit jener Haut, welcher letzterer sie auch in der Resistenz gegen Säuren und Alkalien gleichen.“

„Ganz ähnlich ist das Verhalten bei *Elater noctilucus*, wie ich nach eigenen Untersuchungen dieses merkwürdigen Käfers bestätigen kann, nur übertrifft die Dicke der Hornhaut die von *Lampyrus* bedeutend, auch finde ich zwischen Cornea und Kristallkegel eine scharf markierte Grenzlinie. Bei *Lampyrus* und *Elater noctilucus* ist keine Spur der Semperschen Kerne wahrzunehmen.“

„Die chitinisierten Kristallkegel von *Lampyrus* lassen bei längerem Aufenthalte in konzentrierter Oxalsäurelösung eine Schichtung von Bogenlinien, nahezu konzentrisch dem unteren abgerundeten Ende erkennen. Es sind dies Linien, die

wahrscheinlich auf Wachstumserscheinungen zurückzuführen sind und auf der Anwesenheit wasserärmerer und wasserreicherer Schichten beruhen, die sich in Säuren verschieden resistent verhalten.“

Aus dieser Beschreibung, sowie aus seiner vorzüglichen Abbildung (Taf. 2 Fig. 27) geht eigentlich bereits hervor, daß die vermeintlichen Kristallkegel ein Teil der Cornea sind und lediglich ihre Form berechtigte dazu sie mit Kristallkegeln zu vergleichen. Man muß der Ansicht dieser Zeit, nach welcher die zusammengesetzten Augen sämtlicher Insekten Kristallkegel haben, Rechnung tragen, um den Widerspruch verstehen zu können.

Diese Ansicht erhielt noch eine wesentliche Unterstützung durch die Untersuchungen Grenachers (1879), welcher einen Vergleich zwischen den Augen von *Cantharis fusca* und *Limulus* anstellte. Er fand, daß bei *Cantharis fusca* der Kristallkegel von der Linsenfazette durch einen weiten Zwischenraum getrennt ist. Eine Chitinmasse, welche augenscheinlich erst nach Bildung beider ausgeschieden wurde, soll jedoch verursacht haben, daß die beiden Bildungen, die denselben zelligen Elementen ihre Entstehung verdanken, zu einem unbeweglichen und untrennbaren Ganzen verbunden wurden.

Die Zellen, welche diese mit der Cornea verwachsenen Kristallkegel bilden, sind weder den Autoren noch Grenacher bekannt.

Auch Exner (1891) fand, daß bei *Cantharis fusca*, *Rhagonycha melanura*, *Lampyrus splendidula* und *Elater* die Kristallkegel mit der Cornea verwachsen sind. „Die Kristallkegel sind mit der Cornea verwachsen, nur sieht man bei *Cantharis fusca* eine Trennungsfäche zwischen beiden. Sie hebt sich bei Färbung mit Säurefuchsin und Pikrinsäure in gesättigtem Ton ab. Im hinteren Ende der Kegel sieht man kleine auch kegelförmige Gebilde eingelassen.“

Bei *Trichodes* sah Exner die hintere Wölbung der Cornea anscheinend in eine blättrige-gallertartige Masse übergehen, die ihm eine Vorstufe des Zustandes zu sein scheint, der bei *Cantharis fusca* existiert. Das Leuchtkäferchen, bei dem der eingeschlossene Kegel nicht mehr gesehen wird, stellt nach seiner Ansicht eine weitere Entwicklungsstufe dar.

Ich habe bei *Cantharis dispar* und *Rhagonycha melanura* F. die gleichen Verhältnisse gefunden. Der abgeschmürte Teil des Corneafortsatzes hebt sich stark von seiner Umgebung ab und hat ausgesprochen die Form eines Kristallkegels.

Bereits Carrière (1886) machte darauf aufmerksam, daß die Schichten der Cornea oft ungleiche Härten besitzen, welche dadurch auffallen, daß sich die äußere nicht, die innere stark mit Carmin und Hämatoxylin färbt. „Oft zerfällt der innere Teil der Cornealinse in zwei Abschnitte von ungleicher Beschaffenheit, von denen der innerste kegelförmige am weichsten ist. Alle drei Teile stehen in unmittelbarem Zusammenhange, doch ist gerade wegen der verschiedenen Dichte oft eine (konvexe) Grenze zwischen dem zweiten und dritten, eine weniger scharfe konvexe oder konkave Grenze zwischen dem zweiten Abschnitt bemerkbar.“

Bei der Untersuchung dieser Augen fiel mir zunächst auf, daß sie sich bei Anfertigung von Querschnitten anders verhielten, als die Augen mit Kristallkegeln. Diese setzten nach Entfernung der Cornea dem Messer keinen nennenswerten Widerstand entgegen. Die Segmente der Kristallkegel trennten sich zwar öfters

von einander, ein Abbrechen und eine damit verbundene Änderung ihrer Lage konnte ich jedoch niemals bemerken. Die vermeintlichen Kristallkegel in den Augen der Elateriden und Melacodermata setzten jedoch dem Messer einen großen Widerstand entgegen. Sie brachen meistens dicht an der Cornea ab, so daß trotz Anwendung von Mastix-Collodium nur wenig brauchbare Querschnitte erzielt werden konnten. Auf Längsschnitten konnte ich dagegen häufig ein Einreißen der vermeintlichen Kristallkegel beobachten, was bei echten Kristallkegeln nie vorkam. Außerdem vermochte ich, selbst auf dünnen Schnitten, bei keinem dieser Augen die kreuzförmige Trennungslinie der Kristallkegelsegmente zu finden.

Diese Umstände ließen mich bereits daran zweifeln, daß diese langen Fortsätze der Cornea als Kristallkegel aufzufassen sind. Ich wäre indessen wohl kaum zu einem Resultate gelangt, wenn ich nicht in dem Auge von *Eros aurora* gewissermaßen den Schlüssel zum Verständnis der anderen Augen gefunden hätte.

Die von Carrière (1888) und Exner (1891) angegebenen Färbemethoden brachten zwar die lamellöse Struktur der Cornea und ihrer Fortsätze gut zum Ausdruck; nennenswerte Aufschlüsse konnte ich jedoch nicht damit erzielen. Heidenhainsches Hämatoxylin war zur Färbung der Kerne und der Rhabdome nötig, zeigte sich dagegen bei Färbung der Cornea unbrauchbar, da es dieselbe gleichmäßig färbte. Sehr brauchbar waren dagegen die Resultate die ich mit Flemmingscher Dreifachfärbung erzielte, da die einzelnen Schichten der Cornea und ihrer Fortsätze mit außerordentlicher Deutlichkeit hervortraten. Die vermeintlichen Kristallkegel werde ich in der Folge als Corneafortsatz (*Processus corneae*) bezeichnen. Die Berechtigung hierzu wird aus der folgenden Beschreibung der einzelnen Augen hervorgehen.

Melacodermata. *Eros aurora* F. (Taf. XIX Fig. 35).

Der distale Teil der Cornea (Cd), in welchem die einzelnen Fazetten miteinander verschmolzen sind, färbt sich blaß violett. In gleicher Weise färbt sich auch der innere Teil (ci) des Corneafortsatzes (Pc) und zwar geht diese violette Färbung ununterbrochen von der Corneafazette in diesen über. Aus dieser gleichmäßigen Färbung kann gefolgert werden, daß Corneafazette und innerer Teil des Corneafortsatzes aus Chitin von gleicher Beschaffenheit bestehen; sie müssen daher als ein homogenes Ganzes bezeichnet werden. An der Peripherie ist der innere Teil stärker gefärbt. Der Übergang zur helleren Färbung findet jedoch allmählig statt. Auch die Corneafazette hat an ihrer distalen konvexen Wölbung eine dunkler gefärbte Partie. Der innere Teil ist von einer, sich im allgemeinen hellgelb bis orange färbenden Schichte umgeben, welche ich in der Folge als äußere Schichte (ca) des Corneafortsatzes bezeichne. Diese verschiedenen Schichten, sowie die Fazetten selbst, stehen mit den benachbarten in innigem Zusammenhange, so daß ich eine Trennungslinie nicht erkennen konnte. Der innere Teil zeigt distal eine flache Einschnürung, der äußere dagegen eine dieselbe ausfüllende Verdickung. Die verschiedenartige Färbbarkeit der Cornea dürfte in einer ungleichen chemischen Beschaffenheit, Härte oder verschiedenem Wassergehalt beruhen. Wenn auch eine Schichtung der Cornea in Richtung der Längsachse vorhanden ist, so fehlt sie in senkrechter Richtung zu dieser Achse gänzlich. Es liegt demnach keine Berechtigung vor, den Corneafortsatz bei diesem Auge als Kristallkegel zu bezeichnen.

Über die Lage der Semperschen Zellen bei diesen Augen konnte ich in der Literatur keine Angaben finden. Grenacher stellt lediglich Kristallkegel von *Cantharis fusca* dar; Exner bezeichnet den Teil des Auges, der zwischen Cornea und Retinula gelegen ist, als Glaskörper der Autoren. Man wird die Semperschen Kerne auch vergebens an der Stelle suchen, an welcher sie sich bei den euconen Augen befinden.

Auf dem Medianschnitt sieht man zahlreiche Kerne in dem Raum zwischen Cornea und Retinula zerstreut liegen. Von diesen Kernen fallen je zwei (kk) durch ihre isolierte Lage, proximal von dem Corneafortsatz, auf. Sie sind auch in der Form etwas gedrungener und liegen in je zwei Zellen (kz), welche sich an das Ende des Corneafortsatzes anschließen und sich bis zur Retinula erstrecken. Diese nehmen in proximaler Richtung an Durchmesser ab und bilden zusammen einen Konus. Die Kerne haben nicht immer die gleiche Lage; ich fand sie ebenso oft dicht unterhalb der Corneafortsätze, als in einiger Entfernung von diesen liegen.

Auf Querschnitten durch diese Zellen in Höhe eines Kernes (Taf. XIX Fig. 36D) sieht man, daß dieser Konus aus vier Zellen (kz) besteht, welche dicht aneinander gelagert sind und unregelmäßige Gestalt haben. Sie haben die gleiche Lage, wie die Semperschen Zellen bei den aconen Augen, schließen sich wie diese an die Cornea an und dürften daher auch bei diesem Auge als solche bezeichnet werden.

Auf dem Medianschnitt erkannte ich ferner, daß zu beiden Seiten der Semperschen Zellen je eine weitere Zelle liegt (ch), die sich von ihrer Umgebung durch ein helleres Plasma unterscheidet, und sich zu seiten des Corneafortsatzes bis zu dessen distalem Ende erstreckt. In ihnen fand ich zwei Kerne (chk) und zwar dicht am unteren Ende des Corneafortsatzes liegen, die jedoch die gleiche Form, wie die Kerne zwischen den Corneafortsätzen, haben. Sie wurden oft so getroffen, daß nur ein Kern auf dem Schnitte zu sehen war (Omnia b) und lagen nicht ständig in gleicher Höhe. Dicht an ihnen liegen zwei weitere Kerne (Pzk) von gleicher Gestalt wie die vorigen und ebenfalls in verschiedener Höhe, von denen auf Omnia b nur einer zu sehen ist. Nur Querschnitte vermögen eine weitere Aufklärung über die Natur dieser Kerne zu bieten. Auf einem solchen durch die Spitze des Corneafortsatzes (Taf. XIX Fig. 36C) erkannte ich, daß derselbe von vier Zellen (ch) umgeben ist, welche sich durch ihr helles und fein granuliertes Plasma auszeichnen und in welchen, jedoch bei den einzelnen Ommatidien wechselnd, ein bis vier Kerne (chk) liegen. Auf dem folgenden, weiter distal geführten Querschnitt (Taf. XIX Fig. 36B) waren diese vier Zellen zwar nicht zu erkennen, dagegen fand ich vier Kerne (chk) um den Corneafortsatz liegen und zwar dicht an ihn gepreßt. Sie liegen nicht immer wie hier von einander getrennt, sondern treten öfters seitlich derartig mit einander in Berührung, daß der Corneafortsatz von ihnen vollständig eingehüllt wird und sie nur schwer von einander zu unterscheiden sind.

Diese Kerne gehören offenbar zu den bei Fig. 36C erwähnten Zellen mit hellem Plasma. In einem noch weiter distal geführten Querschnitt (Fig. 36A) sind diese Zellen (ch) wieder deutlich zu erkennen; es befinden sich jedoch nur mehr zwei Kerne (chk) in ihnen, woraus ich schließe, daß die Kerne dieser Zellen in verschiedener Höhe liegen, so daß sie nicht gleichzeitig von jeder Schnittebene getroffen werden.

Beim Vergleich dieser Querschnitte mit dem dazu gehörigen Medianschnitt (Fig. 35), findet man, daß diese den Corneafortsatz umgebenden vier Zellen mit jenen identisch sind, welche auf dem Medianschnitt zu seiten der Semperschen Zellen liegen (ch). Über ihre Funktion vermag ich nichts anzugeben und kann sie daher nur ihrer Lage nach als Hüllzellen bezeichnen. Die in ihnen liegenden vier Kerne entsprechen jenen, welche auf dem Medianschnitt zu seiten der Spitze des Corneafortsatzes liegen (chk). Sie sind von einer großen Anzahl anderer Kerne umgeben (Fig. 36B), von welchen zwei durch ihre langgestreckte Gestalt auffallen (Pzk). Diese sind mit den Kernen identisch, welche auf dem Medianschnitt den Kernen der Hüllzellen (chk) dicht anliegen und dürften als Kerne der Hauptpigmentzellen anzusprechen sein.

Die übrigen Kerne (pzk), welche sich noch zwischen den Corneafortsätzen befinden und dieselben in unregelmäßiger Anordnung umgeben (Fig. 36A u. B), gehören zu den Nebenpigmentzellen.

Lampyris noctiluca L.

Auf einem Medianschnitt durch dieses Auge (Taf. XX Fig. 37) sieht man, daß die innere Corneaschichte (ci) sich wie bei *Eros aurora* tief in den Corneafortsatz (Pc) hinein erstreckt. Der innere Teil der Corneafazette (Cd) ist hier dunkler gefärbt als wie bei *Eros aurora* und mit dem der benachbarten Fazette durch eine dünne, ebenso gefärbte Brücke verbunden. Wir haben bei *Eros aurora* gesehen, daß die äußere Schichte des Corneafortsatzes (ca) auf Kosten der inneren Schichte (ci) distal eine schwache Verdickung aufweist. Sie hat bei dem Auge von *Lampyris* so zugenommen, daß die innere dunkle Schichte in zwei Teile zerlegt wird, welche nur mehr durch einen dünnen Strang mit einander verbunden sind. Auch in distaler Richtung ist die helle Schichte zwischen die Corneafazetten vorgedrungen; an der Peripherie der Corneafortsätze ist sie mit einem dunklen Saum versehen.

Auf Medianschnitten, welche mit Heidenhain'schem Hämatoxylin gefärbt sind, tritt die lamellöse Struktur der Cornea gut hervor.

Wie bei *Eros aurora* sind die Cornea und ihre Fortsätze in der Richtung der Längsachse aus verschiedenem Chitin zusammengesetzt. Es ist aber deutlich zu erkennen, daß der keulenförmige innere Teil des Corneafortsatzes von gleicher Beschaffenheit ist, wie der innere dunkle Teil der Fazette und mit ihr ein homogenes Ganzes bildet. Demnach kann auch hier von einem Kristallkegel nicht gesprochen werden.

Die Kerne der Nebenpigmentzellen sind nicht wie bei *Eros aurora* auf die Räume zwischen den Corneafortsätzen beschränkt, sondern liegen auch zwischen diesen und den Ritinulä, wodurch die Orientierung auf Medianschnitten bedeutend erschwert wird.

Ich fand in der Verlängerung des Corneafortsatzes ebenfalls zwei Zellen (kz), welche sich bis zur Retinula erstrecken und sich in proximaler Richtung konisch zuspitzen. Es sind die Semperschen Zellen, deren Kerne (kk) von denen der Nebenpigmentzellen (pzk) nicht zu unterscheiden und nur daran zu erkennen sind, daß sie in der Verlängerung des Corneafortsatzes liegen. Ihre Lage kann recht verschieden sein; ich fand sie manchmal in einiger Entfernung vom Corneafortsatz in verschiedener Höhe liegen, wie bei *Omnia* a, manchmal aber auch dicht an den

Corneafortsatz gepreßt, wie bei *Omnia* b. Querschnitte durch diesen Teil des Auges (Taf. XX Fig. 38A) lassen erkennen, daß die Semperschen Zellen (kz) segmentartige Gestalt haben und mit den Innenflächen aneinander gelagert sind. Ihre ziemlich großen Kerne (kk) kommen, ihrer Lage auf dem Medianschnitt entsprechend, nicht sämtlich auf einem Querschnitt zur Darstellung. Den Außenseiten der Semperschen Zellen liegen zwei langgestreckte Kerne (Pzk) an. Sie entsprechen den Kernen, welche wir auf dem Medianschnitt, proximal vom Corneafortsatz, an den Außenseiten der Semperschen Zellen liegen sehen und sind die Kerne der Hauptpigmentzellen. Die Kerne der Nebepigmentzellen (pzk) sind von geringem Durchmesser und liegen um die Semperschen Zellen in unregelmäßiger Anordnung. Ich fand aber noch zwei kleine Kerne (chk) zwischen denen der Hauptpigmentzellen und dem Corneafortsatz, die ich im Vergleich mit dem Auge von *Eros aurora*, für die Kerne der Hüllzellen halte. Diese konnte ich jedoch weder auf Median- noch auf Querschnitten finden.

Rhagonycha melanura F.

Bei Betrachtung eines Medianschnittes durch die Cornea (Taf. XX Fig. 39) findet man in dem hellen Corneafortsatz einen dunkel gefärbten Teil (ei), der die typische Form eines Kristallkegels hat. Der äußere Teil der Cornea (Cd) ist gleichfalls gegen diesen vermeintlichen Kristallkegel zu dunkler gefärbt und spitz ausgezogen. Die Cornea von *Cantharis fusca*, welche Grenacher (1879) beschrieben hat, gleicht der von *Rhagonycha melanura* und es ist leicht verständlich, daß er diesen dunklen Teil für einen Kristallkegel hielt, der mit der Cornea durch eine chitinige Masse zu einem untrennbaren Ganzen verbunden ist.

Vergleichen wir aber dieses Auge mit dem von *Lampyrus noctiluca*, so werden wir leicht zu einer anderen Auslegung gelangen können.

Wir haben bei *Lampyrus* gesehen, daß die helle äußere Schichte des Corneafortsatzes so zugenommen hat, daß durch sie die innere dunkle Schichte in zwei Hälften geteilt wurde, die nur mehr durch ein dünnes Band mit einander verbunden sind. Stellen wir uns nun vor, daß die helle Schichte derartig zugenommen hat, daß die beiden innern dunklen Teile vollständig von einander getrennt wurden, so erhalten wir eine Cornea wie bei *Rhagonycha*. Der vermeintliche Kristallkegel wäre demnach nichts wie ein abgeschnürter Teil der inneren dunklen Corneaschichte. Im Gegensatz zu der Theorie Grenachers wäre er nicht durch die helle Substanz mit der Corneafazette zu einem Ganzen verbunden, sondern von ihr getrennt worden. Ich werde später noch andere Gründe anführen, weshalb dem dunklen Kern die Eigenschaften eines Kristallkegels abzusprechen sind.

Die Hüllzellen konnte ich bei diesem Auge nicht erkennen, wohl aber ihre Kerne (chk), welche dem proximalen Ende des Corneafortsatzes dicht anliegen. Die Kerne der Hauptpigmentzellen (Pzk) waren nicht auf einem Schnitte gleichzeitig zu finden; sie liegen dicht unterhalb der Kerne der Hüllzellen. Die anderen Kerne, welche zwischen den Corneafortsätzen liegen, gehören zu den Nebepigmentzellen.

Cantharis dispar F.

Die Cornea dieses Auges ist wie die, von *Rhagonycha* beschaffen. Von einigen nebensächlichen Abweichungen in der Form abgesehen, sieht man auf dem Median-

schnitt (Taf. XX Fig. 40), daß die distale innere Schichte der Cornea (Cd) von der benachbarten Fazette durch die helle äußere Schichte getrennt ist. Auffallend ist, daß die Corneafortsätze so nahe aneinander liegen, daß die Kerne der Nebenzellen aus den Zwischenräumen verschwunden sind. Sie liegen lediglich in dem Raume zwischen den Corneafortsätzen und Retinulä. Dieser Umstand erschwerte die Orientierung in Bezug auf die verschiedenen Kerne ungemein. Die Fortsätze der Cornea sind außerdem sehr hart; sie brachen bei der Anfertigung von Querschnitten ab und zerstörten die umliegenden Teile. Es gelang mir daher nicht, sowohl bei diesem Auge als dem von *Rhagonycha*, brauchbare Serienquerschnitte distal von der Retinula zu erhalten. Ich konnte lediglich erkennen, daß ein bis zwei isolierte Kerne, innerhalb eines Kranzes von Pigmentzellkernen lagen. Auf dem Medianschnitt liegen diese Kerne (kk) in der Verlängerung der Corneafortsätze in einem hellen Raume, haben jedoch dieselbe langgestreckte Form wie die der Nebenzellen (pzk). Ihrer Lage nach entsprechen sie den Semperschen Kernen.

Die Corneahülle (ch) konnte ich nur bis zur Spitze des Corneafortsatzes verfolgen; die zu ihr gehörenden sehr kleinen Kerne (chk) waren deutlich sichtbar. Die Kerne der Hauptpigmentzellen (Pzk) liegen zu seiten des Corneafortsatzes an dessen Ende und sind etwas von ihnen abgerückt.

Elaterides.

Die Cornea hat nicht die typische Schichtung in der Richtung der Längsachse wie bei den Vertretern der Malacodermata. Die sich violett färbende Schichte, welche ich auch hier als innere bezeichnen will, dringt nicht so tief in die helle, orange gefärbte äußere Schichte ein. Immerhin fand ich letztere stets als haubenartigen Überzug der ersteren.

Elater sanguineus L.

Die Corneafazette (Cd) färbte sich auf Medianschnitten (Taf. XX Fig. 42) im Grundton blaß violete. Es traten jedoch einzelne lamellenartig gestaltete Partien auf, die sich besonders dunkel färbten. Von ihnen tritt die unterste (ci) durch ihre Stärke hervor und dringt in den hellen Corneafortsatz (Pc) ein, indem sie sich in proximaler Richtung zuspitzt. Auch der Corneafortsatz scheint nicht homogen beschaffen zu sein, da in ihm zwei dunkler gefärbte Längsstreifen sichtbar sind.

Jeder Corneafortsatz steht mit dem benachbarten in Verbindung, indem die hellen äußeren Schichten in einander übergehen. Die Fazetten (Cd) sind jedoch durch nahezu farblose Streifen von einander getrennt. Die Töne gehen in einander über, so daß zwischen den verschieden gefärbten Schichten keine scharfe Grenze zu erkennen ist.

Die Semperschen Kerne machen sich durch ihre isolierte Lage zwischen Corneafortsatz und Retinula ganz besonders bemerkbar, liegen nahezu alle in gleicher Höhe und dicht aneinander gedrängt in einem Konus, der durch die Semperschen Zellen (kz) gebildet wird. Das Lumen der Zellen wird von den Kernen (kk) fast vollständig ausgefüllt; mitunter konnte ich eine, durch die Kerne verursachte Anschwellung der Zellen beobachten. Die Zellen spitzen sich in proximaler Richtung

stark zu und treten mit dem distalen Ende der Retinula in Verbindung, während sie in entgegengesetzter Richtung eine Hülle um den Corneafortsatz bilden.

Auf Querschnitten (Taf. XXI Fig. 43A) durch die Semperschen Kerne (kk) waren nur diese, die Zellgrenzen jedoch nicht zu erkennen.

Die Kerne sind von einem hellen Hof umgeben, der mit einer lichtbrechenden Substanz (x) erfüllt ist. Durch zarte Linien wird sie in zwei Hälften geteilt, was auf tiefer gelegenen Querschnitten (Taf. XXI Fig. 43B, x) noch deutlicher zum Ausdruck kommt. Auf diesem Schnitte sind die Semperschen Zellen (kz), infolge ihres stark granulierten Plasmas, nicht getrennt zu erkennen. Auf dem Medianschnitte (Fig. 42) sieht man, daß diese Zellen mit lichtbrechendem Inhalt (x) die Semperschen Zellen (kz) zwischen Corneafortsatz und Retinula einhüllen. Ich konnte in ihnen keine Kerne finden und vermag auch keine Erklärung für ihre Funktion zu geben.

Sie werden von den Nebepigmentzellen (ip) (Taf. XXI Fig. 43A), deren Kerne zwischen den Corneafortsätzen liegen, röhrenförmig umgeben. Die Kerne der Hauptpigmentzellen (Pzk) liegen zu seiten der Spitze des Corneafortsatzes und unterscheiden sich von den langen Kernen der Nebepigmentzellen durch ihre rundliche Gestalt.

Ludius cupreus v. *aeruginosus* F. (Taf. XXI Fig. 44).

Der violett gefärbte Teil der Cornea bildet auch den Hauptbestandteil des Corneafortsatzes. Die Cornea ist im äußeren Teil hell gefärbt und nimmt beim Übergang in den Fortsatz (Pc) eine dunkel violette Farbe an. Die äußere hellgelb gefärbte Schichte (ca) ist von geringer Dimension und überzieht die innere (ci) kappenartig. Bei Färbung mit Hämatoxylin tritt die lamellöse Struktur des Corneafortsatzes deutlich hervor. An diesen setzt sich ein weiterer, langgestreckter und sich hell färbender Konus an, welcher den Corneafortsatz ebenfalls kappenförmig überzieht und gewissermaßen einen Fortsatz von ihm bildet (kz). Er erstreckt sich bis zur Retinula und ist an seinem unteren Ende abgerundet. Eine Zusammensetzung aus Zellen konnte ich an ihm nicht erkennen.

Auf Medianschnitten fand ich vier Kerne, welche ihm dicht anliegen; zwei von ihnen liegen in Höhe des proximalen Endes (kk), die andern zwei distal von diesen (Pzk).

Auf Querschnitten konnte ich erkennen, daß distal zwei, proximal vier Kerne liegen, wovon die ersteren zu den Hauptpigmentzellen gehören. Es ist nun schwer zu entscheiden als was sowohl diese vier Kerne als der von ihnen eingeschlossene Konus anzusehen sind. Ich halte ihn für den Komplex der Semperschen Zellen, deren Kerne jedoch nicht innerhalb der Zellen liegen. Letzteres dürfte nicht dagegen sprechen, da ja auch bei den pseudocenen Augen die Kerne am Ende der Semperschen Zellen liegen.

Die Kerne der Nebepigmentzellen, welche durch ihre spindelförmige Gestalt auffallen (pzk) liegen zwischen den Corneafortsätzen dicht über den Retinulä.

Corymbites aeneus L.

Die Cornea gleicht der von *Dermestes lardarius* (Taf. XXI Fig. 45). Der Übergang der Cornea in die Fortsätze trat sehr gut hervor, da die helle Färbung der

Corneafazette tief in den Fortsatz hinein verfolgt werden konnte. Dieser ist im inneren Teil nur an der Peripherie und an der Spitze dunkler gefärbt. Der äußere Teil des Corneafortsatzes überzieht den inneren als schmales helles Band. Eine Trennung der benachbarten Fazetten war nicht zu erkennen.

Eine eigentümliche Anordnung zeigen die Semperschen Kerne, die sämtlich hinter einander in der Verlängerung der Längsachse der Corneafazette liegen, und sich von den umliegenden Kernen durch ihre Chromatin unterscheiden. Dieses hält den Farbstoff sehr lange fest, ist stark konzentriert und läßt keine Struktur erkennen.

Diese vier Kerne liegen innerhalb zweier Zellgrenzen, die an dem Corneafortsatz beginnen und mit der Retinula in Verbindung stehen. Über die Gruppierung der Semperschen Zellen, welche wohl auf einem Medianschnitt durch besagte Zellgrenzen zum Ausdruck gebracht werden, vermag ich keine weiteren Aufschlüsse zu geben, da die Querschnitte infolge der harten Corneazapfen mißlingen.

Die Kerne der Hauptpigmentzellen liegen an der Spitze des Corneafortsatzes; auch bei diesem Auge konnte ich keine Stelle finden, auf der die zwei Kerne gleichzeitig und in gleicher Höhe zu sehen gewesen wären.

Der inneren Seite des Corneafortsatzes lag ein Kern an, der ebenso geformt ist, wie der an der Außenseite liegende Hauptpigmentzellkern; er lag aber höher wie dieser. Es wäre möglich, daß er gleichfalls der Kern einer Hauptpigmentzelle ist.

Die Kerne der Nebenzellen liegen hauptsächlich zwischen den Corneafortsätzen und nur vereinzelt in Höhe der Semperschen Kerne.

Auch bei diesem Auge ist die Existenz eines Kristallkegels ausgeschlossen.

Dermestes lardarius L. und *Byrrhus pilula* L.

In Anbetracht der Kleinheit dieser Augen und der damit verknüpften Schwierigkeiten mußte ich mich mit der Untersuchung von nur je einer Art der beiden Familien begnügen, welchen die genannten Formen angehören.

Auf dem Medianschnitt durch das Auge von *Dermestes* (Taf. XXI Fig. 45) ist die Cornea (Cd) hell violett gefärbt; diese Schichte (ci) reicht tief in den Corneafortsatz hinein und nimmt innerhalb desselben nur an ihrer Peripherie und an der Spitze eine dunklere Färbung an. Sie ist wie bei *Eros aurora* von einer hellorange gefärbten Schichte (ca) umgeben.

Der Raum zwischen den Corneafortsätzen und den Retinulä wird durch langgestreckte Zellen (kz) ausgefüllt, die sich an die Corneafortsätze ansetzen und in proximaler Richtung nur wenig an Durchmesser abnehmen. Ihr Lumen ist mit einem Plasma von ausgeprägt wabiger Struktur erfüllt. Sie dürften den Semperschen Zellen entsprechen; die zu ihnen gehörigen Kerne (kk) liegen zu einer Gruppe vereinigt zwischen Corneafortsatz und Retinula. Die Kerne der Hauptpigmentzellen (Pzk) liegen zu seiten der Spitze des Corneafortsatzes; sie waren auf Medianschnitten nur vereinzelt sichtbar. Die Kerne der Nebenzellen liegen zwischen den Corneafortsätzen.

Byrrhus pilula L.

Die Cornea, die wie bei *Dermestes* beschaffen ist, zeigte gleichfalls eine lamellöse Struktur, die auch in den Corneafortsätzen deutlich zu erkennen war.

Von einer Beschreibung der Kerne muß ich absehen, da sie nur undeutlich zur Darstellung gelangten. Das Resultat dieser Untersuchungen fasse ich kurz in folgende Sätze zusammen.

1. Verschiedene Konsistenz der Corneazapfen und der Kristallkegel, was sich durch verschiedenen Widerstand gegen das Mikrotommesser äußert.

2. Zusammensetzung der Cornea aus sich verschieden färbendem Chitin. Dies ermöglicht zu erkennen, daß Corneafacette und deren Fortsatz homogen sind.

3. Die in den Corneafortsätzen liegenden isolierten, kristallkegelähnlichen Gebilde kann man sich dadurch entstanden denken, daß sie von der Corneafacette durch die helle Schichte abgetrennt wurden.

4. Eine lamellöse Struktur, wie sie der Cornea ständig zukommt, konnte ich bei den meisten Augen im Corneafortsatz gleichfalls erkennen.

5. Die Semperschen Zellen mit ihren Kernen liegen stets zwischen Corneafortsatz und Retinula und schließen sich an das proximale Ende des ersteren an.

6. Eine Zusammensetzung des Corneafortsatzes aus vier Segmenten, wie bei den Kristallkegeln, war ich bei keinem Auge zu finden im Stande.

Diese Gründe berechtigen mich wohl den angeführten Augen den Besitz eines Kristallkegels abzusprechen und sie demgemäß nicht mehr zu den aconen zu zählen, was jedoch keineswegs ausschließt, daß sie diesen physiologisch gleichwertig sind.

Zum Vergleich habe ich die Cornea nebst Kristallkegel von *Dyticus marginalis* auf die gleiche Weise gefärbt und erhielt folgende Resultate. Die Cornea färbte sich sehr hell karminrot, also anders wie der Kristallkegel, bei welchem ich wie bei den Malacodermata ebenfalls zwei verschiedene Schichten, eine innere violette und eine äußere hell orange gefärbte fand; außerdem trat die Trennungslinie der Kristallkegelsegmente deutlich hervor. Es läßt dies darauf schließen, daß doch eine gewisse Verwandtschaft zwischen diesen Augen besteht, worüber vielleicht die Entwicklungsgeschichte Aufschluß geben könnte. Ich beabsichtige daher in einiger Zeit einen Käfer, dessen Auge mit einem Corneafortsatz versehen ist, in diesem Sinne zu untersuchen.

Es entsteht nun noch die Frage zu welcher Gruppe diese Augen zu rechnen sind.

Sowohl der Corneafortsatz, als der in ihm liegende vermeintliche Kristallkegel legen es nahe, dieses Auge als ein pseudocones zu bezeichnen, wenn dieser Name nicht bereits für eine andere Art von Augen vergeben wäre. Da in ihm die Semperschen Zellen (Kristallzellen Grenachers) zeitlebens erhalten bleiben und lediglich die Cornea ausscheiden, muß es als acones bezeichnet werden. Die Semperschen Zellen unterscheiden sich von denen der bisher bekamten aconen Augen, lediglich durch ihre langgestreckte Form, was jedoch kein Hindernis sein kann, sie als homolog mit diesen zu bezeichnen. Unter den von Grenacher untersuchten aconen Augen kommen bei den Semperschen Zellen gleichfalls die heterogensten Formen vor; sie wechseln zwischen einer flachen Form wie bei *Forficula auricularia* und einer langgestreckten wie bei *Notonecta glauca*.

Silphides, Staphylinides, Histerides.

Grenacher (1879) führt unter den euconen Augen auch das von *Necrophorus* an (die Art ist nicht bezeichnet), welches durch den rudimentären Charakter seiner Kristallkegel ausgezeichnet ist. „Hinter den vorn glatten, hinten schwach konvex vorspringenden Corneafacetten liegen von fadenförmigen Pigmentzellen (Pg^{II}) umgeben, lange zuckerhutförmige Kegel, deren Spitzen von den Hauptpigmentzellen umgeben sind. Diese Kegel zerfallen in vier Segmente, die aber kernführend sind und die Kerne sind etwa in ihrer Mitte gelegen; sie sind demnach nicht mit den Kristallkegeln, sondern mit den Kristallzellen identisch.“ Er fand aber auch vier nicht miteinander in Kontakt stehende, nahezu prismatische Stücke, welche dicht an die Cornea anstoßen und je zu einer der Kristallzellen gehören und betrachtet sie als Vertreter der Kristallkegel. Sie sind von schwacher Lichtbrechung, dreikantig und hinten abgerundet. Grenacher rechnet dieses Auge nur bedingungsweise zu den euconen. „Mit den pseudoconen hat es vor allem die relative Lage der Semperschen Kerne zu deren Ausscheidung gemein, die bei beiden hinter derselben liegen. Sonst ist das Kegelfragment keineswegs so flüssig und formlos und insofern dürfte die Einreihung unter die euconen Augen gebilligt werden.“ Eine weitere Verbreitung dieser Augenform ist Grenacher nicht bekannt.

Silphides: Necrophorus.

Die allgemeine Form der zuckerhutförmigen Kegel, welche sich an die Corneafacetten anschließen und aus vier kernhaltigen Zellen bestehen, stimmt nach meiner Untersuchung mit den Angaben Grenachers überein. Die vier prismatischen Stücke, welche Grenacher als Vertreter der Kristallkegel bezeichnet, konnte ich jedoch bei keiner der drei untersuchten Arten finden. Da Grenacher den von ihm untersuchten *Necrophorus* nicht näher bezeichnet, ist es natürlich nicht ausgeschlossen, daß diese Gebilde bei einer Art vorkommen, die ich nicht untersucht habe.

Der Medianschnitt (Taf. XXI Fig. 46) durch zwei Ommata des Auges von *Necrophorus humator* F. möge als Übersichtsbild dienen. Die Augen von *Necrophorus investigator* Zett. und *Necrophorus respillo* F. sind mit Ausnahme kleiner Abweichungen ebenso gebaut.

Das Plasma der Semperschen Zellen ist verschiedenartig beschaffen; distal von den Kernen färbt es sich sehr stark und ist mitunter mit großen Granula durchsetzt, wie bei *Necrophorus investigator*, proximal von den Kernen ist es dagegen sehr hell und von hyaliner Beschaffenheit. Bei *Necrophorus humator* und *respillo* (Taf. XXI Fig. 49) fand ich den Kernen distal helle Kappen aufsitzen, in welchen ich anfänglich etwas ähnliches, wie die von Grenacher beschriebenen Kristallkegel, zu erkennen glaubte.

Ich gelangte jedoch zu der Überzeugung, daß sie lediglich dadurch entstanden sind, daß sich das hyaline Plasma in distaler Richtung über die Kerne hinaus fortsetzt. Da die Kerne das Lumen der Zellen vollständig ausfüllen, erscheint es von dem Plasma, das proximal von den Kernen liegt, vollständig getrennt; ich konnte jedoch erkennen, daß beide Teile gleich beschaffen sind.

Bei *Necrophorus investigator* fand ich in dem dunklen Plasma vereinzelt hellere Stellen, welche auf Querschnitten durch den äußersten Teil in größerer Anzahl und in unregelmäßiger Anordnung auftraten. An den tieferen Stellen kann man sie als lichtbrechende, intracytäre Einschlüsse bezeichnen; im distalen Teil dagegen dürften sie, ihrer oberflächlichen Lage nach zu schließen, dadurch entstanden sein, daß kleine Partikelchen an der Cornea beim Abpräparieren hängen blieben. Als ein Äquivalent der Grenacherschen Kristallkegel kann ich sie nicht betrachten.

Die Kerne (kk), von denen ich in einzelnen Ommatidien fünf fand (Taf. XXI Fig. 48A), zeichnen sich durch geringen Chromatingehalt aus. Die Grenzen der Semperschen Zellen waren im distalen Teil nur bei *Necrophorus vespillo* (Taf. XXI Fig. 50) gut zu erkennen. Aus diesem Querschnitt geht hervor, daß sich nur zwei Zellen in der Mitte berühren. Der von ihnen gebildete Konus erstreckt sich bis zum Rhabdom, seine Spitze wird von den Sehzellen umgeben. Die Hauptpigmentzellen liegen dicht über der Retinula und umschließen die Semperschen Zellen vollständig (Fig. 48B, Pz). Die Kerne der Nebepigmentzellen (pzk) liegen zwischen den Retinulä, sind bei *Necrophorus humator* (Fig. 50) in die Tiefe gerückt, während sie bei den beiden anderen Augen zu seiten des obersten Teiles der Retinulä und auch in Höhe der Hauptpigmentzellkerne liegen.

Das Irispigment ist hauptsächlich im distalen Teil der Ommatidien angehäuft, füllt aber nicht nur den Raum zwischen den Semperschen Zellen aus, sondern dringt auch zwischen die Sehzellen ein (Taf. XXI Fig. 46), so daß der distale Teil des Rhabdoms sich in einer Pigmenthülle befindet. In proximaler Richtung begleitet es sowohl die Retinulä wie auch die Rhabdome als feiner Strang, tritt aber nach außen von der Basalmembran wieder in größerer Menge auf.

Silpha atrata L., *Silpha thoracica* L.

Der dioptrische Apparat entspricht dem von *Necrophorus*, doch konnte ich ein Übergreifen des hyalinen Plasmas über die Semperschen Kerne nicht beobachten. Diese füllen die Zellen seitlich vollkommen aus und passen sich deren Form an (Taf. XXI Fig. 51A). Die Nebepigmentzellen (pz) umgeben die Semperschen Zellen kranzförmig in regelmäßiger Anordnung, doch werden die Zwischenräume zwischen den zu einem Omma gehörigen Pigmentzellen durch indifferente Nebepigmentzellen ausgefüllt. Ihre Kerne sind sowohl zwischen den oberen Enden der Retinulä als auch in Höhe der Kerne der Hauptpigmentzellen zu finden, während diese dicht über der Retinula zu seiten der Semperschen Zellen liegen. Das Pigment füllt den Raum zwischen den Semperschen Zellen vollkommen aus und umgibt die Retinula ihrer ganzen Länge nach als dünne Hülle.

Staphylinides; *Hister sinuatus* F.

Das Auge dieser Käfer ist, von kleineren Abweichungen abgesehen, gleichfalls wie das von *Necrophorus* beschaffen. Charakteristisch ist die Form der Semperschen Kerne, welche die unteren zwei Drittel der gleichnamigen Zellen nahezu ausfüllen; das Chromatin der Kerne ist bei den einzelnen Arten verschieden angeordnet.

Staphylinus erythropterus L.

Die Semperschen Kerne, deren Chromatin brockenförmig verteilt ist, füllen den Teil der Zellen, welcher bei den Silphiden das hyaline Plasma enthält, bis auf einen kleinen Teil am proximalen Ende, vollkommen aus. Die Kerne der Hauptpigmentzellen haben wie die der Nebepigmentzellen eine spindelförmige Gestalt, sind in distaler Richtung spitz ausgezogen und liegen ziemlich dicht an den Semperschen Zellen.

Staphylinus caesareus Cederh. (Taf. XXII Fig. 54).

Das Chromatin der Semperschen Kerne hat sich um die Längsachse der Zellen angeordnet und die Gestalt einer mit Stacheln besetzten Keule angenommen. Die Kerne (kk) füllen den unteren Teil der Zellen nicht so vollkommen aus, wie bei vorigem Auge und das Plasma der Zellen färbt sich überall gleichmäßig.

Dadurch, daß sich das Chromatin der Kerne von der Membran zurückgezogen hat, entstehen in denselben helle Räume, welche auf Querschnitten (Taf. XXII Fig. 53) leicht zu Mißdeutungen führen können. In Omma 1 sehen wir, daß die Semperschen Zellen (kz) wie bei *Necrophorus* gestaltet sind. Bei Omma 2 finden wir in den Zellen helle Räume liegen, die sich der Querschnittsform derselben anpassen und den Bildern gleichen, welche Grenacher von den Querschnitten durch die Kristallkegelsegmente bringt. Diese hellen Räume entsprechen jedoch lediglich den distalen, chromatinlosen Enden der Semperschen Kerne. Gleiche Bilder erhielt ich auch auf Querschnitten durch die Semperschen Zellen distal von den Kernen bei *Necrophorus humator* und *vespillo*. Die hellen Zonen entsprachen in diesen Fällen den Querschnitten durch das hyaline Plasma. Omma 3 zeigt einen Querschnitt durch die Semperschen Kerne.

Leistotrophus nebulosus F. (Taf. XXII Fig. 55).

Die Semperschen Kerne (kk) beanspruchen nahezu das ganze Lumen der Zellen, so daß nur wenig von dem Zellplasma zu sehen ist. Das Chromatin hat sich von der Kernmembran zurückgezogen und liegt im Innern in feinen Partikeln verteilt. Die Kerne der Haupt- und Nebepigmentzellen, deren Lage die gleiche wie bei *Staphylinus erythropterus* ist, fallen durch die klumpenartige Anordnung des Chromatins auf.

Hister sinuatus F.

Die Semperschen Kerne (kk) füllen die oberen zwei Drittel der Zellen, deren Plasma sich gleichmäßig färbte, vollkommen aus und reichen distal bis zur konkaven Rundung. In dem schlecht zu erkennenden Inhalt der Kerne traten einige dunkle runde Chromatinteilchen hervor. Die Anordnung der Haupt- und Nebepigmentzellen ist gleichfalls wie bei *Staphylinus erythropterus*; das Pigment verhält sich wie bei *Silpha atrata*. Die fraglichen Kristallkegel Grenachers habe ich bei keinem Auge der Silphiden, Staphyliniden und Histeriden, welche in ihrem Bau im allgemeinen übereinstimmen, gefunden, so daß ich doch an ihrem Vorkommen zweifeln muß. Die Semperschen Zellen unterscheiden sich von denen der aconen Augen lediglich dadurch, daß der obere und untere Teil des

Plasmas meistens verschieden beschaffen sind. Nachdem die Kristallkegelfragmente fehlen, kann dies jedoch kein Grund sein, diese Augen von den aconen auszuschließen.

Clerides.

Die Cleriden werden gleichfalls zu den pentameren Käfern gezählt, obwohl bei einigen Arten die Gliederung der fünf Tarsalglieder nicht mehr deutlich oder garnicht zu erkennen ist. Das erste Tarsalglied ist bei *Clerus formicarius* größtenteils in der Schiene versteckt, während bei *Trichodes apiarius* die Hinterfüße nur viergliedrig sind. Da jedoch Leunis und Redtenbacher sie zu den pentameren Käfern rechnen, halte ich mich für berechtigt, sie in meine Untersuchungen einzubeziehen.

Der dioptrische Apparat ist bei *Clerus formicarius* L. (Taf. XXII Fig. 56) und *Trichodes apiarius* L. (Taf. XXII Fig. 58) gleichartig beschaffen. Man sieht auf diesen Medianschnitten zwei große Hauptpigmentzellen (Pz.), welche die Semperschen Zellen (kz.) vollständig umgeben. Diese sind proximal stark zugespitzt und schließen sich distal der Form der Corneawölbung an.

Auf Querschnitten (Taf. XXII Fig. 59A) ist die Zusammensetzung aus vier Zellen (kz) gut zu erkennen. Bei *Clerus formicarius* fand ich auf dem Medianschnitt an der an die Cornea anschließenden konkaven Rundung stark gefärbte Punkte, von welchen feine, schwach sichtbare Linien proximalwärts zogen. Bei *Trichodes apiarius* erkannte ich in den Semperschen Zellen (kz) helle, lichtbrechende Einschlüsse von konischer Gestalt, die im allgemeinen eine konstante Lage zur Achse hatten. Sie begannen an der konkaven Rundung, nahmen proximalwärts an Durchmesser ab und endigten spitz in einiger Entfernung vom Rhabdom (Fig. 58a).

Auf dem Querschnitt (Taf. XXII Fig. 59A1) ist ihre zentrale Lage innerhalb der Semperschen Zellen (kz) zu erkennen. Sie stellen sich als vier kleine, helle Gebilde dar, die um die Achse gruppiert sind und einander mit ihren inneren Flächen berühren. Ich fand jedoch, daß ihre Lage nicht immer so regelmäßig ist, da sie sich manchmal von der Achse entfernten und im oberen Teil nach außen krümmten (Fig. 58b). Mit dieser Beobachtung stimmt es überein, daß auf manchen Querschnitten durch den distalen Teil der Semperschen Zellen (Fig. 50A2) die hellen Einschlüsse unregelmäßig zur Achse gelagert und teilweise der Peripherie genähert sind.

Die Semperschen Kerne (kk) liegen am untern Ende der gleichnamigen Zellen zwischen Hauptpigmentzellen und Retinulä. Die Kerne der Nebepigmentzellen (pzk) liegen bei *Clerus formicarius* in Höhe der Semperschen Kerne, die sie in kranzförmiger Anordnung umgeben (Taf. XXII Fig. 57A), während sie bei *Trichodes apiarius* dagegen zwischen den Retinulä in wechselnder Höhe liegen.

Der dioptrische Apparat dieser beiden Augen stimmt insofern mit der Definition überein, die Grenacher von den pseudoconen Augen gegeben hat, als die Semperschen Kerne am proximalen Ende der gleichnamigen Zellen liegen. Die lichtbrechende Substanz, die sie bei *Trichodes* ausscheiden, kann wohl mit dem Kristallkegel funktionell verglichen werden. Aus diesen Gründen müßten diese Augen zu den pseudoconen gerechnet werden. Andererseits besteht in der Form der Semperschen Zellen dieser und aconer Augen, wie ich sie bei *Tenebrio molitor* L. und *Leptura*

rubra L. gesehen habe, kein Unterschied. Bei letzterem fand ich außerdem die gleiche Streifung der Semperschen Zellen wie bei *Clerus formicarius*.

Bei der Einteilung der Augen wurde der rezipierende Apparat zwar nicht in Betracht gezogen; er kann jedoch unter Umständen dem Auge ein derartiges Gepräge geben, daß seine Hinzuziehung nicht zu umgehen ist. So hat die Retinula nebst Rhabdomeren bei *Clerus formicarius* derartig den Typus eines aconen Auges, daß die Abtrennung von dieser Klasse, auf Grund der Lage der Semperschen Kerne, unnatürlich erscheinen dürfte.

Umgekehrt haben wir bei den Malacodermata und Elateridae Augen kennen gelernt, die man füglich als pseudocone bezeichnen dürfte.

Die Möglichkeit, daß noch fernerhin Augenformen gefunden werden, deren Einreihung in die drei Klassen Grenachers Schwierigkeiten bereiten dürfte, kann nicht als ausgeschlossen bezeichnet werden. Es dürfte sich daher empfehlen, den pseudoconen Typus nicht von dem aconen zu trennen, welche Anschauung bereits Carrière 1886 zum Ausdruck gebracht hat. Der Ansicht Hicksons (1885), welcher die pseudoconen Augen nicht von den euconen trennen will, kann ich mich dagegen nicht anschließen. Der Unterschied zwischen dem Pseudoconus von *Trichodes apiarius* oder einer Fliege und einem echten Kristallkegel ist doch ein zu großer, als daß man sich darüber hinwegsetzen könnte.

Unter Zusammenfassung der Resultate früherer Forscher und der meiner Untersuchungen möchte ich daher die Komplexaugen einteilen in:

1. Eucone Augen, bei welchen von den Semperschen Zellen außer der Cornea ein Kristallkegel, der aus vier dicht miteinander verbundenen Teilen besteht, ausgeschieden wird.

2. Acone Augen, bei welchen von den Semperschen Zellen lediglich die Cornea gebildet wird.

2. Rezipierender Apparat.

Malacodermata.

Die Retinula steht distal mit dem Konus der Semperschen Zellen (kz) in Verbindung, indem sie sich wie bei *Cantharis dispar* (Taf. XX Fig. 40) zuspitzt oder ihn, wie bei *Eros aurora* (Taf. XIX Fig. 35) trichterförmig umgibt. Sie wird von sieben Sehzellen gebildet, deren Kerne (szk¹) im distalen Teil, jedoch nur selten in einer Ebene liegen. Nur bei *Eros aurora* und *Cantharis dispar* (Taf. XX Fig. 41) fand ich einige Retinulä, bei welchen alle sieben Kerne auf einem Querschnitt zu erkennen waren. Bei *Lampyrus noctiluca* liegen sie in zwei Schichten; immerhin war es mir möglich, durch verschiedene Einstellung auf Querschnitten gleichfalls sieben Kerne zählen zu können.

Bei *Cantharis dispar* gehören die sieben Sehzellen nicht einer Retinula allein an, indem die benachbarten Retinulä je zwei Sehzellen gemeinsam haben. Diese Eigenschaft kommt auf dem Medianschnitt nicht zum Ausdruck; man muß sich ihn in der Richtung des auf Fig. 41 angebrachten Pfeiles geführt denken, um den scheinbaren Widerspruch in beiden Zeichnungen verstehen zu können.

Zwischen Rhabdom und Basalmembran liegt ein weiterer Kern (szk^{II}) von gleicher Größe wie die Kerne der Sehzellen; etwaige Beziehungen zwischen ihm und dem Rhabdom waren nicht zu ermitteln.

Die Rhabdome sind bei den drei Arten verschieden beschaffen.

Bei *Eros aurora* werden sie proximal von den Kernen gebildet und überziehen die innern Seiten der Sehzellen in Form von dunklen Säumen. Im Querschnitt (Taf. XIX Fig. 36E) haben sie die Form eines spitzen Winkels, dessen Spitze gegen die Achse gerichtet ist. Ich konnte fünf bis sechs Rhabdomere zählen, von denen ein bis zwei durch ihre Größe auffielen. Hieraus schließe ich, daß auch bei diesem Auge sieben Rhabdomere vorhanden sind, von welchen einige paarweise mit einander verschmolzen sind.

Lampyris noctiluea. (Taf. XX Fig. 37.)

Zwischen den Kernen der Sehzellen liegt ein Gebilde (z), das sich in gleicher Weise wie das tiefer gelegene Rhabdom färbt und zwar an den Rändern stärker als in der Mitte. Mit den Rhabdomeren steht es in keinerlei Verbindung, hat einen geringeren Durchmesser als diese und auf Querschnitten (Taf. XX Fig. 38B) eine elliptische Form. Mit van Gison gefärbt erscheint es rötlich, das Rhabdom dagegen gelb. Ich bin daher der Ansicht, daß das fragliche Gebilde nicht als ein Teil des Rhabdoms, wie man wohl annehmen könnte, sondern als lichtbrechender Apparat aufzufassen ist.

Das tiefer liegende Rhabdom wird von sechs lappenartigen Rhabdomeren (rh) gebildet (Fig. 38C), von welchen je drei zu einer Gruppe verschmolzen sind. Die beiden Gruppen sind durch das fein granulierte Plasma der Sehzellen, das gleichfalls in Form von spitzen Winkeln zwischen die einzelnen Rhabdomere eindringt, von einander getrennt. Nach außen hin schließen sich die sechs Sehzellen (sz¹) an, die jedoch seitlich nicht miteinander in Verbindung stehen. Sie sind so gelagert, daß jede Zelle zu zwei Rhabdomeren gehört, woraus ich folgere, daß sie in gleicher Weise wie bei *Eros aurora* an den innern Kanten der Sehzellen gebildet werden, jedoch seitlich miteinander verschmelzen. Mit Heidenhainschem Hämatoxylin gefärbt erscheinen sie tief schwarz mit ziemlich scharfen Rändern.

Cantharis dispar.

Das stabförmige Rhabdom liegt in der distalen Hälfte der Retinula; an seiner Bildung beteiligen sich die sieben Sehzellen und dementsprechend ist es siebenkantig. (Taf. XX Fig. 41.)

Elaterides (Taf. XX Fig. 42).

Die Retinula steht mit dem proximalen Ende der Semperschen Zellen in Verbindung und nimmt in Richtung gegen die Basalmembran allmählig an Durchmesser ab. Die Kerne der Sehzellen (szk¹) sind bei *Elater sanguineus* auf den oberen Teil der Retinula, bei *Ludius cupreus* jedoch nahezu auf deren ganze Länge verteilt, so daß eine Feststellung ihrer Zahl nicht möglich war. Ein Kern (szk¹¹) liegt jedoch ganz besonders tief und in einiger Entfernung von den andern Kernen, aber gleichfalls seitlich vom Rhabdom. Unter diesen Umständen war es nicht festzustellen, ob er den Kernen entspricht, welche bei den Malacodermata zwischen Rhabdom und Basalmembran liegen. Derartige Verhältnisse haben wir aber bereits bei den Carabiden kennen gelernt, bei welchen der Kern der Basalzelle gleichfalls

seitlich vom Rhabdom liegt. Es ist daher nicht ausgeschlossen, daß dieser Kern bei den Elateriden ebenfalls dem Basalkern entspricht, wenn auch eine Zelle, zu welcher er gehört, nicht zu erkennen war und seine Funktion nicht ersichtlich ist. Bei *Elater sanguineus* scheiden sechs Sehzellen an ihrer innern spitzwinkligen Kante, wie bei *Scarabaeus varicosus*, feine dunkel gefärbte Säume aus (Taf. XXI Fig. 43C), die durch helle Zwischenräume von einander getrennt sind. Auf tiefer gelegenen Querschnitten sind die Rhabdomere jedoch anders beschaffen, indem sie sich in zwei Gruppen gesondert haben, innerhalb welcher sie öfters miteinander verschmolzen sind. Auch stellen sie nicht mehr Säume der Sehzellen dar, indem sie an der äußeren Seite abgerundet sind. Bei *Ludius cupreus* (Taf. XXI Fig. 44) durchzieht das Rhabdom, das gleichfalls von sechs Sehzellen gebildet wird, die Retinula in ihrer ganzen Länge. Auf Querschnitten (Taf. XXI Fig. 44A) treten die Grenzen der Sehzellen deutlich hervor und das Rhabdom erscheint als kleines rundes, stark gefärbtes Gebilde, das von einem hellen Hof umgeben ist. Bei *Corymbites aeneus* ist das Rhabdom, nach Medianschnitten zu urteilen, wie bei *Eros aurora* beschaffen.

Das Schicksal der siebenten Sehzelle, deren Ausscheiden bei den euconen Augen leicht zu verfolgen war, blieb mir bei diesen Augen verborgen.

Silphides, Histerides, Staphylinides.

Retinulä und Rhabdome sind im allgemeinen wie bei *Necrophorus humator* (Taf. XXI Fig. 46) beschaffen. Grenacher schildert das Auge des von ihm untersuchten *Necrophorus* wie folgt: „Die Retinula ist wenig pigmentiert, vorn mehr nach hinten aber viel schwächer. Im ganzen ist sie zylindrisch mit regelmäßig abgerundeter Cannelierung. Das Rhabdom läßt sich als ein die Retinula gleichmäßig von vorn bis hinten durchsetzender Stab erkennen und ist wie die Retinula aus sieben Zellen zusammengesetzt.“ Die Kerne der Sehzellen (szk^I) sind erheblich vom distalen Ende der Retinula entfernt und liegen zerstreut in verschiedener Höhe, weshalb ihre Anzahl nicht festzustellen war. Im proximalen Teil der Retinula liegt stets ein vereinzelter Kern (szk^{II}), seitlich vom Rhabdom und in wechselnder Entfernung von der Basalmembran, für den das bei den Elateriden Angeführte gleichfalls gilt.

Das Rhabdom wird von dem umliegenden Plasma der Sehzellen durch eine helle Zone, die Schaltzone, getrennt und ist seiner ganzen Länge nach von gleichem Durchmesser; nur bei *Necrophorus humator* nimmt es in proximaler Richtung an Durchmesser ab. Die bei den einzelnen Arten vorkommenden Verschiedenheiten sind hauptsächlich auf Querschnitten zu erkennen.

Necrophorus humator (Taf. XXI Fig. 47 A).

Das Irispigment lagert sich nicht nur zwischen den Sehzellen, sondern umgibt auch das Rhabdom mit einer Pigmenthülle. In dem hyalinen Plasma der Sehzellen treten dunklere Teile auf, welche distal deren Lumen nahezu ausfüllen, auf tiefer gelegenen Schnitten (Taf. XXI Fig. 47 B) sich jedoch auf den innern, dem Rhabdom zunächst liegenden Teil beschränken. Dieses hat den Sehzellen entsprechend sieben Seiten.

Necrophorus investigator.

Auf dem Medianschnitt war zu seiten der Schaltzone ein dunkler Streifen zu erkennen, der sich von dem Plasma der Schzellen abhob. Ihm entsprechen auf Querschnitten (Taf. XXI Fig. 48 C) die in jeder Zelle liegenden dunklen Stellen, welche sich nach außen an die Schaltzone anschließen; sie dürften die zur Basalmembran führenden Neurofibrillen sein.

Silpha atrata und *Silpha thoracica.*

Auf dem Medianschnitt war eine axiale dunkle Linie im Rhabdom zu erkennen, welche aber auf Querschnitten (Fig. 51 B) nicht zum Ausdruck kommt. An der Peripherie ist das Rhabdom dunkler gefärbt und an den Zellgrenzen zipfelförmig ausgezogen.

Staphylinus caesareus (Taf. XXII Fig. 54).

Bei dem Rhabdom trat eine Querstreifung hervor, die der von Hesse (1901) bei *Sphinx ligustri* geschilderten gleicht. Er faßt die Struktur des Rhabdoms dahin auf, daß es aus geschichteten Plättchen besteht, von denen wahrscheinlich jedes einzelne durch Verschmelzung einer Anzahl von Stiften entstanden ist.

Bei diesem, sowie bei dem Rhabdom von *Staphylinus erythropterus* (Taf. XXII Fig. 52) ist die Schaltzone besonders gut ausgeprägt und ich konnte erkennen, daß feine Fibrillen von dem Rhabdom in sie ausstrahlten.

Clerides. *Clerus formicarius* (Taf. XXII Fig. 56).

Die Retinula ist bis nahe an die Basalmembran von gleichem Durchmesser und wird beim Durchtritt durch dieselbe nur um geringes schmaler; in den randständigen Ommatidien ist sie im proximalen Teile gekrümmt und bedeutend schmaler, als im distalen Teil. Die stäbchenartigen Rhabdomere, von welchen das mittlere nochmals so lang ist wie die seitlichen, sind unten zugespitzt. Auf Querschnitten (Taf. XXII Fig. 57 B) ist zu erkennen, daß ein zentrales Rhabdomer von sechs Rhabdomeren umgeben wird, die sich mit Heidenhain'schem Hämatoxylin tief schwarz färben, bei zunehmender Differenzierung jedoch von der Peripherie aus gegen das Zentrum heller werden, wobei die Grenzlinien scharf hervortreten. Die Kerne der sie bildenden Schzellen liegen proximal von den Rhabdomeren; bei manchen konnte ich jedoch unter dem zentralen Rhabdomer zwei Kerne (szk^{II}) erkennen, auf welche ich erst durch einen Querschnitt (Fig. 57 C), auf welchem ich zwei Kerne von verschiedener Größe fand, aufmerksam wurde. Sie finden sich aber auch bei aconen Augen, als deren Vertreter ich *Tenebrio molitor* und *Leptura rubra* untersuchte, bei welchen bisher nur ein an dieser Stelle liegender Kern bekannt war. Wir haben demnach auch bei diesen Augen acht Kerne, aber nur sieben Schzellen und sieben Rhabdomere.

Die Schzellen, sowie die Rhabdomere sind von einem Pigmentkranz eingehüllt.

Trichodes apiarius (Taf. XXII Fig. 58).

Die Retinula, die sich von der des vorigen Auges durch ihre Länge unterscheidet, nimmt in proximaler Richtung an Durchmesser ab. In ihrem distalen

Teil liegen sechs (szk^I), im proximalen Teil zwei Kerne (szk^{II}), diese jedoch seitlich des sehr langen zentralen Rhabdomers, das die Retinula in ihrer ganzen Länge stabförmig durchzieht. Die sechs peripheren Rhabdomere, von denen zwei rudimentär geworden sind, liegen im distalen Teil der Retinula und stellen sich auf Medianschnitten als dunkle, apfelkernförmige Gebilde, die zu seiten des zentralen Rhabdomers liegen, dar. Die beiden rudimentären Rhabdomere gelangten lediglich auf Querschnitten, die durch die Retinula dicht unterhalb der Semperschen Kerne (k k.) geführt waren, zur Ansicht und zwar als zwei kleine dunkle Gebilde, die an den kurzen Seiten der rechteckigen Retinula liegen. Die vier andern Rhabdomere, die auf einem tiefer geführten Querschnitt (Taf. XXII Fig. 59 B) gut zur Darstellung gelangten, liegen in den Ecken der vierseitigen Retinula. Das zentrale Rhabdomer erscheint auf Querschnitten als kleines rundes Gebilde, das von einem hellen Hof umgeben ist.

Die extreme Beschaffenheit des rezipierenden Apparates bei *Trichodes* drängt mich zu einem Vergleich mit dem der andern von mir untersuchten Augen. Das getrennte Vorkommen der Rhabdomere, sei es, daß sie die inneren Kanten der prismatischen Sehzellen als Stiftchensäume überziehen wie bei *Scarabaeus*, oder eine nagelförmige Gestalt wie bei *Clerus formicarius* haben, darf ich wohl als eine niedere Stufe der Ausbildung bezeichnen. Als höhere Stufe stehen ihr die Augen gegenüber, bei welchen die Rhabdomere, wie bei den Cicindeliden vollkommen zum Rhabdom verschmolzen sind. Es hat sich ferner ergeben, daß sämtliche Retinulä von sieben Zellen gebildet werden, die sich der Länge nach um eine Achse gruppieren und deren Kerne im distalen Teil der Retinula liegen; nur bei einigen konnte die Anzahl der Kerne nicht bestimmt werden. Außerdem wurde bei den meisten Augen ein weiterer Kern gefunden, welcher zwischen Rhabdom und Basalmembran, mitunter aber seitlich vom proximalen Ende des Rhabdoms liegt. Bei den Cleriden liegen zwei Kerne an der bezeichneten Stelle, während dafür distal sich nur sechs Kerne befinden. In einigen Fällen konnte außerdem die Zugehörigkeit dieses Basalkerns zu einer Basalzelle erkannt werden, die ein besonderes Rhabdomer, das Basalorgan ausscheidet. Dieses dient nach Hesse (1901) dazu, um ganz nahe gelegene Gegenstände zu erkennen, deren Bild im proximalen Teil des Rhabdoms zustande komme. Hierdurch soll eine besondere Zelle, die Basalzelle, erregt und bei dem Tiere ein anderer Eindruck als durch Erregung des Rhabdoms hervorgerufen werden. Die Richtigkeit dieser Ansicht kann eine große Wahrscheinlichkeit beanspruchen. Die Retinulä sind also aus acht Sehzellen, wie bei den Hymenopteren, zusammengesetzt und es läßt sich, trotz der heterogenen Beschaffenheit, das gleiche Prinzip der Bildung erkennen.

Betrachten wir zu diesem Vergleiche die gewiß sehr verschiedenen Augen von *Scarabaeus variculosus* und *Trichodes apiarius*. Bei ersterem wird der rezipierende Apparat von sieben Rhabdomeren gebildet, die um einen axial gelegenen hellen Raum angeordnet sind, in welchen das Basalorgan noch ein wenig hineinragt. Dieses könnte seiner Lage nach auch als axiales Organ oder Rhabdomer bezeichnet werden. Bei diesem Auge sind also die peripher gelegenen Rhabdomere sehr stark, das axial gelegene dagegen nur schwach entwickelt. Bei *Trichodes* dagegen

ist das axiale Rhabdomer stark entwickelt, die peripheren jedoch nur in geringem Maße, ja sie haben zum Teil rudimentären Charakter angenommen.

Bei den Cieindeliden ist der zentral gelegene Hohlraum verschwunden und die Rhabdomere sind zum Rhabdom verschmolzen, so daß für das axiale Organ kein Platz mehr vorhanden war; es lagerte sich demgemäß an das proximale Ende des Rhabdoms. In vielen Fällen mag es seine Funktion verloren haben, so daß nur mehr der Kern zu erkennen ist. Demnach wären die proximal gelegenen Kerne nebst dem axial gelegenen Rhabdomer in den aconen Augen und die Kerne der Basalzellen mit Basalorgan in den euconen Augen homolog.

Das Vorkommen eines Basalorgans kann ich alsdann nicht mehr als eine außergewöhnliche Erscheinung, sondern als normalen Zustand betrachten, während sein Nichtvorhandensein darauf schließen läßt, daß es rudimentär geworden ist.

Zusammenfassung.

Zum Schluß will ich die Ergebnisse dieser Untersuchungen kurz zusammenfassen. Die Angaben beziehen sich jedoch nur auf die von mir untersuchten Käfer und es können erst noch weitere Untersuchungen von anderen Gattungen dieser Familien lehren, wie weit sie sich verallgemeinern lassen.

Die wichtigsten Resultate vorliegender Arbeit sind folgende:

1. Die Augen der Staphylinides, Histerides, Silphides, Malacodermata, Clerides, Byrrhides, Elaterides und Dermestides, die nach alter Systematik zu den pentameren Käfern gezählt werden, haben keine Kristallkegel.

Die Ansicht, daß die pentameren Käfer eucone Augen besitzen, läßt sich daher nicht mehr in dieser Allgemeinheit aufrecht erhalten.

a) Der mit der Cornea verwachsene, scheinbare Kristallkegel in den Augen der Malacodermata, Elaterides, Dermestides und Byrrhides ist lediglich ein Teil der Cornea.

b) Die Silphides, Staphylinides und Histerides haben acone Augen, in deren Semperschen Zellen das Plasma verschiedene Zusammensetzung zeigt.

c) Bei den Clerides liegen die Semperschen Kerne am proximalen Ende der gleichnamigen Zellen.

d) Die Semperschen Kerne in den Augen der Staphylinides und Histerides haben eine ungewöhnliche Größe und Länge und füllen das Lumen der Zellen oft nahezu aus.

2. Die Retinula besteht aus acht Sehzellen; von den dazu gehörigen Kernen liegen sieben im distalen Teil der Retinula, während der achte in die Tiefe gesunken ist. Bei den Silphides, Staphylinides, Histerides und bei *Hoplia* konnte die Anzahl der Kerne ihrer zerstreuten Lage halber nicht festgestellt werden.

Bei den Clerides liegen sämtliche Kerne proximal von den Rhabdomeren und zwar zwei tiefer als die übrigen.

3. Nicht sämtliche sieben Sehzellen beteiligen sich an der Bildung des Rhabdoms, indem in einigen Fällen eine Zelle ausscheidet, so daß es nur von sechs Zellen gebildet wird.

4. Die Zelle, welche den in die Tiefe gesunkenen Kern enthält, ist bei *Scarabaeus varicosus*, *Trichius fasciatus*, *Cetonia aurata*, *Melolontha vulgaris*, den Cicindelides, Dyticides und bei *Gyrinus mergus* als basale Zelle zu erkennen, die ein basales Rhabdom, das Basalorgan bildet.

5. Eine Zusammensetzung der Stiftehensäume aus Stifftchen war direkt nicht zu erkennen, da sie stets mit einander verschmolzen waren; ihre Anwesenheit konnte nur aus dem Vorkommen einer Schaltzone und Ausstrahlungen der Stifftchensäume in dieselbe gefolgert werden.

Zum Schlusse ist es mir eine angenehme Pflicht, Herrn Geh. Regierungsrat Prof. Dr. F. E. Schulze und Herrn Privatdozenten Dr. Deegener für die vielfache Anregung und freundliche Förderung meinen ergebensten und herzlichsten Dank auszusprechen.

Literatur-Verzeichnis.

1. St. Apáthy, 1897. Das leitende Element des Nervensystems. In Mitt. aus der Zool. Station in Neapel. XII. Bd.
2. J. E. V. Boas, 1899. Einige Bemerkungen über die Metamorphose der Insekten. In: Zool. Jahrb. (Syst.) Bd. XII.
3. Carrière, 1885. Die Sehorgane der Tiere. München 1885.
4. Ders., 1886. Kurze Mitteilungen aus fortgesetzten Untersuchungen über die Sehorgane. In: Zool. Anz. Bd. IX. No. 217, No. 229.
5. K. Chun, 1896. Atlantis. In: Zoologica, 19. Heft.
6. Claparède, 1859. Zur Morphologie der zusammengesetzten Augen bei den Arthropoden. In Zeitschr. für wissensch. Zoologie. Bd. X.
7. S. Exner, 1891. Die Physiologie der facettirten Augen von Krebsen und Insekten; Leipzig und Wien 1891.
8. C. Gegenbauer, 1898. Vergleichende Anatomie der Wirbeltiere. Bd. I. Leipzig 1898.
9. H. Grenacher, 1879. Untersuchungen über das Sehorgan der Arthropoden. Göttingen 1879.
10. R. Hesse, 1894. Zur vergleichende Anatomie der Oligochäten. In Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LVIII.
11. Ders., 1896, ff. Untersuchungen über die Organe der Lichtempfindung bei niederen Tieren. I., 1896. Die Organe der Lichtempfindung bei den Lumbriciden. In Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LXI.
12. II. 1897. Die Augen der Plathelminthen, insonderheit der tricladen Turbellarien. Ebenda. Bd. LXII.
13. III. 1897. Die Sehorgane der Hirudineen. Ebenda. Bd. LXII.
14. IV. 1898. Die Sehorgane des Amphioxus. Ebenda. Bd. LXIII.
15. V. 1899. Die Augen der polichäten Anneliden. Ebenda. Bd. LXV.
16. VI. 1900. Die Augen einiger Mollusken. Ebenda Bd. LXVIII.
17. VII. 1901. Von den Arthropodenaugen. Ebenda. Bd. LXX.
18. VIII. 1902. Weitere Tatsachen. Allgemeines. Bd. LXXII.
19. J. Hickson, 1885. The Eye and Optic Tract of Insects. In Quart. Jour. of Micr. Science, Vol. 25.
20. H. Johansen, 1893. Die Entwicklung des Imagoauges von *Vanessa urticae* L. im Zool. Jahrbuch. (Anat.) Bd. VI.
21. H. J. Kolbe, 1893. Einführung in die Kenntnis der Insekten. Berlin 1893.
22. E. Korschelt und R. Heider, 1893. Lehrbuch der Entwicklungsgeschichte der wirbellosen Tiere. Jena 1893.

23. J. Leunis, 1886. Synopsis der Tierkunde, Bd. II., Hannover 1886.
 24. F. Leidig, 1855. Zum feineren Bau der Arthropoden. In: Archiv f. Anat. u. Physiol. Jahrg. 1855.
 25. Ders., 1864 a. Das Auge der Gliedertiere. Tübingen 1864.
 26. Ders., 1864 b. Tafeln zur vergleichenden Anatomie. Tübingen 1864.
 27. J. Müller, 1829. Fortgesetzte Untersuchungen über den Bau der Augen bei den Insekten und Crustaceen. In: Arch. f. Anat. u. Physiol. Jahrg. 1829.
 28. W. Patten, 1886. Eyes of Molluses and Arthropods. In: Mitteil. Zool. Stat. Neapel. Bd. XII.
 29. Ders., 1887. Eyes of Molluses and Arthropods. In: Journ. of Morphologie Vol I.
 30. Fr. Purcell, 1894. Über den Bau der Phalangiden-Augen. In Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. LVIII.
 31. L. Redtenbacher, 1874. Fauna Austriaca. Die Käfer. Wien 1874.
 32. O. Schmidt, 1878. Die Form der Kristallkegel im Arthropodenauge. Zeitschr. f. wiss. Zool. Suppl. XXX.
 33. M. Schultze, 1868. Untersuchungen über die zusammengesetzten Augen der Krebse und Insekten. Bonn 1868.
 34. W. Sezawinska, 1890. Contribution à l'étude des yeux de quelques Crustacés. In: Arch. de Biolog., Tome X.
 35. C. Zimmer, 1897. Die Facettenaugen der Ephemeriden. In: Zeitsch. f. wiss. Zool. Bd. LXIII.
-

Tafel-Erklärung.

Abkürzungen:

bm = Basalmembran.	pl = Plasma der Sehzellen.
bo = Basalorgan (proximal gelegenes Rhabdomer).	Pz = Hauptpigmentzelle.
ca = äußere Schichte der Cornea.	Pzk = Kern einer Hauptpigmentzelle.
Cd = distaler Teil der Cornea.	pz = Nebepigmentzelle.
ch = Corneahülle.	pzk = Kern einer Nebepigmentzelle.
chk = Kern der Corneahülle.	Rh = Rhabdom.
ci = innere Schichte der Cornea.	rh = Rhabdomer.
iz = Interzellularraum.	rp = Retinapigment.
ip = Irispigment.	schz = Schaltzone.
k = Kristallkegel.	sti = Stiftchensaum.
kk = Kern einer Semperschen Zelle.	sz ^I = Sehzelle der Retinula.
ks = Kristallkegelscheide.	szk ^I = Kern der Sehzelle.
kz = Sempersche Zelle (Kristallzelle).	sz ^{II} = proximal gelegene Sehzelle (Basalzelle).
nf = Nervenfasern.	szk ^{II} = Kern einer solchen Zelle.
p = Pigment.	tra = Tracheen.
Pc = Processus corneae.	

Tafel XVI.

Fig. 1. *Scarabaeus varicosus* F. Medianschnitt durch ein Omma des Komplexauges ohne Cornea, entpigmentiert. Das Retinapigment ist nach einem nicht entpigmentierten Präparat eingezeichnet.

Fig. 2A. Ders. Querschnitt durch einige Retinulä in Höhe des am meisten proximal abgelegenen Kernes der Sehzellen.

- Fig. 2B. Ders. Desgl. durch einige Retinulä und zwar durch deren dünnsten Teil.
 Fig. 2C. Ders. Desgl. durch einige Rhabdomer und zwar durch deren distalen Teil.
 Fig. 2D. Ders. Desgl. durch einige Rhabdome und zwar durch den proximalen Teil, sowie durch das distale Ende der Basalorgane.
 Fig. 2E. Ders. Desgl. durch einige Ommata und zwar in Höhe des Kernes der Basalzellen.
 Fig. 3. *Trichius fasciatus* L. Medianschnitt durch zwei Ommata des Komplexauges ohne Cornea, entpigmentiert. Das Retinapigment ist nach einem nicht entpigmentierten Präparate eingezeichnet.

Tafel XVII.

- Fig. 4. *Cetonia aurata* L. Querschnitt durch den proximalen Teil eines Kristallkegels nebst der ihn umgebenden Anschwellung der Kristallkegelscheide.
 Fig. 5A. *Trichius fasciatus* L. Querschnitt durch eine Retinula und zwar in Höhe des am meisten proximal gelegenen Kernes der Sehzellen.
 Fig. 5B. Ders. Desgl. durch die Retinulä und zwar durch deren dünnsten Teil, den sogen. Verbindungsteil.
 Fig. 5C. Ders. Desgl. durch drei Rhabdome.
 Fig. 5D. Ders. Desgl. durch das proximale Ende eines Rhabdoms nebst dem zentral gelegenen Basalorgan.
 Fig. 6. *Cetonia aurata* L. Medianschnitt durch die untere Anschwellung einer Retinula nebst dem sich besonders stark färbenden Plasma der Sehzellen.
 Fig. 7. Ders. Querschnitt durch einige Retinulä und zwar durch die in voriger Figur gezeichnete Anschwellung distal von den Rhabdomeren.
 Fig. 8A. *Cetonia metallica* F. Querschnitt durch den distalen Teil des Rhabdoms, entpigmentiert.
 Fig. 8B. Ders. Desgl. durch die Mitte eines Rhabdoms.
 Fig. 9. *Geotrupes laevigatus* F. Medianschnitt durch ein Omma des Komplexauges ohne Cornea, entpigmentiert.
 Fig. 10. Ders. Querschnitt durch eine Retinula und zwar in Höhe der Kerne der Sehzellen.
 Fig. 11A. *Geotrupes silvaticus* Panz. Querschnitt durch zwei Retinulä und zwar durch den dünnsten Teil des Verbindungsteiles.
 Fig. 11B. Ders. Querschnitt durch einige Rhabdomere.
 Fig. 11C. Ders. Desgl. durch einige Retinulä, von welchen zwei am proximalen Ende der Rhabdomere, eine in Höhe des Kernes der Basalzelle getroffen sind.

Tafel XVIII.

- Fig. 12. *Melolontha vulgaris* F. Medianschnitt durch das proximale Ende eines Rhabdoms und den Kern der Basalzelle.
 Fig. 13. Ders. Desgl. durch die Mitte eines Rhabdoms.
 Fig. 14. *Hoplia farinosa* L. Medianschnitt durch ein Omma des Komplexauges ohne Cornea, entpigmentiert.

- Fig. 15. Ders. Querschnitt durch zwei Rhabdome.
- Fig. 16. *Cicindela campestris* L. Medianschnitt durch zwei Ommata des Komplexauges, ohne Cornea und ohne den distalen Teil des Kristallkegels, entpigmentiert. Das Pigment ist nach nicht entpigmentierten Präparaten eingezeichnet und zwar bei Omma a nach einem Dunkelauge, bei Omma b nach einem Lichtauge.
- Fig. 17. Ders. Querschnitt durch eine Kristallkegelscheide nebst den umliegenden Nebenpigmentzellen; entpigmentiert.
- Fig. 18A. *Cicindela hybrida* L. Querschnitt durch eine Retinula und zwar in Höhe der Kerne der Sehzellen.
- Fig. 18B. Ders. Querschnitt durch eine Retinula nebst Rhabdom.
- Fig. 19A. Ders. Querschnitt durch eine Retinula und zwar durch die Mitte des Rhabdoms.
- Fig. 19B. Ders. Desgl. durch zwei Retinulä in Höhe der proximalen Anschwellung des Rhabdoms.
- Fig. 20. Medianschnitt durch ein Omma des Komplexauges von *Procrustes coriaceus* L. ohne Cornea und ohne den distalen Teil des Kristallkegels, entpigmentiert.

Tafel XIX.

- Fig. 21. *Procrustes coriaceus* L. Querschnitt durch den distalen Teil der Retinula und zwar proximal von den Kernen der Sehzellen; × die ausscheidende Sehzelle.
- Fig. 22. *Carabus nemoralis* Müll. Querschnitt durch den Fortsatz der Kristallkegelscheide distal der Anschwellung.
- Fig. 23. Ders. Desgl. durch die Anschwellung der Kristallkegelscheide nebst den sie umgebenden Sehzellen.
- Fig. 24. Ders. Desgl. durch das proximale Ende des Rhabdoms und den daselbst gelegenen Basalkern.
- Fig. 25. *Poecilus cupreus* L. Querschnitt durch den proximalen Teil eines Rhabdoms.
- Fig. 26. *Carabus auroniceus* F. Querschnitt durch drei Rhabdome.
- Fig. 27. *Brosicus cephalotes* L. Querschnitt durch ein Rhabdom.
- Fig. 28. Ders. Desgl. durch das proximale Ende eines Rhabdoms und den seitlich gelegenen Basalkern.
- Fig. 29. *Elaphrus cupreus* Duft. Medianschnitt durch eine Kristallkegelscheide und den distalen Teil der Retinula.
- Fig. 30. Ders. Querschnitt durch eine Retinula nebst Rhabdom.
- Fig. 31. *Carabus glabratus* Payk. Querschnitt durch eine Retinula nebst Rhabdom.
- Fig. 32. *Dyticus marginalis* L. Medianschnitt durch den proximalen Teil eines Kristallkegels und durch die Anschwellung der Kristallkegelscheide.
- Fig. 33. Ders. Medianschnitt durch das proximale Ende eines Rhabdoms nebst Basalorgan.
- Fig. 34. Ders. Querschnitt durch drei nebeneinander liegende Retinulä und zwar durch deren proximales Ende nebst Rhabdom, durch das Basalorgan und durch den Kern der Basalzelle.

- Fig. 35. *Eros aurora* F. Medianschnitt durch zwei Ommata des Komplexauges, entpigmentiert.
- Fig. 36 A. Ders. Querschnitt durch einen Corneafortsatz nebst den Kernen der Corneahüllzellen.
- Fig. 36 B. Ders. Desgl. durch einen Corneafortsatz nebst den Kernen der Corneahüllzellen und der Hauptpigmentzellen.
- Fig. 36 C. Ders. Desgl. durch das proximale Ende eines Corneafortsatzes.
- Fig. 36 D. Ders. Desgl. durch die Semperschen Zellen und zwar in Höhe der Kerne.
- Fig. 36 E. Ders. Desgl. durch ein Rhabdom.

Tafel XX.

- Fig. 37. *Lampyrus noctiluea* L. Medianschnitt durch zwei Ommata des Komplexauges, entpigmentiert.
- Fig. 38 A. Ders. Querschnitt durch zwei Ommata in Höhe der Semperschen Kerne.
- Fig. 38 B. Ders. Desgl. durch ein Rhabdom und zwar durch den distalen Teil.
- Fig. 38 C. Ders. Desgl. durch den proximalen Teil.
- Fig. 39. *Rhagonycha melanura* F. Medianschnitt die Cornea zweier Ommatidien des Komplexauges; entpigmentiert.
- Fig. 40. *Cantharis dispar* F. Medianschnitt durch zwei Ommata des Komplexauges, entpigmentiert.
- Fig. 41. Ders. Querschnitt durch ein Rhabdom und zwar in Höhe der Kerne der Sehzellen.
- Fig. 42. *Elater sanguineus* L. Medianschnitt durch ein Omma des Komplexauges, entpigmentiert.

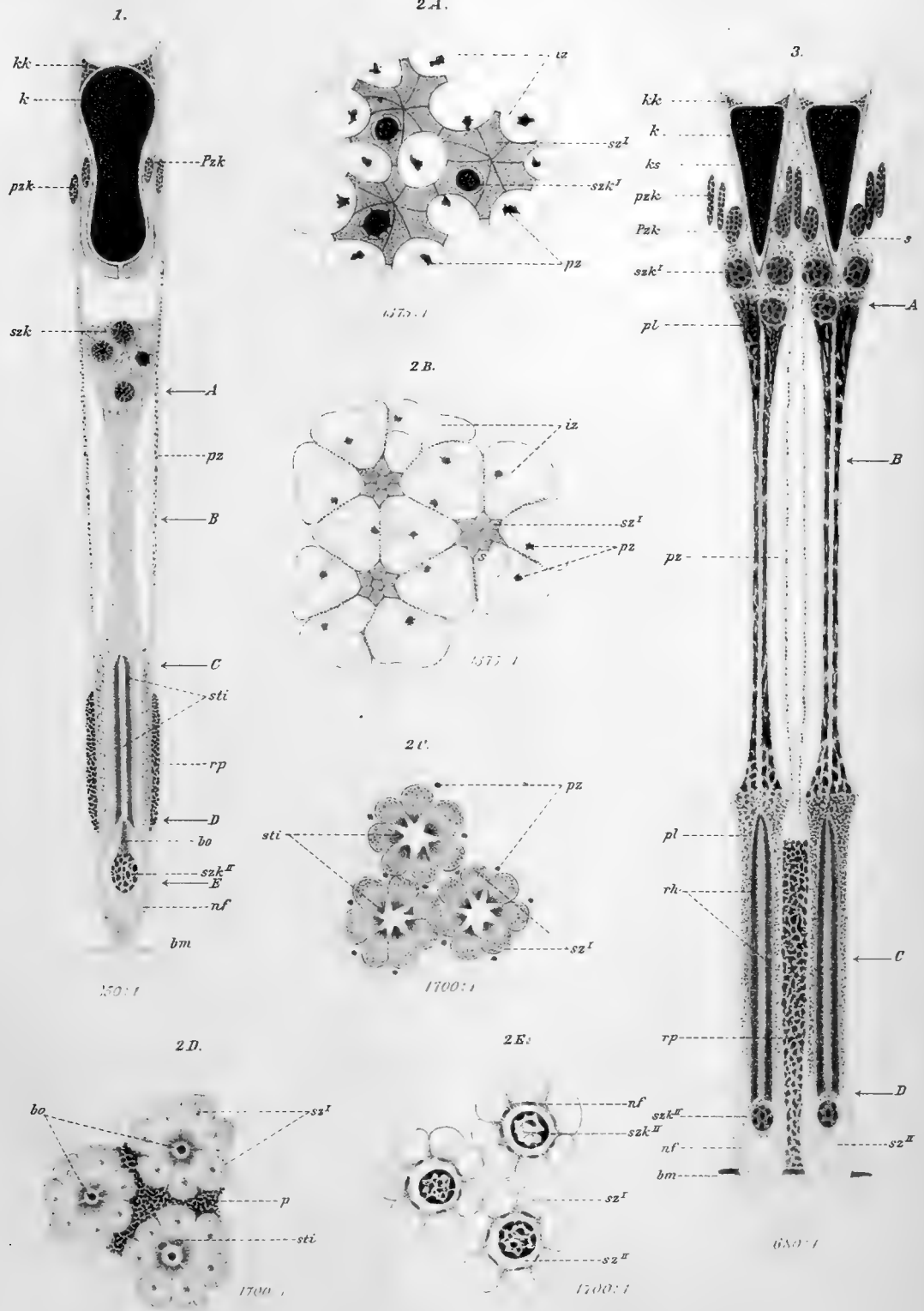
Tafel XXI.

- Fig. 43 A. Ders. Querschnitt durch zwei Ommata und zwar in Höhe der Semperschen Kerne.
- Fig. 43 B. Ders. Desgl. durch drei Ommata und zwar durch den proximalen Teil der Semperschen Zellen.
- Fig. 43 C. Ders. Desgl. durch den distalen Teil der Rhabdomere.
- Fig. 44. *Ludius cupreus* v. *aeruginosus* F. Medianschnitt durch zwei Ommata des Komplexauges, entpigmentiert.
- Fig. 44 a. Ders. Querschnitt durch eine Retinula nebst Rhabdom.
- Fig. 45. *Dermestes lardarius* L. Medianschnitt durch die Cornea zweier Ommata des Komplexauges, entpigmentiert.
- Fig. 46. *Necrophorus humator* F. Medianschnitt durch zwei Ommata des Komplexauges ohne Cornea, entpigmentiert. Das Pigment ist nach einem nicht entpigmentierten Präparate eingezeichnet.
- Fig. 47 A. Ders. Querschnitt durch eine Retinula und zwar distal von den Kernen der Sehzellen.
- Fig. 47 B. Ders. Desgl. aber in Höhe dieser Kerne.
- Fig. 48 A. *Necrophorus investigator* Zett. Querschnitt durch die Semperschen Kerne.
- Fig. 48 B. Ders. Desgl. durch den proximalen Teil der Semperschen Zellen und zwar in Höhe der Kerne der Hauptpigmentzellen.

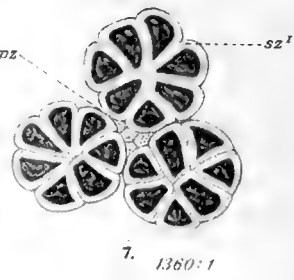
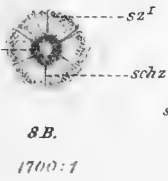
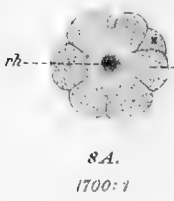
- Fig. 48 C. Ders. Desgl. durch die Retinulä nebst Rhabdomen und zwar in Höhe der Kerne der Sehzellen.
- Fig. 49. *Necrophorus respillo* F. Medianschnitt durch einen Komplex Semperscher Zellen.
- Fig. 50. Ders. Querschnitt durch die Semperschen Zellen und zwar distal von den Kernen.
- Fig. 51 A. *Silpha thoracica* L. Querschnitt durch drei Ommata des Komplexauges und zwar in Höhe der Semperschen Kerne.
- Fig. 51 B. Ders. Desgl. durch drei Retinulä nebst Rhabdomen.

Tafel XXII.

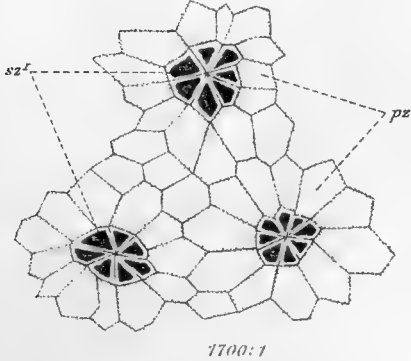
- Fig. 52. *Staphylinus erythropterus* L. Querschnitt durch drei Retinulä nebst Rhabdomen und zwar in Höhe der Kerne der Sehzellen.
- Fig. 53. *Staphylinus caesareus* Cederh. Querschnitt durch vier Ommata und zwar:
1. durch den distalen Teil der Semperschen Zellen.
 2. durch den distalen Teil der Semperschen Kerne.
 3. durch die Mitte der Semperschen Kerne.
- Fig. 54. Ders. Medianschnitt durch zwei Ommata ohne Cornea, ohne den proximalen Teil der Retinulä, entpigmentiert.
- Fig. 55. *Leistotrophus nebulosus* F. Medianschnitt durch die Semperschen Zellen und durch die Kerne der Pigmentzellen; entpigmentiert.
- Fig. 56. *Clerus formicarius* L. Medianschnitt durch zwei randständige Ommata des Komplexauges, ohne Cornea, entpigmentiert.
- Fig. 57 A. Ders. Querschnitt durch drei Ommata in Höhe der Semperschen Kerne.
- Fig. 57 B. Ders. Desgl. durch den distalen Teil der Retinulä nebst Rhabdomeren, entpigmentiert. Das Pigment ist bei zwei Retinulä nach einem nicht entpigmentierten Präparat eingezeichnet.
- Fig. 57 C. Ders. Desgl. durch den proximalen Teil der Retinulä und zwar in Höhe der basalen Sehzellkerne.
- Fig. 58. *Trichodes apiarius* L. Medianschnitt durch zwei Ommata des Komplexauges, entpigmentiert.
- Fig. 59 A. Ders. Querschnitt durch drei Ommata und zwar durch die Semperschen Zellen und Hauptpigmentzellen.
- Fig. 59 B. Ders. Desgl. durch eine Retinula nebst dem zentralen und den vier peripheren Rhabdomeren.



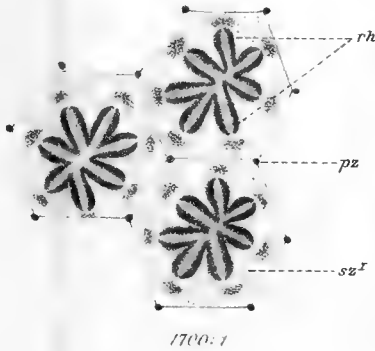




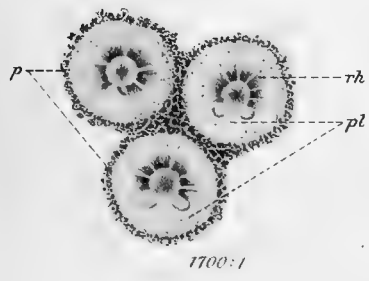
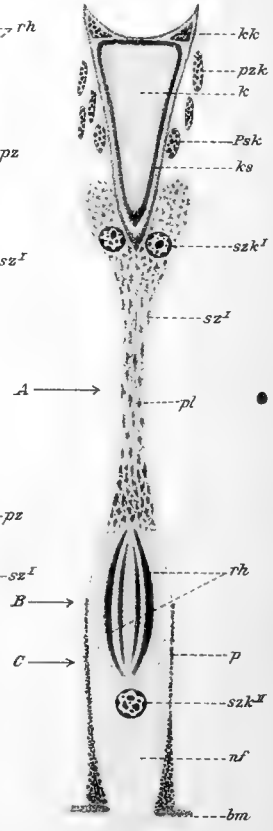
5.B.



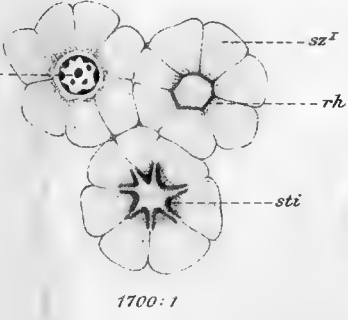
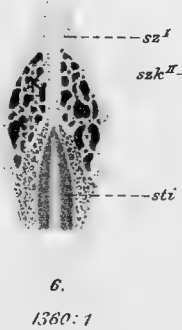
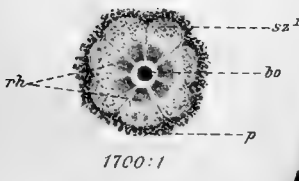
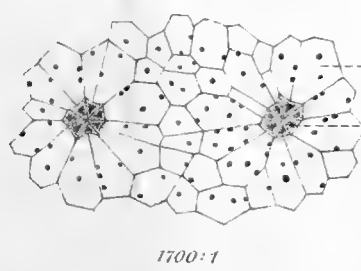
11.B.



9.

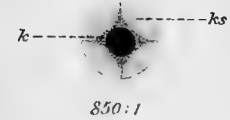
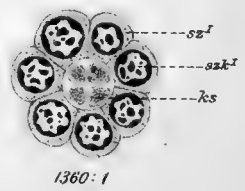


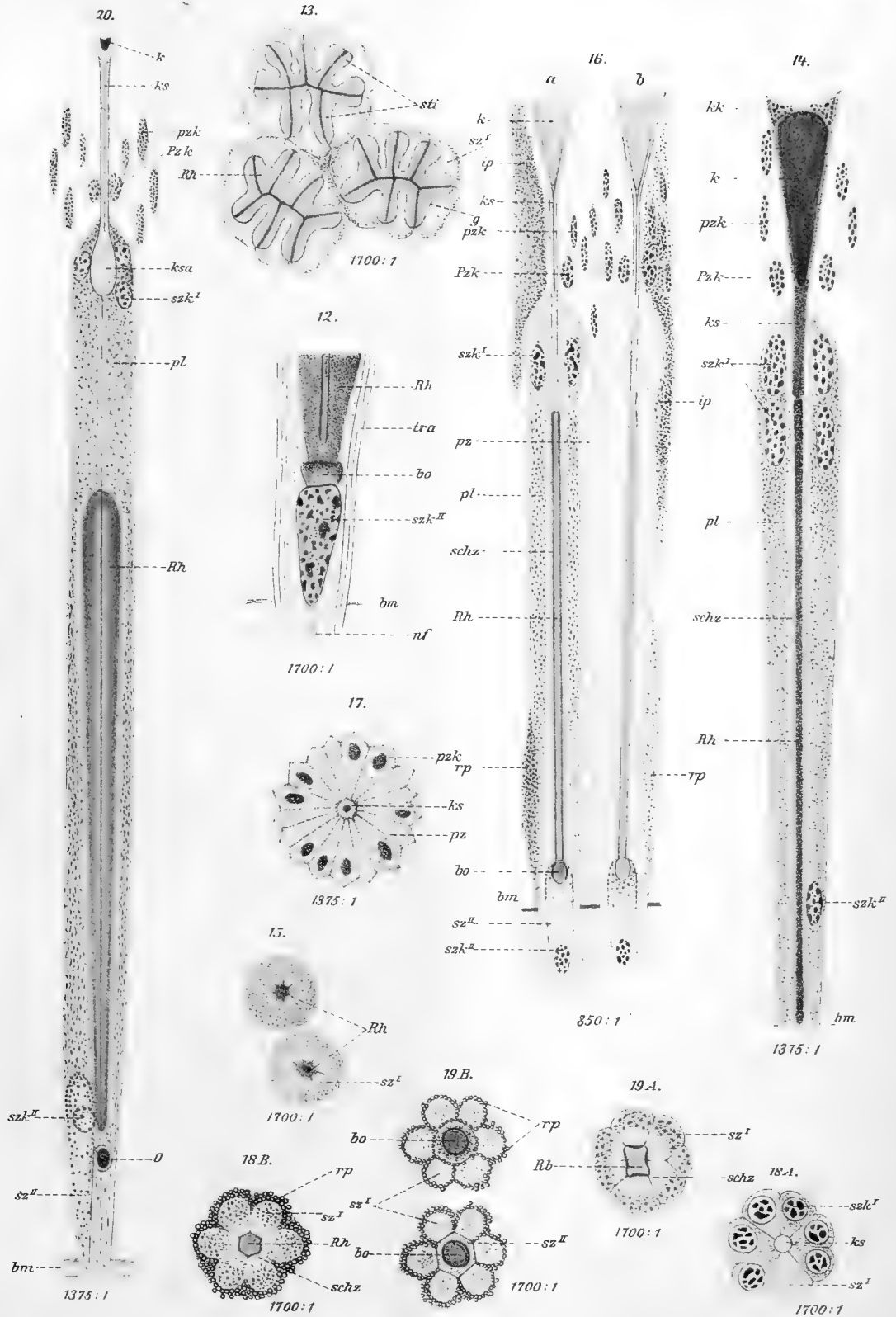
11.A.



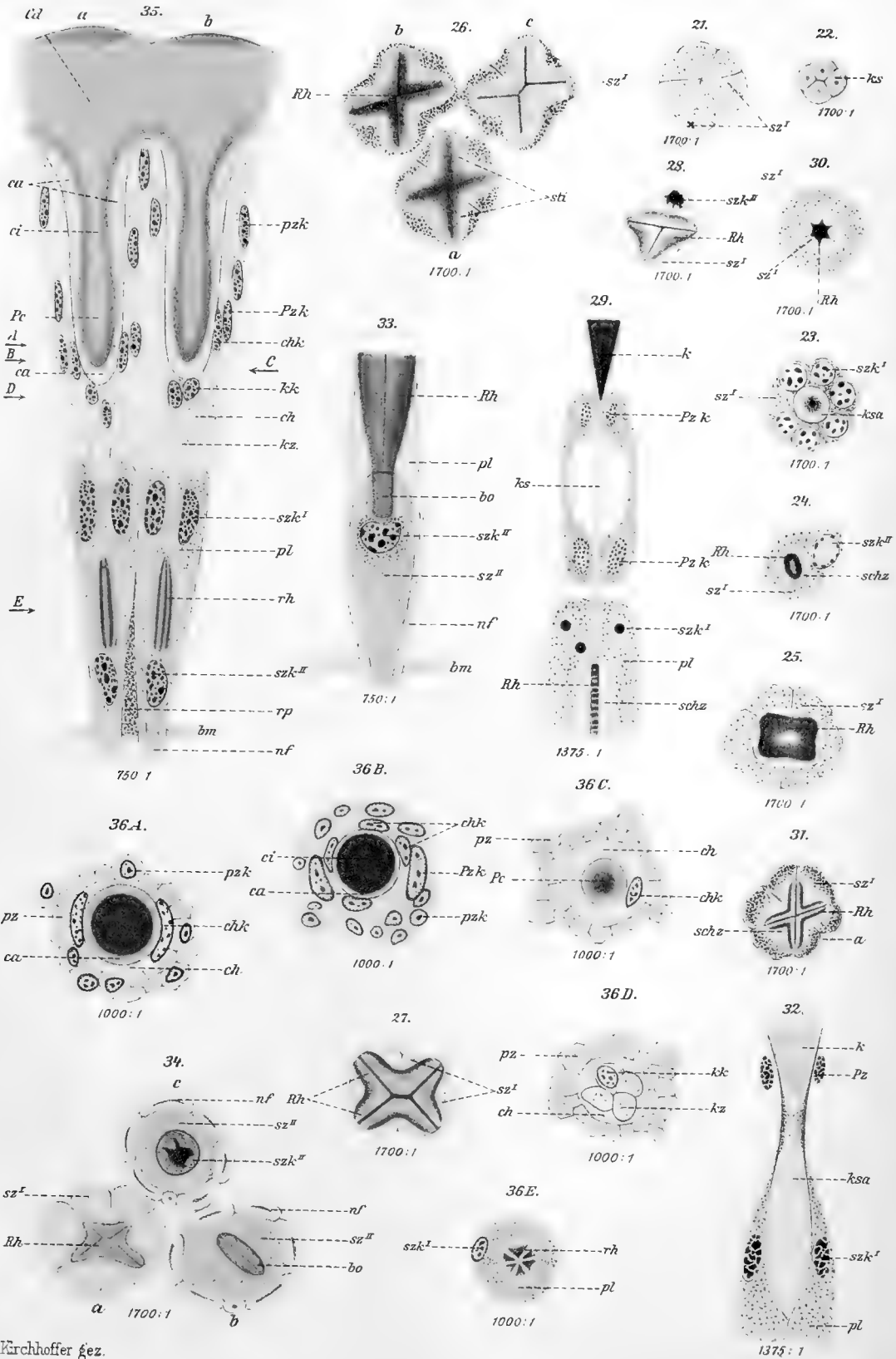
850:1

10.







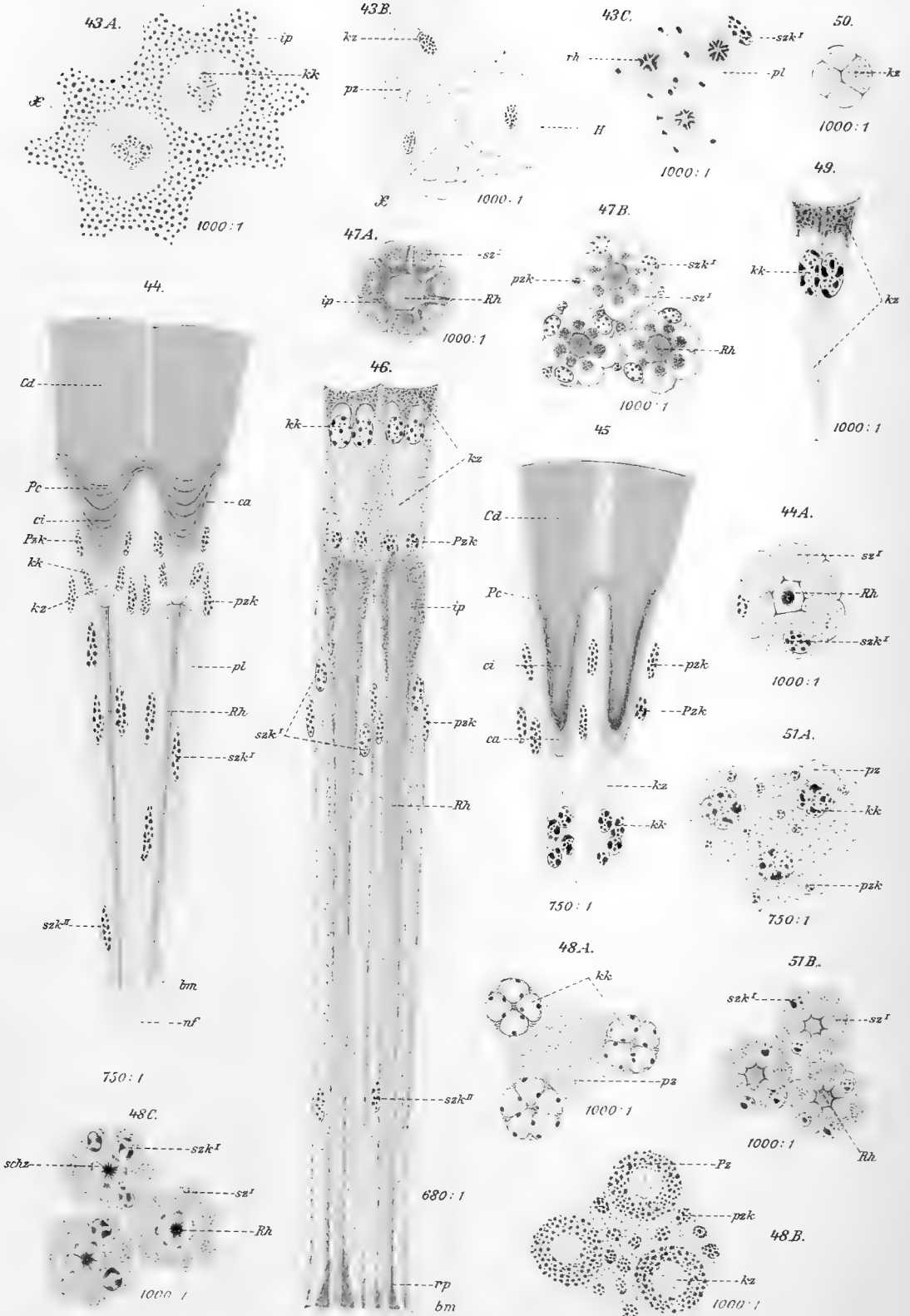


O. Kirchhoffer gez.

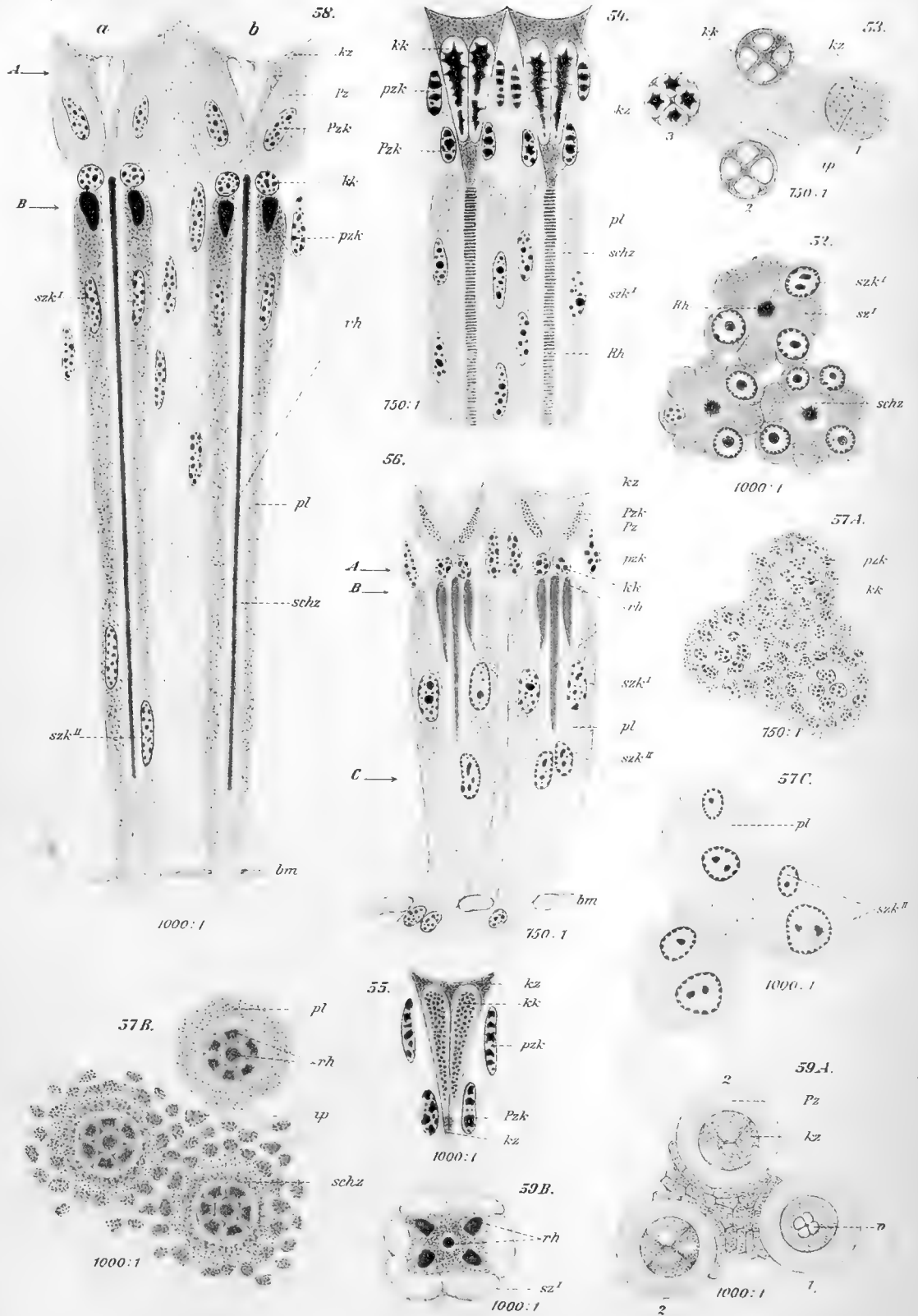
E. Laue, Lithkfst. Berlin











Neue Beiträge zur Kenntnis der
Histologie und Entwicklung von
Sycon raphanus.

Von

Ernst Hammer.

Mit Tafel XXIII—XXVIII.

Berlin.

In Kommission bei R. Friedländer & Sohn.

1908.

Neue Beiträge zur Kenntnis der Histologie und Entwicklung von *Sycon raphanus*.

Nach der ausgezeichneten Bearbeitung der Kalkschwämme durch eine größere Anzahl hervorragender Forscher war ich mir bei Beginn dieser Studien bewußt, daß man, abgesehen von den Streitfragen, welche jene in suspenso gelassen hatten, zu keinen überraschenden Resultaten mehr kommen könne. Der ursprüngliche Zweck dieser Untersuchungen war daher zunächst nur der, persönliche Erfahrungen auf spongiologischem Gebiete zu sammeln; dabei haben sich nun eine Reihe teils in histologischer, teils in entwicklungsgeschichtlicher Beziehung interessante Details herausgestellt, die zu veröffentlichen mir der Mühe wert erscheint. Die vorliegenden Studien wurden im März 1905 in der zoologischen Station zu Neapel, wo mir seitens des Königlichen Preußischen Kultusministeriums in dankenswerter Weise für längere Zeit ein Arbeitsplatz zur Verfügung gestellt worden war, begonnen und im April 1906 in Berlin zu Ende geführt. Dem Direktor des zoologischen Instituts der Universität Berlin, meinem verehrten Lehrer, Herrn Geheimen Regierungsrat Professor Dr. Franz Eilhard Schulze, der mir die direkte Anregung zu dieser Studie gab, spreche ich hierfür meinen ergebensten Dank aus. Sehr verbunden bin ich ferner den Herren von der zoologischen Station für das meinen Arbeiten entgegengebrachte Interesse; insbesondere schulde ich Herrn Dr. S. Lo Bianco, der mich stets reichlich mit Material versorgte, vielen Dank.

Material und Methode.

Sycon raphanus ist in dem Hafen Mergellina, dem schmutzigsten Teile des Golfes von Neapel, eine häufige Erscheinung. Wenn man mit einem Kratzer die Unterseite der dort liegenden Fischerbarken bearbeitet, so ergibt sich stets eine reiche Ausbeute von Ascidien (*Ciona intestinalis*), auf deren Oberfläche sich unser Kalkschwamm in großen Mengen vorfindet. Es muß bemerkt werden, daß für die Gattung *Sycon*, welche von Risso(47) aufgestellt und innerhalb welcher O. Schmidt(48) eine Art als *Sycon raphanus* unterschied, im Laufe der Jahre verschiedene Namen existierten. Während nämlich eine Anzahl von Forschern den Gattungsnamen *Sycon* beibehielten, fehlte es auch nicht an solchen, welche unsern Schwamm mit *Sycandra* bezeichneten und dies nicht ohne Grund. Haeckel(14) war es, welcher, gestützt auf die Tatsache, daß jede Gattung innerhalb der drei Familien der Kalk-

schwämme durch die verschiedene Zusammensetzung des Skelettes aus verschiedenartigen Kalknadeln charakterisiert wird, wie bei den Asconen und Leuconen so auch bei den Syconen durch Anhängen der Endungen *altis, andra, etta, illa, ortis, ubnis* und *yssa* sieben Gattungen unterschied; auf diese Weise entstand die Gattung *Sycandra*. Aber so geistvoll und anschaulich diese Einteilung auch sein mag, so ist sie doch nicht einwandfrei: da laut Prioritätsgesetz (Art. 25 der internationalen Regeln der zoologischen Nomenclatur, Paris 1905) nur derjenige Name einer Gattung oder Art gültig ist, mit dem sie zuerst bezeichnet worden ist. Da ferner auch die Bedingung

- a) daß dieser Name in Begleitung einer Kennzeichnung veröffentlicht worden ist, und
- b) daß der Autor den Grundsätzen der binären Nomenclatur folgte, erfüllt ist, so muß für unsere Gattung der Name *Sycon* und für die dieser Untersuchung zu Grunde liegende Art der Name *Sycon raphanus* beibehalten werden.

Erwachsene Syconen wurden behufs histologischer Untersuchungen unmittelbar, nachdem sie sorgfältig von ihrer Unterlage abgelöst waren, und zwar ohne daß sie mit der Luft in Berührung kamen, der Konservierungsflüssigkeit übergeben. Selbst Osmiumsäure, das beste Fixierungsmittel, welches wir nach den Angaben von F. E. Schulze und Minchin für Kalkschwämme kennen, gibt mangelhafte Resultate, wenn nach der oben erwähnten Richtung hin gefehlt wird. Ich habe mich anfangs, namentlich als ich mir die Schwämme durch Fischer von der zoologischen Station besorgen ließ, oft zur Genüge davon überzeugt, daß trotz Anwendung von Osmiumsäure die Collare und Geißeln der Choanocyten schlecht oder garnicht erhalten waren, höchst wahrscheinlich deshalb, weil einerseits der Schwamm nicht unter den nötigen Cautelen gefischt worden war und andererseits bei dem Transport bis ins Laboratorium die äußerst zarten Gewebe gelitten hatten. Als Fixierungsmittel kann ich einprozentige Osmiumsäure, am besten zur Hälfte mit Seewasser verdünnt, sowie Flemmingsche Lösung auf das wärmste empfehlen. Kleinere Syconen blieben gewöhnlich 10 bis 15, größere etwa 30 Minuten in der Konservierungsflüssigkeit; sie wurden alsdann mehrfach mit Aqua destillata abgespült und mit Pikrokarmín, besser Pikromagnesiakarmin durchgefärbt. Die gewöhnlichen Pikrokarmine (Ranvier, Weigert, Orth) wurden mit großer Vorsicht angewandt, da sich die namentlich von P. Mayer (37) vertretene Ansicht von der macerierenden Wirkung dieses Farbstoffes in manchen Fällen, besonders wenn die Objekte länger als 2 Stunden im Pikrokarmín gelegen hatten, bestätigte. Am besten tut man jedenfalls, wenn man da, wo es sich um die Erhaltung von Kalk handelt, nicht Pikrokarmín, sondern das von P. Mayer (37) angegebene Pikromagnesiakarmin anwendet. Die mit Wasser aufgeklebten, meist 5 μ dicken Schnitte, wurden meist mit Heidenhains Eisenhämatoxylin nachgefärbt, eine Methode, welche auch für die Darstellung des Spongengewebes ganz ausgezeichnete Dienste leistet, und daher eine ausgedehntere Verwendung verdient, als dies bisher der Fall war. Es scheint mir gleichgültig zu sein, wie lange Zeit die Schnitte in der Beize (1 $\frac{1}{2}$ —2 $\frac{1}{2}$ % Eisenoxydammoniak) bzw. dem Hämatoxylin verbleiben, da der Ausfall des Präparates in der Hauptsache von dem Gelingen des Differenzierens abhängt. Einen sehr schönen blauen Ton habe ich damit erzielt, daß ich die überfärbten Schnitte vor

und nach dem Differenzieren auf etwa 10 Minuten in Leitungswasser brachte. Neben der ausgezeichneten Färbung hat die Eisenhämatoxylinmethode, worauf bereits F. Urban (62) hinwies, noch den Vorteil, daß dünnere Schnitte in der Beize sehr schonend entkalkt werden. Außer der Osmiumsäure wurde mit vorzüglichem Erfolge die Flemmingsche Chromosmiumessigsäure (schwache und starke Lösung) gebraucht. Wenn auch die in ihr enthaltene Essigsäure eine rapide Entkalkung hervorruft, welche immer bis zu einem gewissen Grade ein Kollabieren der Radialtuben zufolge hat, so kann ich doch die Anwendung der Flemmingschen Lösung für Calcispongien nicht genug empfehlen; namentlich in Verbindung mit Eisenhämatoxylin liefert sie die schönsten Zell- bzw. Kernbilder. Gegen das Färben auf dem Objektträger hat sich Bidder (2) gewandt, da nach ihm bei diesem Prozeß die Zellform zerstört wird, wenn nicht die Übertragung vom Benzol zum Alkohol mit langsamer, für das Gewebe notwendiger Sorgfalt bewirkt wird. Meine eigenen Erfahrungen haben mich von der Richtigkeit der Bidderschen Ansicht nicht überzeugen können; vielmehr bin ich der Meinung, daß wir grade behufs Herstellung histologischer Kalkschwammpräparate auf die Schnittfärbung angewiesen sind, sowie daß ferner das Übertragen der aufgeklebten Schnitte nicht so sorgfältig gehandhabt werden muß wie etwa der Übergang ganzer Objekte vom Alkohol zum Benzol vor dem Einbetten in Paraffin. Neben Osmium und dessen Gemischen habe ich hin und wieder absoluten Alkohol sowie Sublimat mit darauffolgender Azur-Eosinfärbung angewandt, ohne daß mich die damit erzielten Resultate sonderlich befriedigt hätten.

Einer der größten Nachteile der Azur-Eosinmethode ist der ihrer geringen Haltbarkeit; auf diese Weise hergestellte Präparate verblassen in der Tat schon nach ganz kurzer Zeit, ein Übelstand, den auch Schulze an Hexactinelliden und Lungenschnitten konstatieren mußte.

Um die freischwimmende Larve sowie deren Weiterentwicklung studieren zu können, brachte ich frische, lebenskräftige, soeben dem Meere entnommene Syconen in mit klarem Seewasser gefüllte Glasschalen von 15—30 cm Durchmesser, durchlüftete die so hergestellten Aquarien mit grünen Algen (*Cladophora*) und schützte sie durch lose aufgelegte Glasdeckel vor Staub.

Die Behälter, in welchen sich die Spongien befanden, wurden stets den Angaben F. E. Schulzes (53) folgend, an einem möglichst kühlen, aber hellen Platze unter Ausschluß direkter Sonnenbestrahlung aufgestellt. Für die Beobachtung am Lebenden leistete mir nach vielem vergeblichen Hin- und Herexperimentieren mit dem Schaudinnschen und Corischen Mikroaquarium sowie der von Maass (32) angegebenen Methode mittelst der Urschale, schließlich die F. E. Schulzesche feuchte Kammer die besten Dienste. Nur in dieser gelang es mir, falls normale Bedingungen vorlagen, was durchaus nicht immer der Fall ist, die mikroskopischen Larven bis zur Bildung der Kalknadeln und darüber hinaus zu züchten. In den großen Aquarien (Glasschalen) war es jedoch des öfteren möglich, die Larven längere Zeit hindurch und zwar bis zur Bildung der Radialtuben lebend zu halten. Behufs direkter Beobachtung brauchte ich dann nur mit den entweder an der Wasseroberfläche besser aber an der Glaswand festgesetzten und zu Kolonien verschmolzenen Larven neue feuchte Kammern auszurüsten. Übrigens sind die

jungen Spongien, sowie die Nadelbildung in größerem Umfang erfolgt ist, zur Lebend-Untersuchung nicht mehr recht geeignet und können eigentlich nur zur Orientierung über das Stadium, in dem sie sich befinden, benutzt werden. Um Totalpräparate herzustellen, legte ich auf die Wasseroberfläche der Zuchtschalen Deckgläser unter welchen sich die ausgeschwärmten Larven mit Vorliebe ansammeln und an denen sie sich auch in großer Anzahl festzusetzen pflegen. Nachdem ich mich mit der Lupe von dem Vorhandensein von Larven überzeugt hatte, faßte ich vorsichtig mit einer Pincette die Deckgläser (eines nach dem andern) und führte sie durch sämtliche Reagentien bis auf den bereits mit einem Tropfen Canadabalsam versehenen Objektträger hindurch. Die auf diese Weise angefertigten Präparate wurden meist in einer sehr schwachen Osmiumsäurelösung für die Dauer einer Minute fixiert, kurz mit Aqua destillata abgespült und in Pikromagnesiakarmin eingetaucht. Zum Einbetten behufs späterer Herstellung von Schnitten benutzte ich der Kleinheit der Objekte wegen — dieselben messen im Durchschnitt 0,04—0,05 mm — große Mengen; in der Tat bedarf es einer Unzahl von Embryonen, da auf dem Wege vom Fixierungsmittel bis zum Paraffin — die Überführung geschah mit der Pipette unter Benutzung einer starken Lupe — viele verloren zu gehen pflegen. Diejenigen Larven, welche für das Mikrotom bestimmt waren, wurden ebenso wie die erwachsenen Schwämme mit sehr verdünnter Osmiumsäure, oder wenn es sich um Kernstrukturen handelte, mit Flemmingscher Lösung, in andern Fällen mit Sublimat oder absolutem Alkohol fixiert und mit Pikromagnesiakarmin oder ammoniakalischem Karmin vorgefärbt, um ihr Wiederfinden im Paraffin zu ermöglichen. Die Schnitte, welche im Mittel 3 bis 5 μ , falls nötig auch dicker waren, wurden mitunter mit Eisenhämatoxylin nachgefärbt. Von optischen Hilfsmitteln stand mir ein Zeissches Mikroskop-Stativ Ic zur Verfügung; zum Aufsuchen sowie zur oberflächlichen Betrachtung wurden achromatische Linsen, behufs Feststellung der feineren histologischen Verhältnisse hingegen die apochromatische Immersion 2 mm 1,30 Apert. in Verbindung mit den Kompensationsokularen 4, 8, 12 und 18 benutzt.

Biologisches.

Über die Zeit der Geschlechtsreife der Spongien gehen die Angaben der Forscher auseinander. Nach Lo Biancos Bericht (27) sendet *Sycon raphanus* vom September bis März, nach den Beobachtungen von Maass (am Adriatischen Meere) im Mai Larven aus, während nach den Angaben von F. E. Schulze Spongien im allgemeinen in der wärmeren Jahreszeit geschlechtsreif zu sein pflegen. In einer vorläufigen Mitteilung (15) habe ich mich bereits dahin geäußert, daß unser Kalkschwamm das ganze Jahr über geschlechtsreif zu sein scheint und den jeweiligen Temperaturverhältnissen entsprechend größere oder kleinere Quantitäten von Amphiblastularlarven liefert. Dabei hat es sich ferner herausgestellt, daß nicht nur, wie man nach Graeffes¹⁾ Bericht annehmen könnte, die großen Exemplare, sondern auch kleine *Sycon*-personae Larven zeitigen können. Ich habe mich des öfteren davon überzeugt, indem ich einen oder nur einige wenige solcher kleinen *Syconen* in ein ruhig stehendes Aquarium setzte, die dann mitunter eine außerordentlich große Anzahl von Embryonen ausschwärmen ließen. Das Ausschwärmen

¹⁾ Arbeiten aus dem zool. Inst. Wien und der zool. Stat. in Triest.

selbst geht häufig schubweise vor sich; zu wiederholten Malen konnte ich, als ich frühmorgens das Laboratorium betrat, bemerken, daß Syconen, die tags zuvor gefischt und in die Zuchtschale gebracht worden waren, obwohl geschlechtsreif, noch keine einzige Larve ausgesandt hatten, während bereits 10 Minuten später eine ungeheure Anzahl sich an der Wasseroberfläche herumtummelten. Wiederholt bot sich mir auch Gelegenheit, das interessante Schauspiel, welches am besten mit rauchenden Schornsteinen zu vergleichen ist, zu beobachten. Während der im Jahre 1905 noch relativ kühlen Monate März, April ging das Ausschwärmen der Larven gewöhnlich während der Nacht vor sich; indessen ist dies keineswegs die Regel, denn oft genug war bereits kurze Zeit, nachdem die Schwämme in die Zuchtschale gesetzt worden waren, die dichtere Rindenschicht des Wassers mit Embryonen erfüllt. Ähnlich liegen die Verhältnisse bezüglich des Festsetzens der Larven; es geschieht dasselbe manchmal bereits nach einigen Stunden, in andern Fällen wieder erst nach 24—48 Stunden. Während so über den Zeitpunkt des Ausschwärmens bzw. des Festsetzens der im mütterlichen Organismus ausgebildeten Larven sich keine Regeln aufstellen lassen, scheinen Temperaturverhältnisse doch einen gewissen Einfluß auszuüben. Dies zeigte sich besonders in der heißen Jahreszeit, wo die Larven schon nach ganz kurzer Zeit ausschwärmten und auch dementsprechend schnell zur Festsetzung gelangten. Daß schnelles Festsetzen das beste Kriterium für eine normale Entwicklung ist, wurde von verschiedenen Autoren, insbesondere von Maass, betont; in der Tat läßt sich beobachten, daß Larven, welche im hängenden Tropfen länger als 24 Stunden herumschwammen, mitunter, ohne daß sie sich festsetzen, eingehen; indessen konnte ich an Larven, welche in der großen Zuchtschale gehalten wurden, selbst wenn das freischwimmende Stadium länger, etwa bis zu 48 Stunden währte, keinerlei Anomalien feststellen, ebenso wenig an solchen, die erst nach 48 Stunden den mütterlichen Organismus verlassen hatten. Im Gegenteil, letztere haben sich oft ganz normal entwickelt, während andere, die sehr bald ausgeschwärmt waren und sich schnell fixiert hatten, in ihre Elemente zerflossen, ohne daß ich mir über die Ursache dieses Geschehens hätte klar werden können. Sehr wichtig ist es jedenfalls, daß die Embryonen von frischem lebenskräftigem Material stammen, welches sorgfältig von der Unterlage abgelöst wurde. Zerfallserscheinungen gelangten, selbst wenn ich alle Vorbedingungen für eine normale Entwicklung erfüllt glaubte, hin und wieder an solchen Larven zur Beobachtung, welche behufs Festsetzens die Wasseroberfläche gewählt hatten. Von ebensolchen berichtet Maass (33), der außerdem noch bemerkt hat, daß in solchen Adhäsionsexemplaren von vornherein weniger Nadeln gebildet werden, so daß also durch das Fehlen der Stütze der Zerfall des Schwämmchens bedingt wird. Von diesem ursächlichen Zusammenhang konnte ich mich allerdings nicht überzeugen, denn in den von mir berichteten Fällen schien mir das Skelett genau so gut entwickelt wie bei anderen normalen Larven. Die Zellen hatten also nach dieser Richtung hin ihre Schuldigkeit getan, d. h. der nach der Ansicht von Maass notwendige Reiz für die Ausprägung des Hohlraumes war vorhanden, ohne daß es zur Bildung eines solchen gekommen wäre. Übrigens tritt jedes allmähliche Ausbreiten und Zerfließen keineswegs stets bei den an der Wasseroberfläche adhärirten Exemplaren in die Erscheinung, denn abgesehen davon, daß F. E. Schulze (53)

grade solche Exemplare für seine Untersuchungen nach erfolgter Metamorphose wählte, sind sie auch von Maass (32) für die Betrachtung der Kontraktionszustände der Dermalzellen empfohlen worden und ich selbst habe auf diese Weise Asconen mit prachtvoll ausgebildetem Skelett sowie gänzlich normalen Zellen und ebensolchem Gastralraum gezüchtet. Über das Verhalten der ausgeschwärmten Amphiblastularlarven im Aquarium habe ich bereits früher (15) gesagt, daß diese „nicht nur an der Lichtseite, sondern an jeder beliebigen Stelle des Aquariums aufgefunden werden können.“ Diese Tatsache scheint mir deshalb besonders erwähnenswert, weil es in einer jüngst erschienenen Arbeit von Maass (34) heißt: „Auch nach meinen neuen Erfahrungen muß ich gegenüber einer Bemerkung Hammers bestätigen, daß die Larven nicht nur die Oberfläche, sondern auch die Lichtseite bevorzugen.“ Danach könnte man glauben, daß meinerseits der bis zu einem gewissen Grade zweifellos hier zu Tage tretende positive Heliotropismus bestritten wird. Dies ist jedoch keineswegs der Fall, denn ich bin vollkommen der Ansicht von Maass, daß in einer großen Anzahl von Fällen die Larven an der Lichtseite, genauer ausgedrückt, an den am meisten belichteten Stellen, angetroffen werden. Aber ebenso oft und sicher konnte ich mich auch durch bestimmt gerichtetes Licht und entsprechende Abblendung davon überzeugen, daß sich die Larven an nicht belichteten Stellen, oft zu ganzen Nestern (Plaques) vereint, aufhielten. Die Erscheinungen mögen dabei in der Tat wohl komplizierter und nicht zu allen Zeiten, z. B. nach längerer Lichteinwirkung, die gleichen sein. Diese meine Beobachtungen stimmen sehr gut mit denjenigen Heiders (17) an Oscarellalarven überein; hier sammeln sich die ausschwärmenden Blastulä zunächst an der Lichtseite des Glases an; dies gilt jedoch nur für die erste Zeit nach dem Ausschwärmen. Bevor sie nämlich den Invaginationsprozeß durchmachen und zum Festsetzen schreiten, zeigen sie ein verändertes Verhalten, indem sie die von der Lichtquelle abgewandte Seite des Glases aufsuchen. Auch läßt sich durch auf den Boden des Aquariums gelegte Objektträger der Nachweis erbringen, daß sich immer eine Anzahl von Larven, die sich vorher vielleicht an der Wasseroberfläche getummelt haben, wieder an den Boden begeben und sich dort in irgend welcher Weise fixieren. Dies ist auch von O. Schmidt¹⁾ und Metschnikoff (35) bei Syconen, von Minchin (39) bei Asconen beobachtet worden.

Morphologie der weiblichen Geschlechtszellen.

Die Eier von *Sycon raphanus* wurden zuerst von Lieberkühn (26) beschrieben und abgebildet. Am ausführlichsten ist ihr Bau sowohl als auch ihre Herkunft von Haeckel (14) behandelt worden. Dieser Autor beschreibt sie als rundliche, amöboider Bewegungen fähige Zellen von ca. 0,04—0,05 mm Durchmesser mit einem von Körnchen, besonders im mittleren Teile, dem Endoplasma, reichlich durchsetzten hyalinen Protoplasma, in dessen Mitte ein großer heller membranloser rundlicher Kern von gewöhnlich 0,015—0,02 mm Durchmesser mit großem glänzendem kugeligem Kernkörperchen von etwa 0,005 mm Durchmesser. Dieser Darstellung fügte F. E. Schulze (51) noch hinzu, daß er ebenso wie Haeckel sehr

¹⁾ O. Schmidt. Zur Orientierung über die Entwicklung der Schwämme. Zeitschr. für wiss. Zool. Bd. 25 Suppl.

häufig die äußere Partie der stets membranlosen Eizelle körnchenlos, oft ganz hyalin als eine besondere Exoplasmalage von dem körnchenreichen Endoplasma differenziert, aber keineswegs scharf geschieden gesehen habe, während allerdings gewöhnlich das Protoplasma bis an die Oberfläche von Körnchen ziemlich gleichmäßig durchsetzt erschien. Amöboide Bewegungen wurden von F. E. Schulze gleichfalls wahrgenommen. Meine eigenen Untersuchungsergebnisse stimmen im allgemeinen mit den Ergebnissen von Haeckel und F. E. Schulze überein; nur möchte ich noch erwähnen, daß das Keimbläschen in den verschiedenen Ausbildungsstufen der Eier eine differente Form und Struktur zeigt. Im allgemeinen von kugelförmiger oder zuweilen ellipsoider Gestalt, gibt es diese regelmäßige Form zuweilen auf und sendet längere oder kürzere pseudopodienartige Fortsätze in das umgebende Plasma. Die Bildung von Fortsätzen, welche später wieder eingezogen werden, hängt wohl mit der Ernährung des Eies bzw. des Kernes, welcher sie beeinflußt, zusammen. Mitunter verläßt das Keimbläschen seine gewöhnlich etwa zentrale Lage und begibt sich an eine Stelle des Eies, wo letzteres intensiv ernährt wird (Fig. 17). Die von Haeckel (14) beschriebene zentrale Lage des Keimbläschens ist somit keineswegs konstant, worauf auch von Lendenfeld (21) hingewiesen hat, indem er (pag. 404) sagt: „Der kugelige oder etwas unregelmäßige Kern liegt meistens exzentrisch.“ Bezüglich der Membran des Keimbläschens bemerke ich, daß diese bei unreifen Eiern sich fast ausnahmslos nachweisen läßt und erst mit Eintritt der Reifeerscheinungen aufgelöst wird. Die Struktur des Keimbläschens stellt sich außerordentlich verschiedenartig dar und scheint auch in engem Zusammenhang mit den Umänderungen, welche der Eikörper während seiner Ausbildung und seines Wachstums durchmacht, in Zusammenhang zu stehen. Das Chromatin ist gewöhnlich in feinen Körnchen, Stäbchen, Strängen oder Brocken auf dem Kernnetz ausgebreitet. Der Kernsaft ist reichlich, die Stränge des Kerngerüsts daher einandergedrängt. Innerhalb der Maschen des Kerngerüsts befinden sich ein oder mehrere Nucleoli, die aber nur selten gänzlich frei von Chromatin zu sein scheinen. (Fig. 1—5). Viel häufiger ist die Vermengung von Plastin und Chromatin, und zwar in der Weise, daß letzteres in ersterem eingelagert ist. In Fig. 8 sieht man neben einer Anzahl solcher Amphinucleolen einen, welcher durch besondere Größe ausgezeichnet ist. An diesem lassen sich deutlich eine intensiv färbbare (chromatinhaltige) sowie eine weniger färbbare (chromatinfreie) Partie unterscheiden. Ähnliche Verhältnisse zeigt die Fig. 5, in welcher der Nucleolus gleichfalls aus zwei, Farbstoffen gegenüber sich verschieden verhaltenden, Teilen zusammengesetzt erscheint. Diese Unterschiede in der Beschaffenheit der Nucleolen sind insbesondere bei Molluskeneiern von Obst (43) eingehend gewürdigt worden, mit dessen Abbildungen ein Teil meiner Präparate gänzlich übereinstimmt. Ebenso wie Obst nehme ich an, daß die weniger färbbare Partie der eigentlichen Plastinsubstanz, welche die Nucleolen der Gewebezellen darstellt, entspricht. Außer den durchaus nicht immer zentral gelegenen Kernkörperchen erscheint ferner mitunter innerhalb der Begrenzungslinie des Kernes ein Kranz von Kügelchen (Fig. 4 u. 5), welche in übereinstimmender Weise Fiedler (10) bei *Spongilla* (pag. 97) und Nußbaum (42) an Eiern von *Hydra* (pag. 285) beschrieben haben. Ersterer Forscher bezeichnet die in der Peripherie der Kernmembran liegenden Gebilde als „Chromatinkügelchen“, letzterer als „Keimflecke“, die nach ihm durch Auflösung

des anfänglich einfachen entstanden sind. Innerhalb der Wirbeltiere ist besonders bei Fischen, Amphibien und Reptilieneiern das Vorkommen vieler, schlechthin Keimflecke oder Nucleolen genannter Gebilde in der peripheren Schicht des Keimbläschens beschrieben worden. Auf die sehr verschiedenartige Natur der Nucleolen ist jedoch wiederholt von seiten der Forscher hingewiesen worden. So unterschied Platner (44) (pag. 53) in dem Eikern von *Arion empiricorum* neben echten, durch charakteristische Merkmale von allen übrigen Elementen sich auszeichnenden Nucleolen, Chromatinsubstanz enthaltende runde Elemente, die er Karyosomen nannte, und auch Wilson (68) (pag. 589) stellte den echten Nucleolen einen Chromatinnucleolus gegenüber. Innerhalb der Spongien beobachtete von Lendenfeld (21) (pag. 209) in den Eikernen von *Ascetta cerebrum* außer den in verschiedener Zahl vorkommenden Nucleolen, gelegentlich einen Nucleolus mit einem deutlichen, etwa 0,0003 mm großen Kernchen, dessen Substanz sich nicht so stark zu färben schien, wie die umgebende Nucleolussubstanz. Ob es sich bei den von mir beschriebenen in der Peripherie des Keimbläschens anzutreffenden Gebilden um Chromatin oder Plastinsubstanz oder etwa um eine Vermengung beider handelt, kann wegen der Kleinheit der Gebilde nicht ohne weiteres entschieden werden, ebenso wie sich auch über ihre Entstehung nichts Bestimmtes aussagen läßt. Indessen scheint es mir bemerkenswert, daß der Farbstoff (Eisenhämatoxylin) außerordentlich lange festgehalten wurde, eine Tatsache, welche die Natur der Kügelchen als Chromatingebilde recht wahrscheinlich macht. Für das Studium derselben wie dasjenige der Nucleolen überhaupt, ist es jedoch nötig, noch andere Tinktionsmethoden, insbesondere die von Obst (43) (pag. 163), Goldschmidt (11) und Popoff (46) angewandten, sowie namentlich die von v. Lendenfeld (21) für Spongien empfohlene Karmin-Anilin-Doppeltinktion auszuprobieren. Ich bin zur Zeit damit beschäftigt und gedenke später über die diesbezüglichen Ergebnisse zu berichten. Zu wiederholten Malen wurden fernerhin nucleolenähnliche Gebilde im Ooplasma und zwar in unmittelbarer Nähe des jeder Ruptur oder Fältelung entbehrenden Keimbläschens vorgefunden (Fig. 7). Sie verschwinden später wieder, ohne daß sich ihre Abstammung von Keimbläschen oder Ooplasma mit Sicherheit feststellen läßt. Über das Austreten von Teilen des Keimbläschens in das Plasma von somatischen und Generationszellen existieren ebenfalls eine Anzahl von Angaben, in die vielfach Zweifel gesetzt wurde; wie dem auch sei, scheinen unsere Befunde von neuem auf Beziehungen zwischen Kern (Keimbläschen) und Plasma hinzuweisen.¹⁾ An Eiern, die sich in der Wachstumsperiode befanden, wurden einige Male gleichfalls dem Keimbläschen bzw. dessen Membran dicht angeschmiegt, chromatisch gefärbte Substanz angetroffen, welche namentlich bei einem Vergleich mit den Beschreibungen und Abbildungen, welche Goldschmidt (11) für *Zoogonus* und Popoff (46) für *Paludina* und *Helix* geben, an das Vorkommen von Chromidien im Spongionei denken ließen. Was das Ooplasma anbelangt, so habe ich dasselbe annähernd gleichmäßig von Körnchen bis an die Oberfläche durchsetzt vorgefunden; ein von dunklerem Endoplasma differentes hyalines Ektoplasma konnte

¹⁾ Neuerdings hat V. Franz (Verh. d. Deutsch. Zool. Ges. 1907, pag. 100) im Schollenei einen „aus dem Zellkern in das Eiplasma ausgestoßenen Nucleolus“ beschrieben und in den Fig. 9–11 abgebildet.

deutlich nur an denjenigen Eizellen wahrgenommen werden, welche Pseudopodien ausgesandt hatten (Fig. 5). Über die Struktur des Ooplasmas soll hier keine definitive Auffassung gegeben werden, da die Untersuchung von Protoplasmastrukturen die Anwendung besonderer Methoden erfordert, welche für diese Arbeit nicht in Betracht kamen. Durch das Ooplasma verteilt finden sich Dotterbestandteile, welche durch Osmiumsäure geschwärzt werden und daher Fett oder fettähnliche Substanz darstellen.

Die Lagerung der Eizellen.

Die Lage der weiblichen Geschlechtszellen bei *Sycon raphanus* ist von den Spongienforschern zu wiederholten Malen diskutiert worden.

Haeckel (14) gibt an, die Eier ebenso oft im Entoderm wie in seinem Syncytium gefunden zu haben und berichtet speziell für die Syconen, daß er sie gewöhnlich zwischen den Geißelzellen des Tubenepithels angetroffen habe.

F. E. Schulze (52) dagegen erklärte, daß er die Eier niemals zwischen den Geißelzellen des Entoderms, sondern stets in der gallertigen Grundmasse des Mesoderms, sehr häufig allerdings dem Entodermzellenlager dicht anliegend gesehen habe.

v. Lendenfeld (21) (pag. 404) beschreibt die Eier als frei in der Zwischenschicht liegend; sie werden nach ihm entweder allseitig von Grundsubstanz umgeben, oder stoßen auf der einen Seite an die Hinterwand der Kragenzellenschicht.

Obwohl die Annahme Haeckels heute wohl keinen Vertreter mehr besitzt, vielmehr alle Forscher in bezug auf die Lagerung der weiblichen Geschlechtszellen mit F. E. Schulze und v. Lendenfeld übereinstimmen, so muß doch zugegeben werden, daß die Eier, falls sie nicht allseitig von Grundsubstanz umgeben werden, auf der einen Seite oft scharf an die Hinterwand der Kragenzellenschicht stoßen, ohne daß immer ein mit der hyalinen Grundsubstanz zusammenhängender hyaliner Grenzsaum zwischen dem Ei und der Kragenzellenschicht sich hätte nachweisen lassen. Diese Tatsache soll indessen keineswegs so gedeutet werden, daß die Eizellen in irgendwelcher Beziehung zu den Choanocyten, bzw. denjenigen bewimperten Zellen der Larve, aus denen erstere hervorgehen, stehen. Es muß dies deshalb besonders hervorgehoben werden, da nach Minchins (39) Ansicht (pag. 49) nicht alle gastraln Zellen (ehemals bewimperten) der Larve zu Choanocyten werden, sondern „höchstwahrscheinlich“ ein Teil davon zu den Wanderzellen des Schwammes wird. „I have not been able to make out whether all the gastral cells become collar cells, or whether some of them do not become the wandering cells of the adult, which seems very probable.“

Da nun aber einerseits der Übergang zwischen amöboiden Wanderzellen und Eizellen ein so allmählicher ist, daß man nie mit Bestimmtheit sagen kann, ob man noch eine amöboide, oder bereits eine Eizelle vor sich hat, es andererseits jedoch allgemein angenommen wird, daß wenn auch nicht alle amöboiden Zellen, so doch sicher ein Teil zu Eiern wird, so läßt die von Minchin ausgesprochene Ansicht kaum eine andere Deutung, als daß aus den bewimperten Zellen der Larve propagatorische Zellen hervorgehen können. Der Autor nähert sich damit sehr der Annahme Haeckels, der ja bekanntlich die Eier durch direkte Umwandlung der Kragenzellen entstehen ließ, eine Darstellung, die jedoch bisher von keiner

Seite eine Bestätigung erfahren hat. Ich habe auf diese so wichtige Frage meine besondere Aufmerksamkeit gerichtet, ohne indessen für die Entstehung amöboider Zellen aus bewimperten Zellen der Larve sichere Anhaltspunkte gewinnen zu können. Immerhin soll ein Fall nicht unerwähnt bleiben, wo auf einem Schnitt durch eine gastrulierte festgesetzte Larve der Kern einer invaginierten Geißelzelle den übrigen Kernen dieser Zellensorte gegenüber eine mehr bläschenförmige (amöboide) Gestalt aufweist (Fig. 45 u. 46); deswegen aber an eine Umwandlung in eine amöboide Zelle denken zu wollen, erscheint mir mindestens recht gewagt. Es soll daher der eben erwähnte Befund durchaus nicht als Stütze für die Ansicht Minchins verwertet werden, zumal von einem Beweise der letzteren erst dann die Rede sein kann, wenn Bilder wie das oben beschriebene, oft in die Erscheinung treten, und, was bei weitem wichtiger ist, die Umwandlung einer invaginierten bewimperten Zelle in eine Wanderzelle direkt beobachtet worden ist. Jedenfalls aber finden die Angaben von Maass (28) (pag. 35), wonach die amöboiden Zellen schon sehr frühzeitig in der Entwicklung der Larve auftreten, in meinen Beobachtungen eine volle Bestätigung; ich werde bei der Schilderung der freischwimmenden Amphiblastularlarve hierauf noch zurückkommen.

Eibildung.

Die Eizellen bedürfen für ihre weitere Ausbildung besonderer Hilfszellen, welche aber das Ei nicht, wie es Fiedler (10) (pag. 98) für *Spongilla* und Korschelt (19) (pag. 39) für *Spongilla pallescens* und *Placina monolopha* beschreiben und abbilden, in einer mehr oder weniger regelmäßigen Schicht umgeben, sondern gewöhnlich in der Ein- oder Mehrzahl in unmittelbarer Nähe der Eizelle angetroffen werden. Die Eibildung, wie sie sich bei *Sycon raphanus* findet, wäre demnach zum Unterschied von der folliculären als nutritiv im Sinne von Korschelt und Heider (20) (pag. 293) zu bezeichnen. Ei und Nährzellen unterscheiden sich in bezug auf ihre Größe beträchtlich von einander, erscheinen aber im übrigen bis zum Zusammenfließen als im wesentlichen gleichartige amöboide Zellen (Fig. 12, 13, 14), von denen, wie ich glaube, die durch die Gunst der Verhältnisse einigermaßen herangewachsenen zu Eiern sich entwickeln, indem sie die anderen vermittels pseudopodialer Fortsätze umfließen, in sich aufnehmen und zu ihrem Aufbau verwenden. Der Vorgang der Nahrungsaufnahme, von Görlich (13) und mir etwa übereinstimmend beobachtet, ist in den Figuren 15—17 dargestellt. Bald nachdem die Nährzelle in das Innere der Eizelle geraten ist, eignet sich die letztere das Plasma der ersteren an und es wird auch der Kern unter Beteiligung des Eizellkernes unterdrückt, indem die in ersterem enthaltene brauchbare Substanz noch zur Ernährung verwandt wird. In diesem Stadium zeigt der Eizellkern Einbuchtungen und nimmt dadurch sowie durch direktes Aussenden von Fortsätzen selbst amöboide Gestalt an. In dieser modifizierten Form wird er denn auch, worauf bereits hingewiesen wurde, oft nicht zentral im Ei liegend gefunden, sondern er tritt uns mehr peripher gelagert und zwar in unmittelbarer Nähe der vom Ei aufgenommenen Nährzelle entgegen. Eine ähnliche auffällige Lageveränderung des Keimbläschens, welche zugleich mit einer Modifikation seiner Gestalt verbunden ist, hat Korschelt (19) (pag. 39) bei *Spongilia pallescens* und *Placina monolopha*

beobachtet und in Wort und Bild dargestellt (Taf. 5 Fig. 111—117). Da jedoch die Eier von *Spongelia* und *Placina* von einem Follikel umgeben zu sein pflegen, dessen Zellen die dem Ei zugeführte Nährsubstanz liefern, oder zum mindesten hindurchpassieren lassen, so ist nach Korschelt in diesen Fällen die Annäherung des Keimbläschens an die Umgebung des Eies eine besonders starke. Bei *Sycon* ist diese letztere nicht nötig, weil die Eier, wenigstens in diesem Stadium, eines Follikels entbehren; hier genügt es also, wenn das Keimbläschen sich an diejenige Stelle des Eies begibt, wo die in das Eiplasma geratene Nährzelle liegen geblieben ist.

Reifung.

Nachdem das Ei und mit ihm das Keimbläschen die Wachstumsperiode, während deren es sich aus einer gewöhnlichen amöboiden Zelle durch Aufnahme und Assimilation ihrer Schwesterzellen zur eigentlichen Eizelle heranbildet, durchlaufen hat, machen sich an ihm noch die Reifeerscheinungen geltend. Über die Reifeerscheinungen der Spongioneier sind bisher nur wenig Beobachtungen mitgeteilt, die wichtigsten sind folgende:

F. E. Schulze (55) (pag. 641) beobachtete bei *Euspongia* „daß das Keimbläschen im reifen Ei stets dem einen der beiden Pole bedeutend genähert ist und zuweilen die ursprüngliche Bläschenatur so vollständig verloren hat, daß an seiner Stelle nur noch ein verwaschener heller Fleck zu erkennen ist.“ Ebenso wurde über dem trennenden Spalt der zwei ersten Furchungszellen einmal ein kleines kugeliges Gebilde bemerkt, welches mit Wahrscheinlichkeit als ein Richtungskörper gedeutet werden konnte (pag. 643).

Bei *Placina monolopha* fand F. E. Schulze (56) den Kern reifer Eier „bis nahe an die Oberfläche gerückt oder sah an seiner Statt nur eine undeutlich begrenzte lichtere Stelle“ (pag. 415).

Korschelt und Heider¹⁾ (pag. 1) bilden ein Ei von *Placina trilopha* nach Magdeburg ab; neben demselben liegen zwei kleine Bläschen, welche als Richtungskörper bezeichnet werden.

Fiedler (10) (pag. 106) fand bei *Spongilla*, daß der Kern gegen die Oberfläche des Eies hinwandert, um hier durch die Abstoßung der Richtungskörper einen Teil seiner Masse nach außen abzugeben. Dabei wie bei der späteren Furchung sollte das Kernkörperchen eine wichtige Rolle spielen, und zwar wird der erste Richtungskörper als ein Erzeugnis des großen Kernkörperchens, welchem letzteren er anfangs knospenartig aufsitzen soll, betrachtet. Mitosen wurden dabei nicht gesehen.

v. Lendenfeld (21) (pag. 209) fand in einem aus Lesina stammenden Exemplar von *Ascetta cerebrum* Eier, deren Keimbläschen den Nucleolus vermissen ließen, dafür aber wurstförmige Körper (Chromatinschlingen) enthielten, welche letztere auf Mitosen hindeuten sollten. In den Abbildungen (Taf. IX Fig. 42) ist von dem vermeintlichen Richtungskörper nichts zu sehen.

¹⁾ Korschelt und Heider, Lehrbuch der vergleichenden Entwicklungsgeschichte der wirbellosen Tiere. 1890. Spec. Teil I. Heft.

Neuerdings hat Maass (31) auf Grund von Untersuchungen an *Sycon raphanus* Mitteilungen über die Reifeerscheinungen gemacht und namentlich darauf hingewiesen, daß bei der Richtungskörperbildung kein Übergang zwischen direkter und indirekter Kernteilung stattfindet, sondern daß vielmehr echte, für die Richtungskörperbildung so bezeichnende Spindelfiguren, auftreten. Was die Bildung der Richtungskörper selbst anbelangt, so bemerkt der Autor (pag. 293), daß sein Material in dieser Beziehung etwas spärlich ist; immerhin spricht er sich dahin aus, daß zwei Körper gebildet werden und daß die kleinen Spindeln unregelmäßig, manchmal sogar tangentiale zum Ei stehen (pag. 294).

Bei vorliegenden Untersuchungen kam es mir nun im besonderen darauf an, die Stadien der Abknospung bzw. des Ausstoßens der Richtungskörper mit wünschenswerter Klarheit zu erlangen; leider war jedoch auch mein Material nicht derart, daß ich mir darüber genügenden Aufschluß hätte verschaffen können. So empfindlich diese Lücke ist, so ausführlich soll hier wenigstens dasjenige mitgeteilt werden, was mir von den meiner Untersuchung zugänglichen Stadien der Richtungskörperbildung bekannt geworden ist. Da die Entwicklung bis zur Flimmerlarve innerhalb des Muttertieres vor sich geht, so war es natürlich nicht möglich, die Veränderungen an einem einzelnen isolierten Ei ununterbrochen zu verfolgen; es stützen sich daher die Befunde, über die nunmehr berichtet werden soll, auf Schnitte durch teils mit Flemmingscher Lösung, teils mit Pikrinessigsäure konserviertes Material. Bei weitem am häufigsten sah ich die Stadien, in denen das Keimbläschen an die Oberfläche des Eies gerückt war (Fig. 18, 19, 20). Niemals fand ich es jedoch an derjenigen Stelle, wo nach der Befruchtung das Ei durch die erste Furchung in zwei gleiche Teile geteilt wird, sondern es wurde an ganz beliebigen Stellen, ja oft in der Nähe des schmalen Poles des in seiner Gestalt, wie mir scheint nicht ganz konstanten, gewöhnlich aber längs ovalen Eies angetroffen. Daß in der Tat die Lage der Richtungskörper gar keine Beziehung zur Stelle der ersten Furchung zu haben scheint, ist aus den Figuren 18, 19, 20 ersichtlich und verdient besonders hervorgehoben zu werden, da Maass im Texte seiner Arbeit nichts davon erwähnt, während seine Abbildungen mit meinen Präparaten übereinstimmen. Die erste an dem Keimbläschen wahrzunehmende Veränderung ist die beginnende Auflösung der Membran; in Figur 20 ist von derselben nichts mehr zu sehen und es hat sich bereits ein aus unregelmäßig gestalteten Elementen bestehender Chromosomenknäuel gebildet. Die Chromosomen liegen in einem hellen Hof, der fast genau dem Umfange des ehemaligen Keimbläschens entspricht und an etwas jüngeren Stadien (Fig. 19) ist der achromatische Rest der Kernmembran noch zu erkennen. Inzwischen sind die Nucleolen und zwar sowohl die echten plastinhaltigen als auch die Amphinucleolen verschwunden; hierin stimmen meine Präparate mit den Abbildungen von Maass nicht ganz überein (cf. des Autors Fig. 4), vielmehr habe ich durch Vergleich vieler Schnitte den Eindruck gewonnen, daß bei der Individualisierung der chromatischen Elemente auch die Nucleolen verschwinden. Dies scheint von neuem dafür zu sprechen, daß eine Anteilnahme des Nucleolus bzw. der Nucleolen an der Bildung der Chromosomen stattfindet, obwohl natürlich von einem eigentlichen Beweise deshalb keine Rede sein kann, weil bei einer derartigen Deutung immer noch der Einwand bleibt, daß die Nucleolen einfach vom Ooplasma

resorbiert worden sind. Aus dem in Figur 20 dargestellten Knäuel in der Prophase der ersten Mitose entsteht dann das Stadium der Äquatorialplatte. Die Spindel lag in den mir zur Beobachtung gelangten Fällen teils parallel, teils schräg zu irgend einer peripheren Stelle des Eies (Fig. 21 u. 22). Die Spindelfasern waren deutlich zu sehen und schienen von einem Ende der Spindel bis zum andern zu durchlaufen. Die Chromatinelemente zeigten sich in Gestalt kurzer Stäbchen oder Körner; Centrosomen oder Polstrahlung wurden vermißt. Von weiteren Stadien der Richtungsspindeln gelangte nur noch eines zur Beobachtung. Es ist in den Figuren 23 und 24 abgebildet und zeigt, daß sich die Spindel aus der ursprünglichen Lage in eine schräge gedreht hat, sonst aber in nichts von der schon beschriebenen sich unterscheidet. Außerdem besitze ich ein Präparat, wo der erste Richtungskörper scheinbar in Teilung ist (Fig. 25), sodaß, falls dies die Regel wäre, drei Richtungskörper gebildet würden. Wie aus Figur 26 erhellt, wurden die Richtungskörper nebeneinander der Oberfläche des Eies dicht aufliegend, vorgefunden. Sie zeigten sich als im wesentlichen aus Chromatin und Kernsaff bestehende, deutlich durch eine Umhüllung abgegrenzte Gebilde. Das Chromatin trat in manchen Fällen in Gestalt gespaltener Chromosomen auf, während es mitunter ein mehr klumpenartiges Aussehen hatte. Die Frage, ob ein Richtungskörper nach seiner Bildung im Ei verbleibt, wie es Maass für möglich hält, muß meinerseits zunächst unentschieden bleiben. Indessen mag darauf hingewiesen werden, daß die unregelmäßige tangentielle Lage der Spindel keinen Beweis dafür liefert, denn auch in anderen Tiergruppen wurde eine ursprünglich tangentielle Lage der Richtungsspindel beschrieben, welche letztere sich dann erst schräg bzw. radiär einstellt. Weismann und Ischikawa¹⁾ haben diese Verhältnisse bei Copepoden wohl zuerst eingehend gewürdigt; später haben Brauer²⁾ bei *Artemia* und Blanc³⁾ bei der zweiten Richtungsspindel der Forelle sowie Sobotta⁴⁾ darauf aufmerksam gemacht. Der letztgenannte Autor hat insbesondere die Vermutung ausgesprochen, daß die Erscheinung sich überall finden dürfte, daß jedoch ein Teil der Autoren hierauf kein Gewicht gelegt hat, während ein anderer Teil derselben die Verhältnisse mehr oder weniger deutlich erkennbar in den Abbildungen scheinbar unbewußt darstellt (pag. 55). Ausnahmen von der Regel, daß die Richtungskörper an derjenigen Stelle abgegeben werden, wo später die erste Furche aufzutreten pflegt, kommen auch bei anderen Tiergruppen z. B. den Copepoden (Häcker) sowie nach O. Schulze, Herfort und Henking bei Vertebraten vor, sodaß meine sich hierauf beziehenden Befunde, die sich, wie bereits erwähnt, auch mit denen von Maass bei Spongien decken, nicht vereinzelt dastehen. Die Dauer der Richtungskörper scheint eine sehr kurze zu sein, wenigstens gelang es nicht, sie an dem in zwei Teile geteilten Ei noch vorzufinden. Diese Beobachtung deckt sich auch mit den Abbildungen von F. E. Schulze und Maass, und auch die sonstigen Literaturangaben berichten über eine sehr verschiedene Dauer der Richtungskörper. Diese sollen sich zuweilen schon bald vom Ei ablösen, während sie in anderen Fällen längere Zeit ihre frühere Lage bewahren und den animalen Pol des Embryos bezeichnen.

¹⁾ Weismann und Ischikawa. (Ber. Naturf. Ges. Freiburg i. Br. Bd. III. 1887).

²⁾ Brauer, A. (Arch. f. mikr. Anat. Bd. 43. 1894.)

³⁾ Blanc. (Ber. d. naturf. Ges. Freiburg i. Br. Bd. VIII.)

⁴⁾ Sobotta. (Arch. f. mikr. Anat. Bd. 45. 1895.)



Die männlichen Geschlechtszellen.

Die Spermatozoen in allen ihren Teilen sicher nachzuweisen, bezw. ihre Genese zu studieren, war mir mangels geeigneten Materials leider nicht möglich. Immerhin bin ich in der Lage, die Angaben von Polejajeff (45) und Görlich (13), welche für die von *Sycon raphanus* wenigstens die einzigen sind, insofern zu bestätigen, als ich im Parenchym eines erwachsenen *Sycon* neben befruchteten und unbefruchteten Eiern Gebilde fand, welche den von Polejajeff in der Figur 3f und g abgebildeten so völlig gleichen, daß ich nicht zögere, sie mit denselben zu identifizieren und wie dieser Autor als Spermaklumpen zu bezeichnen. Auch konnte ich auf Schnitten durch lebende Syconen und zwar besonders wenn die Schnitteile von dem Objektträger entfernt wurden, wiederholt die Spermatozoen in ihren Bewegungen beobachten, aber auch die beste apochromatische Immersion (2 mm 1,30 Apert) in Verbindung mit den stärksten Kompensationsokularen (12 und 18) gestattete es nicht, mehr als das stark lichtbrechende Kopfende und den äußerst feinen und kurzen Schwanzfaden zu erkennen. Auf Schnitten durch osmiertes und mit Eisenhämatoxylin gefärbtes Material zeigte sich dann, daß die Kopfenden das Osmium bezw. den Farbstoff begierig aufnahmen, ein Umstand, der die Sicherung der Diagnose als Spermatozoen wesentlich erleichtert.

Befruchtung.

Über das Eindringen des Spermatozoons in das Ei existieren Angaben von Maass (31); ihnen zufolge soll es noch vor völliger Ausbildung des zweiten Richtungskörpers, die dermale Seite bevorzugend, stattfinden. Die Abbildung, die der Autor gibt, läßt jedoch weder die Richtungskörperbildung noch das Herantreten des Spermatozoons mit wünschenswerter Deutlichkeit erkennen, und bei Berücksichtigung seiner Figur 5 könnte man eher annehmen, daß das Spermatozoon an der gastral Seite in das Ei eindringt. Wie dem auch sei, soviel steht fest, daß der Schwanzfaden unmittelbar nach dem Eindringen des Spermatozoons verloren geht, denn in den Befruchtungsstadien, die ich in großer Anzahl zu beobachten Gelegenheit hatte, war keine Spur mehr von ihm zu erkennen. Die bei weitem am häufigsten in die Erscheinung tretenden Stadien lassen vielmehr männlichen und weiblichen Vorkern bereits mehr oder weniger stark aufgequollen erscheinen und zeigen deutlich, wie sie einander entgegenwandern. In den Figuren 26 bis 28 sind diese Verhältnisse dargestellt. Hieran schließt sich unmittelbar das Stadium der Figur 29, welches die Äquatorialplatte erkennen läßt. Die chromatischen Spindelfasern sind zart und können nur bei Anwendung sehr starker Vergrößerungen deutlich wahrgenommen werden. Merkwürdig ist die Gestalt der Chromosomen, während diese nämlich bei der ersten Furchungsmitose nicht nur bei *Ascaris megaloccephala*, sondern fast allen untersuchten Eiern bis zu den Vertebraten hinauf zum Unterschied von denen der Richtungsmitosen, die Gestalt von Schleifen aufweisen, also von den stäbchenförmigen Chromosomen der Richtungsmitosen so different wie nur irgend möglich sind, ließ sich hier ein solch scharf ausgeprägter Unterschied nicht konstatieren, denn die Chromosomen der Furchungsmitosen zeigten die nämliche Form kurzer Stäbchen oder Körner, wie diejenigen der Richtungsspindeln. Während sich im Text der Arbeit von Maass keinerlei diesbezügliche Angaben finden, stimmt doch seine Ab-

bildung mit den von mir erhaltenen Bildern so völlig überein, daß ich hierin eine Bestätigung meines Befundes erblicken kann. Bezüglich der Zahl der Chromosomen muß bemerkt werden, daß die Beantwortung dieser Frage eine etwas heikle ist. Maass (31) gibt 16 an, sodaß die Normalzahl 32 betragen würde. Es bedarf keines besonderen Hinweises, wie schwer diese im ersten Augenblick so leicht erscheinende Aufgabe ist. Mir standen nur einige wenige für die Zählung günstige Fälle zur Verfügung; Herr Geheimrat Schulze sowohl wie ich selbst haben wiederholt Zählungen vorgenommen, bei denen sich annähernd genau die Zahl 14 ergab. Ich bin weit davon entfernt, diese Anzahl mit voller Sicherheit behaupten zu wollen; vielmehr nötigt mich die Treue meiner Schilderung einzugestehen, daß mitunter auch 16 herausgezählt werden konnten, welcher letzterer Befund, wie bereits erwähnt, demjenigen von Maass entsprechen würde. Für gewöhnlich kommen jedoch die Chromosomen auf mehrere Schnitte zu liegen und gerade diese Tatsache ist es, welche die Zählung so ungeheuer erschwert, es können daher die erwähnten Befunde meiner Meinung nach noch nicht als gesichert gelten, vielmehr sind neue gelegentliche Zählungen mindestens sehr wünschenswert. Die erste genau im Zentrum des Eies liegende Furchungsspindel zeigt namentlich bei Färbung mit Heidenheinschem Hämatoxylin an jedem Pole ein kleines ziemlich scharfes Gebilde, welches als Centrosoma zu bezeichnen ich keinen Anstand nehme; indessen war Polstrahlung, wenn überhaupt, nur ganz undeutlich zu erkennen, sodaß auf diesen Befund keinerlei Gewicht gelegt werden kann. Es erübrigt sich noch zu erwähnen, daß die Spindel innerhalb eines helleren, von Dotterbestandteilen ganz freien Hofes liegt. Den Vorgang der Längsspaltung der Chromosomen, der sicherlich in der Äquatorialplatte stattfindet, habe ich nicht direkt beobachten können. Das nächste beobachtete Stadium (Fig. 29) stellt die beginnende Metakinese nach Längsspaltung der Chromosomen dar. Die Abbildung erläutert sich im übrigen von selbst. Das Stadium des Dyasters in Figur 30 und 72 wurde wiederholt beobachtet; es zeigt insbesondere die bedeutende Länge der achromatischen Verbindungsfäden der mitotischen Figur. Jetzt in diesem Stadium fängt das stark ellipsoide Ei an sich zu furchen, indem von beiden Seiten her die Teilungsebene durchschneidet; die Verbindungsfäden sind jetzt noch zu erkennen. Die Chromosomen jeder Hälfte der ursprünglichen karyokinetischen Figur bleiben entweder noch eine zeitlang in ihrer plattenartigen Anordnung liegen, oder bilden sich alsbald zu den Kernen der beiden ersten Blastomeren um. Sie stellen jetzt ziemlich dichte oder auch lockere (Fig. 32) Knäuel dar, die lebhaft an die Knäuel der gewöhnlichen Mitosen erinnern. Um jeden Knäuel herum findet sich mitunter ein heller Fleck, ohne erkennbare Struktur. Um diese Zeit ist die vollständige Trennung der beiden Blastomeren bewirkt. Aus den Fadenknäueln entwickeln sich nun die ruhenden Kerne. Sie sind ziemlich groß und enthalten seltener einen, meist 2—3 nicht sehr intensiv färbbare Nucleolen, außerdem auf das Kerngerüst und die Kernmembranen verteiltes Chromatin. Die beiden bei der ersten Furchungsteilung entstandenen Blastomeren haben zunächst keine Kugelform, sondern sind vielmehr ziemlich stark abgeplattet (Fig. 35), jedoch nicht so stark, daß sie halbkugelig gestaltet werden. Bereits F. E. Schulze (51) hat darauf hingewiesen, daß die beiden ersten Furchungszellen etwa abgerundeten Kegelhälften gleichen, sowie auch darauf, daß solche ersten Furchungsstadien von

verschiedenen Seiten her betrachtet, die beiden jungen Zellen nicht nur an der Seite, mit welcher sie aneinanderstoßen, sondern auch an derjenigen Seite, welche sie dem nahen Entodermrohr zukehren, abgeflacht erscheinen lassen, daß aber die entgegengesetzte vom Radialtubus abgewandte Seite etwas konisch verjüngt ist. Ich kann diese Angabe in allen Punkten bestätigen. Das Protoplasma der Eizelle, sowie die deutoplasmatischen Bestandteile verteilen sich etwa gleichmäßig auf die beiden ersten Blastomeren. Ein Größenunterschied ist daher auch zuerst nicht zu konstatieren (Fig. 32). Im Verlaufe der Entwicklung jedoch nimmt eine der beiden Blastomeren allein an Größe zu (Fig. 34) und zeigt dabei manchmal eine deutlich hellere Färbung. Nach mehr oder weniger langem Verweilen der Kerne im Ruhestadium verlieren dieselben wieder ihre Nucleolen, und es geht aus dem Kern eine mitotische Teilungsfigur hervor, die mit ihrer Achse in der größten Ausdehnung der Furchungskugel, also parallel der ersten Furche, steht (Fig. 31). Die karyokinetische Figur ist kleiner als die erstere, weicht aber sonst von dem Typus derselben nicht ab. Häufig kommt es vor, daß während die eine der beiden Blastomeren sich teilt, die andere noch einen ruhenden Kern aufweist; einige Male wurden beide Zellen in Teilung beobachtet, aber in verschiedenen Phasen derselben (Fig. 31, 34 u. 73), einmal auch beide Zellen in annähernd gleicher Phase (Fig. 33). Auch der Größenunterschied der beiden Blastomeren ist nicht konstant. Das Resultat der zweiten Teilung ist das Vierzellenstadium, in welchem ich übereinstimmend mit den Angaben F. E. Schulzes (51) die erste Anlage der Furchungshöhle erkennen konnte (Fig. 36 u. 37). Von weiteren Furchungsstadien soll nur noch das Achtzellenstadium (Fig. 38 u. 39) Erwähnung finden und zwar deshalb, weil auch dieses in überaus deutlicher Weise erkennen läßt, daß die einzelnen Zellen bzw. Kerne in verschiedensten Phasen der Mitose begriffen sein können. Im übrigen ist die Furchung durch die Untersuchungen von F. E. Schulze (51) so genau bekannt geworden, daß ich hier nicht länger dabei zu verweilen brauche, sondern einfach auf die genannte Arbeit verweisen kann.

Die freischwimmende Larve des Amphiblastulastadiums.

Als das Resultat des befruchteten und gefurchten Eies haben wir die eiförmige, oft seitlich abgeplattete, aus zwei differenten Zellenlagern sich zusammensetzende Amphiblastularve anzusehen, welche, wie wir durch die Untersuchungen F. E. Schulzes (51) (pag. 277) wissen, den größten Teil ihrer Entwicklung in einer von Zellen des Parenchyms umschlossenen Höhle durchmacht. In derselben konnten wiederholt selbständige Drehungen der lebenden zum Ausschwärmen bereiten Larven beobachtet werden. Die Wahrscheinlichkeit derartiger Bewegungen, welche bisher noch nicht direkt wahrgenommen wurden, nahm bereits F. E. Schulze (51) (pag. 271) an und zwar aus dem Umstande, daß „während bis dahin stets das dunkelkörnige Zellenlager dem Radialtubus zugewandt war, man von jetzt an die Larve in sehr verschiedenen Stellungen, gewöhnlich sogar mit dem hellen konvexen Zellenlager dem Radialtubus zugewandt, in der Kapsel antrifft.“ Mit Bezug auf die bindegewebige Kapsel sei hervorgehoben, daß zu der Zeit, wo die die Kapsel umschließenden, inzwischen flach gewordenen Zellen einen epithelartigen Charakter zeigen, sie auch ein wirkliches Epithel mit deutlichen Zellgrenzen darstellen. An

der Amphiblastularlarve läßt sich eine anteriore, aus bewimperten, radiär gestellten und dicht aneinander gedrängten prismatischen Zellen sowie eine posteriore, aus viel größeren granularen, abgestutzte breite Pyramiden darstellenden Zellen bestehende Region unterscheiden. Auf Paraffinschnitten fand ich besonders da, wo eine Invagination der dunkelkörnigen Zellenhälfte gegen die bewimperte (Pseudogastrulation) erfolgt war, die schon wiederholt erwähnte Kapsel der ersteren so dicht anliegend, daß, worauf bereits an anderer Stelle (16) (pag. 271) von mir hingewiesen wurde, der Gedanke an eine durch Druck seitens der umgebenden Kapsel hervorgerufene Invagination nahelag. Wenn nun auch einerseits durch diesen Befund für die im mütterlichen Organismus so häufig anzutreffenden und von den verschiedensten Spongienforschern noch heute verschieden gedeuteten Pseudogastrulae eine annähernd befriedigende Erklärung gegeben sein mag, so bezieht sich andererseits letztere nicht auf die sowohl von F. E. Schulze als auch mir selbst beobachteten Pseudogastrulationen während des freischwimmenden Stadiums. Ob diese merkwürdigen Einstülpungen mit darauffolgenden Wiederhervorwölbungen der dunkelkörnigen Zellenhälfte in der von F. E. Schulze (53) angedeuteten Weise sich auf nachträgliche, wahrscheinlich durch ungewöhnliche Spannungs- oder Diffusionsverhältnisse oder sich vielleicht noch direkt von der früher bestandenen Invagination ableiten, wird sich schwer entscheiden lassen; eines scheint mir indessen festzustehen, daß die Pseudogastrulationen für den weiteren normalen Entwicklungsgang keine wesentliche Bedeutung haben, wenn es auch noch heute nicht an Forschern fehlt, welche, soweit sie unserm Schwamme überhaupt das Gastrulastadium zuerkennen, dieses in der Pseudogastrula zu erblicken geneigt sind. Die von mir lebend beobachteten Larven schwärmten in der Zeit von März bis Dezember aus. Die weitaus größte Anzahl von Larven lieferten die Syconen in den Monaten April, Mai, Juni sowie in der zweiten Hälfte des September. Nach dem Ausschwärmen bewegen sich die Larven unter beständigem Rotieren um und in der Richtung ihrer Längsachse rasch durch das Wasser, den Geißelzellenpol nach vorn, den dunkelkörnigen nach hinten gerichtet. Eine umgekehrte Bewegungsrichtung wurde niemals wahrgenommen. Bei der Beobachtung im hängenden Tropfen war es mir möglich, alle die von F. E. Schulze (53) in völlig erschöpfender Weise geschilderten morphologischen Veränderungen der Amphiblastularlarve bis ins Detail zu verfolgen, ohne daß ich in der Lage wäre, ihnen wesentlich Neues hinzuzufügen. Sehr interessant ist das Verhalten der ausgeschwärmten Larven in der großen Glasschale; hier zeigen sie eine Anzahl von Erscheinungen, über die kurz berichtet werden soll. Es ist dies die Neigung, sich an feste Körper oder an die Oberfläche des Wassers zeitweilig festzuankern, jedenfalls um in dieser fixierten Lage auszuruhen. In diesem Stadium können die Larven ganz normaler Weise kürzere oder längere Zeit hindurch verharren, ohne daß an ihnen sonstige wesentliche Veränderungen vor sich gehen; nach einiger Zeit lösen sich die so verankerten Larven wieder los, um eine Zeitlang sich frei zu tummeln und sich dann an einem anderen Punkte festzusetzen. Anfangs war ich geneigt, dieses zeitweilige Festheften der Larve mit dem bevorstehenden Gastrulationsprozeß in Verbindung zu bringen. An der Hand sehr vieler Beobachtungen wurde es mir jedoch schließlich zur Gewißheit, daß dieses temporäre Festheften mit dem Prozeß der Gastrulation nichts zu tun

hat, sondern einfach ein Ruhestadium darstellt. Man kann sich davon unschwer überzeugen, wenn man eine jener Larven, welche das eben geschilderte Verhalten längere Zeit hindurch erkennen ließen, aus dem Aquarium (Glasschale) in den hängenden Tropfen bringt. Anstatt daß diese, wie ich es unsprünglich erwartete, ja sogar hoffte, bald zur Gastrulation gelangte, schwamm sie vielmehr stets noch einige Stunden, unter Umständen die ganze Nacht, mehr oder weniger lebhaft herum, um dann erst die Invagination mit darauffolgender definitiver Festsetzung einzugehen. Es lag nun nahe, festzustellen, inwieweit sich dieses temporäre Festsetzen von dem definitiven unterscheidet; namentlich drängte sich mir die Frage auf, wie sich die Zellen der Amphiblastula bzw. die Geißeln dabei verhalten mögen. Leider standen mir nach dieser Richtung hin außer der gewöhnlichen Lupe keine genügenden optischen Hilfsmittel zur Verfügung, und so konnte bei der außerordentlichen Kleinheit der Objekte diesen Fragen leider nicht nähergetreten werden. Indessen erweckten Befunde an dünnen Schnitten durch in Paraffin eingebettete Larven die Vermutung, daß bereits bei diesem temporären Festsetzen der Larven die dunkelkörnigen Zellen in hervorragender Weise beteiligt sind, indem sie bereits um diese Zeit die Fähigkeit besitzen, Pseudopodien auszusenden und damit amöboide Gestalt anzunehmen (Fig. 42). Hier muß ich K. Heiders (17) entwicklungsgeschichtlicher Studie an *Oscarella* gedenken, welche letztere, abgesehen von so vielen andern Punkten, in denen sie der Syconenentwicklung ähnelt, ganz besonders in dem zuvor von mir beschriebenen Verhalten der freien Larven ihr Analogon findet; allerdings unterscheiden sich Heiders Befunde von den meinigen insofern, als nach seinem Dafürhalten „das Festheften der Larven um so häufiger ausgeführt wird, je mehr sich die Larven dem Prozesse der Gastrulation nähern“, während ich mich bei den Embryonen von *Sycon raphanus* von einem derartigen ursächlichen Zusammenhange nicht habe überzeugen können. Und noch in einem zweiten Punkte, nämlich mit Bezug auf die Frage, ob bei dem temporären Festsetzen der Larve Pseudopodien ausgesandt werden, die ich im bejahenden Sinne beantworten zu können glaube, weichen meine Befunde von denen Heiders ab, nach dessen Darstellung die Zellen der Blastosphaera, welche ausschließlich von hohen prismatischen Geißelzellen gebildet werden, „normaler Weise keine Pseudopodien auszusenden und ihre Form überhaupt nur wenig zu verändern scheinen.“

Zur Histologie der Amphiblastularlarve.

An feinen Schnitten, welche mit Eisenhämatoxylin gefärbt sind, lassen sich zunächst ohne irgend welche Schwierigkeiten die beiden differenten Zellenhälften der Larve erkennen. Fassen wir zunächst die bewimperten Zellen ins Auge. An ihnen tritt auch nach Behandlung mit den verschiedensten Reagentien das Larvenpigment in einer den Verhältnissen am lebenden völlig entsprechenden Weise in die Erscheinung. In den Arbeiten von Lieberkühn (26), O. Schmidt¹⁾ und Haeckel (14) wird dasselbe als ein feinkörniger detritusartiger brauner Inhalt der Zentralhöhle der Larve bezeichnet, während F. E. Schulze das Vorhandensein eines solchen in der Furchungshöhle in Abrede stellte, damit die Vermutung verbindend, daß jene Forscher mit dem detritusartigen Inhalt wahrscheinlich die feinkörnige braune Masse meinten, welche sich in dem inneren zentralen Teile sämt-

¹⁾ O. Schmidt. Zur Orientierung über die Entwicklung der Schwämme. Zeitschr. f. wiss. Zoologie. Bd. XXV. Suppl.

licher prismatischer Geißelzellen findet (51 pag. 272). Da auch Minchin (39) in seiner Darstellung über die Entwicklung von *Leucosolenia variabilis*, deren freischwimmende Larve nach den Angaben dieses Forschers ganz besonders mit Bezug auf das Pigment sich genau so verhält wie die Amphiblastula von *Sycon raphanus*, die Lage in einer wie mir scheint mit meinen Befunden sich nicht ganz deckenden Weise beschreibt, pag. 43 „The centre of the transparent larva is occupied by a conspicuous mass of yellowish-brown pigment“, so möchte ich hier nochmals ausdrücklich darauf hinweisen, daß das Larvenpigment wenigstens bei *Sycon raphanus* ausschließlich in dem Inneren d. h. dem Zentrum der Larve zugewandten Abschnitte der prismatischen Geißelzellen, aber nicht in der Furchungshöhle, angetroffen wird. Bei ausschließlicher Beobachtung lebender Larven ist es in der Tat nicht ganz leicht, bestimmte Angaben über die Lokalisation des Pigmentes zu machen; dagegen tritt dieselbe um so deutlicher an wohl gelungenen Schnittpräparaten hervor. Hinsichtlich der Ausdehnung des Pigmentes sei den Ausführungen von F. E. Schulze (51) pag. 272 gegenüber bemerkt, daß es zwar an lebenden sowie in toto gefärbten Larven den Anschein hat, als bestünde der etwa die Hälfte der ganzen Zelle ausmachende innere zentrale Teil aus der schon mehrfach erwähnten feinkörnigen Masse; aus Figur 40 und 41, welche einen Schnitt darstellen, geht jedoch wohl eher hervor, daß das Pigment im wesentlichen auf das innerste Drittel, d. h. den basalen Teil der bewimperten Zellen beschränkt ist. Auch habe ich die Kerne dieser Zellen, abweichend von den Angaben F. E. Schulzes, nicht in dieser bräunlichen Masse (51 pag. 273), sondern mehr apical, also nahe dem Übergange von Endoplasma in Ektoplasma etwas nach außen von der Mitte angetroffen. An dieser Stelle muß auf die Frage, ob überhaupt ein vom granularen Endoplasma scharf zu trennendes helleres körnchenfreies Ektoplasma in allen Fällen unterschieden werden kann oder nicht, etwas näher eingegangen werden. Trotz Beobachtung unendlich vieler lebender Larven war ich lange Zeit hindurch nicht in der Lage, mir hierüber klar zu werden, und es scheinen in der Tat diese Verhältnisse bei den verschiedenen Embryonen nicht immer die gleichen zu sein. So konnten denn auch, abgesehen von dem braungelben Pigment, nicht regelmäßig zwei differente Regionen unterschieden werden, ja es kamen mir wiederholt Geißelzellen zu Gesicht, welche gerade in ihren äußeren abgestutzten oder ein wenig vorgewölbten Endflächen granular erschienen, während der innere Teil der Zellen körnchenfrei und hell war (Fig. 41). Nach Minchin (39) ist dies bei den Larven von *Leucosolenia* die Regel. Er sagt (pag. 43): . . . , „the body of the cell is divided into an internal refractile portion and an external granular portion. These two portions of the cell are so distinct in the living object that a superficial examination gives the impression of an internal layer of refractile cells covered by an external granular layer, but by more careful investigation it is easy to make out that these two apparent layers are merely parts of a single layer of cells.“

Auch das Studium von Schnitten bereitete dem Entscheid Schwierigkeiten; zumal die Einwirkung der Reagentien mit Bezug auf das Plasma sehr verschiedene Bilder hervorruft, wie ja auch in manchen Schnitten das Pigment genau wie im Leben, während es in anderen nicht einmal andeutungsweise erhalten ist. Immerhin glaube ich mich jetzt, und zwar auf Grund ausgezeichnete mir vorliegender Präparate

dafür entscheiden zu müssen, daß der Körper der bewimperten Zellen unserer Larve in einen mehr oder weniger von Granula erfüllten endoplasmatischen sowie einen helleren ektoplastischen Teil geschieden wird (Fig. 40, 75 u. 77). Großes Interesse wurde von jeher der Frage geschenkt, ob die Geißelzellen unserer Larve einen deutlich entwickelten Kragen, etwa so wie er nach Heiders Befunden den Geißelzellen der Oscarellalarve zukommt, aufweisen. Die ersten Angaben über das Vorkommen von Kragenzellen bei Spongienlarven früher Stadien finden sich bei Haeckel (14), 1. Bd. pag. 335, der gelegentlich der Beschreibung der von ihm für die Gastrula und Planogastrula der Calcispongien gehaltenen Stadien von den Geißelzellen (Exodermzellen nach Haeckel) dieser bewimperten Larven folgende Darstellung lieferte: „An dem distalen, äußeren Ende ist jede Geißelzelle mit einem trichterförmigen oder zylindrischen Kragen (einem röhrenförmigen Fortsatz des hyalinen Exoplasmas) versehen, in dessen Achse die Basis des Geißelfadens sich befindet. Dieses Flagellum ist äußerst fein, bald ebenso lang, bald mehrmals länger als die Geißelzelle, aus deren körnigen Endoplasma seine Basis hervorgeht. Die Struktur der Geißelzellen des Exoderms ist demnach bei der Gastrula ganz ähnlich, wie diejenige der Geißelzellen des Entoderms bei dem ausgebildeten Kalkschwamm.“ Ferner wurde von O. Schmidt pag. 129 an der Amphiblastula von *Sycon raphanus* das Vorkommen von Kragenzellen beschrieben. Dieser Forscher hebt jedoch besonders hervor, daß „auch an den frischesten Embryonen der Kragen- oder Randtrichter der Zellen, aus dessen Grunde die Geißel entspringt, nicht so tief ist, wie Haeckel ihn abbildet: oft sei er garnicht vorhanden, oft nur als eine ganz schwache Einsenkung, dasselbe gilt vom Kanalepithel.“ Die Beobachtungen von Haeckel und O. Schmidt über das Vorkommen von Kragenzellen bei Calcispongienlarven wurden von Saville Kent¹⁾ pag. 140 durch eigene Beobachtungen an *Grantia compressa* bestätigt. Aus den Abbildungen auf Tafel 6 geht jedoch, worauf schon Heider (17 pag. 13) aufmerksam machte, was aber hier als zur Sache gehörig wiederholt werden muß, ganz evident hervor, daß dem Autor abnorme Entwicklungsstadien vorlagen; in der Tat weisen die Abbildungen einen so mächtigen Kragen an den Geißelzellen der Larven auf, daß, wie K. Heider sehr richtig bemerkt, es schwer verständlich erscheint, „wie derselbe den zahlreichen Untersuchern der Calcispongienentwicklung entgangen sein konnte.“ Ich habe bei meinen ausgedehnten Untersuchungen an lebenden Larven, Totalpräparaten und ganz besonders an Schnitten auf etwaige kragenartige Bildungen geachtet, bin jedoch nach oft wiederholter sorgfältiger Prüfung meiner Präparate zu dem Resultat gelangt, daß den bewimperten Zellen unserer Larve ein Collare in Gestalt der für die einzelnen Choanocyten des erwachsenen Schwammes charakteristischen abgegrenzten Territorien nicht zukommt.

Die Kerne, welche bereits Erwähnung fanden, zeigen wenn sie in ihrer Längsachse getroffen werden, stets birnen- bzw. zwiebelartige Gestalt. In einer Anzahl von Fällen waren Binnenkörper sichtbar. Das bei weitem interessanteste Verhalten aber an den bewimperten Zellen der Larve zeigen die Geißeln. Diese sitzen nämlich nicht etwa dem Ektoplasma auf, sondern man kann bei Anwendung sehr starker Vergrößerung eine Fortsetzung der Geißeln in das Innere der Zellen bis

¹⁾ W. Saville Kent. Ann. and Mag. of Nat. Hist. II. 1878.

zu dem Kern auf das deutlichste verfolgen. Die Geißel reicht jedoch nicht, wie es Minchin (39) beschreibt und in seiner Figur 3 abbildet, bis an den Kern, sondern es sitzen den birn- bzw. zwiebelartigen Kernen kleine runde, mit Eisenhämatoxylin sich intensiv färbende Anschwellungen, Blepharoplasten, auf, in welche dann die Flagellen eingepflanzt sind. Sehr merkwürdig waren ferner Befunde an Längs- und Querschnitten durch die Geißelzellenhälfte freischwimmender Larven; hier zeigten nämlich die Blepharoplasten mehr die Gestalt kleiner Stäbchen, welche sich in Fäden fortzusetzen schienen, eine Tatsache, die den Gedanken an eine seitliche Verbindung der ersteren schon wegen der eventl. daraus resultierenden physiologischen Bedeutung nicht ganz unberechtigt erscheinen läßt. Auch Herr Geheimrat Schulze, der die Präparate (Fig. 43 u. 75) gesehen hat, gab mir nach eingehender Prüfung derselben zu, daß meine Annahme sich sehr wohl als richtig herausstellen könne. Bei den großen Mengen von Larven, die ich mikrotomierte, gelang es dadurch, daß sie ihrer Kleinheit wegen nicht orientiert werden konnten, leider nicht, die Geißelzellen so zu treffen, als daß sich die vermutete Verbindung der Blepharoplasten sicher hätte nachweisen lassen. In einer unlängst erschienenen Arbeit von R. Goldschmidt (Lebensgeschichte der Mastigamöben. *Mastigella citrea* n. sp. und *Mastigina setosa* n. sp. Arch. f. Protistenk. Suppl. I. Festband zum 25jährigen Profess. Jubiläum von R. Hertwig) sagt dieser Forscher auf pag. 113, daß er im gefärbten Präparat stets von dem in der Geißelwurzel liegenden Knöpfchen einen fein gefärbten Faden (Wurzelfaden) Fig. 47 b abgehen sah, der an günstigen Präparaten, wie in Fig. 43 wu, weit in das Plasma hineinverfolgt werden konnte. Es bedarf wohl kaum eines Hinweises, daß der eben zitierte Befund Goldschmidts eine auffallende Ähnlichkeit mit der oben von mir beschriebenen Geißelstruktur verrät. Auf eine weitere Übereinstimmung der Geißelinsertion in den Choanocyten mit derjenigen primitiver Flagellaten (Protomonadinen) soll weiter unten kurz eingegangen werden.

Die Blepharoplasten sind übrigens auch an den lebenden Larven, natürlich nur bei Anwendung sehr starker Systeme und genauer Einstellung wahrnehmbar. In dieser Hinsicht ist eine Stelle aus F. E. Schulzes Arbeit (53) (pag. 273) bemerkenswert: „Inmitten der oft ein wenig hügelig vorgewölbten freien Endfläche glaubt man bei oberflächlicher Betrachtung ein dunkles, stark glänzendes Körnchen zu sehen. Bei genauer Einstellung und Anwendung starker Vergrößerungen überzeugt man sich aber bald, daß dieses scheinbare Körnchen dem Insertionspunkt der langen schwingenden Geißel entspricht, welche eine jede dieser Zellen trägt, und daß es nichts ist, als eine kleine konische oder knopfförmige Erhebung des Zellenkörpers, welche direkt in den Geißelfaden übergeht.“ Es ist sehr wahrscheinlich, daß die kleine konische oder knopfförmige Erhebung unserem Blepharoplasten entspricht; allerdings konnte F. E. Schulze die Verbindung zwischen Geißel und Kern vermittelt des zwischen beide eingeschalteten Basalkörperchens nicht nachweisen. Es erübrigt sich nun noch, das Plasma der bewimperten Zellen zu besprechen. Das Ektoplasma insoweit es deutlich hervortritt, ist im Leben von glasheller hyaliner Beschaffenheit, erscheint aber mitunter fein granuliert, wodurch

¹⁾ Der Name „Blepharoplast“ stammt von Webber (Botanical Gazette Vol. XXIV) und wurde für die Basalkörperchen der tierischen Flimmerzellen von Studnicka (61) angewendet.

dann der Unterschied zwischen Ekto- und Endoplasma verwischt wird. Der bei weitem größte Teil der prismatischen Zellen besteht aus Endoplasma, welches sich stark granuliert zeigt und auch das in Körnerform eingelagerte Pigment aufweist (Fig. 40, 41 und 43). Bei den um vieles größeren, im Leben so dunkelkörnig erscheinenden Zellen der posterioren Zellenhälfte fallen vor allem die bläschenförmigen, runden oder mehr länglich amöboiden Kerne mit einem oder mehreren stark färbbaren Kernkörpern (Fig. 40, 41 u. 74) auf. Nachdem wir so unsere freischwimmende Larve in ihrer histologischen Beschaffenheit kennen lernten, muß nunmehr noch auf zwei weitere wichtige Fragen eingegangen werden. Es wird nämlich zu erörtern sein, ob:

1. an notorisch älteren freischwimmenden Amphiblastularlarven außer den bereits ausführlich beschriebenen zwei Zellsorten noch weitere unterschieden werden können, bezw. was damit in innigem Zusammenhange steht, ob

2. die Amphiblastularlarve während des freischwimmenden Stadiums histologische Veränderungen durchmacht.

Der erste, welcher diesbezügliche Angaben machte, war Metschnikoff (36) (pag. 368). Er äußert sich wie folgt: „Bei den älteren Larven bleibt der hintere geißellose Teil nicht so einfach, wie man es auf früheren Stadien vorfindet. In seinem Innern findet man einen Hohlraum, welcher den ganzen Abschnitt in zwei Schichten sondert. Einige Male sah ich diesen Hohlraum bedeutende Dimensionen annehmen, während die beiden denselben begrenzenden Schichten je aus einer einzigen Reihe geißelloser Zellen bestanden. Bei anderen Larven fand ich dagegen den hinteren Abschnitt stark aufgetrieben, wobei der innere Hohlraum fast gänzlich mit kleineren Zellen ausgefüllt war, während die Außenschicht aus einer dünnen Epithellage zusammengesetzt erschien (Fig. 11 und 12). Wenn man solche Stadien mit den vorher beschriebenen zusammenstellt, so kommt man leicht zu dem Schluß, daß von den beiden Schichten des geißellosen Larvenabschnittes es der obere ist, welcher den erwähnten inneren Zellenhaufen darstellt, während der untere sich zur Epidermis gestaltet. Diesen Zellenhaufen kann man als Mesoderm deuten, wie es solche Larven beweisen, wo in demselben sich mehrere Nadeln vorfinden (Fig. 13). Ich will nicht behaupten, daß die von mir beschriebenen Stadien durchaus normale sind; ich glaube vielmehr, daß sie uns eine sehr verfrühte Bildung des Mesoderms resp. der Nadeln repräsentieren, welcher Vorgang aber mit dem normalen qualitativ ganz ähnlich verläuft. Wenigstens habe ich auch an vollkommen regelmäßig und normal ausgebildeten Stadien eine, wenn auch bei weitem nicht so stark ausgebildete Mesodermanlage wahrgenommen (Fig. 7 und 8m).“ Während die Angaben von Metschnikoff sich nur auf Beobachtungen an lebenden Larven stützen, und besonders zu der Frage nach dem Vorhandensein bezw. der Herkunft des „Mesoderms“ in Beziehung stehen, immerhin aber auf das Vorkommen von dreierlei Zellsorten innerhalb der freischwimmenden Larve hinweisen, hat neuerdings Minchin (41) (pag. 51—52) sowie pag. 75 auf Grund seiner Beobachtungen an *Leucosolenia* sowie unter Berücksichtigung der Abbildungen von Barrois (1) bei *Sycon* und *Grantia* sowie denen Dendys (8) und F. E. Schulzes (51) behauptet, daß auch die Amphiblastularlarve von *Sycon raphanus* aus prismatischen bewimperten Zellen am anterioren Pole, runden nicht bewimperten am posterioren

Pole und einer zentralen Masse granularer Amöbocyten (pag. 76) bestehe. Eine Seite vorher (pag. 75) werden diese Zellen als Archäocyten bezeichnet. Ein Vergleich des von Minchin (41) gegebenen Berichtes mit demjenigen F. E. Schulzes (51) lehrt, daß ersterer Forscher die in Fig. 17, Taf. 20 von letzterem gezeichneten acht sehr dunkelkörnigen Zellen nicht wie dieser als die zukünftige Dermalschicht bezw. die Körnerzellen, sondern für eine besondere Zellenart, nämlich die Archäocyten ansieht, welche zunächst zwar, entsprechend den Angaben F. E. Schulzes, einen mehr abgeflachten Teil der kugelig gewölbten Oberfläche bilden, später aber in das Innere der Furchungshöhle geraten, diese letztere beinahe ausfüllen, während sie selbst von der überwiegenden Mehrzahl der bewimperten Zellen eingeschlossen werden. Minchin nennt dies zwar das sogenannte Pseudogastrulastadium; dieses stellt jedoch, obwohl er es nicht als Gastrula deutet, nach seiner Ansicht kein für die Weiterentwicklung belangloses Stadium dar, sondern es geht aus ihm unmittelbar die Amphiblastularlarve dadurch hervor, daß die bewimperten Zellen der Reihe nach am posterioren Pole beginnend, ihre Geißeln einziehend, sich zu runden nicht bewimperten Zellen umwandeln und dotterreich werden. Es entstehen also nach Minchins (41) Ansicht die granularen Körnerzellen, nicht wie es F. E. Schulze (51) beobachtet hat, durch Teilung der acht Granularenzellen, sondern „the number of non-ciliated cells, at first small, increases the two kinds contribute to the composition of the embryo in about equal proportions“ (pag. 44). Minchins „central mass of granular amöbocytes or archäocytes“ (pag. 47) soll bei der Metamorphose mit dem Larvenpigment ausgestoßen werden. Maass (32), der gleichfalls dieser Frage seine Aufmerksamkeit geschenkt hat, sagt (pag. 218): „die Larve von *Sycandra setosa* ist vom bekannten sogenannten Amphiblastulatypus und besteht aus zwei Sorten von Zellen, Geißelzellen an der vorderen, Körnerzellen an der hinteren Hälfte. Wenn noch weitere Zellarten in ihr unterschieden werden können, so bilden diese doch keine besondere Kategorie, sondern sind frühzeitige Differenzierungen von Körnerzellen, insbesondere Spiculabildner, die manchmal in größerer Menge schon in der freien Larve sich unter den Körnerzellen aussondern.“ Nach diesen Literaturangaben, welche ich der Orientierung wegen in möglichst vollständiger Form zu bringen mich bemühte, will ich nunmehr meine eigenen hierauf sich beziehenden Beobachtungsergebnisse mitteilen. Allem voran muß bemerkt werden, daß Beobachtungen an lebenden Larven nicht ausreichen, um die hier in Rede stehenden Fragen ihrer Lösung näher zu bringen. Meine Ausführungen stützen sich daher vorwiegend auf Befunde an Schnitten durch mit Osmium bezw. Osmiumgemischen fixierte und mit Eisenhämatoxylin oder Pikromagnesiakarmin gefärbte Larven. Im allgemeinen stellt sich die Amphiblastula hinsichtlich ihres histologischen Aufbaues so dar, wie sie oben beschrieben wurde, d. h. es sind an ihr zweierlei Zellsorten zu unterscheiden, prismatische, bewimperte Zellen, welche die eine Hälfte und größere nicht bewimperte Zellen, welche die andere Hälfte des Larvenkörpers ausmachen. Nachdem mir lange Zeit hindurch nur so beschaffene Larven zu Gesicht kamen, begegneten mir später auch solche, welche einen von dem Amphiblastulatypus etwas abweichenden Charakter zu tragen schienen. Die von mir erhaltenen Bilder entsprachen in mehr oder minder modifizierter Form der Figur 41, welcher, da sie sich von selbst erläutert, wenig hinzuzufügen ist. Es hatte den Anschein, als

wenn hier eine der Körnerzellen aus dem Körnerzellenlager auswanderte, um so vielleicht die ersten Zellen der mittleren Schicht (altes Mesoderm) darzustellen. Schon früher (16) (pag. 272) wurde meinerseits auf diesen Befund unter gleichzeitiger Demonstration eines diese Verhältnisse zeigenden Präparates hingewiesen. Damals konnte ich noch daran denken, daß diese meine Beobachtungen sich möglicherweise mit denen von Metchnikoff (36) in Einklang bringen ließen; indessen bin ich heute, obwohl ich an der Tatsache, daß sich in der Furchungshöhle älterer freischwimmender Larven mitunter eine von den übrigen Körnerzellen scheinbar losgelöste vorfindet, nach wie vor festhalte, weniger als je geneigt, den mitgeteilten Befunden größeren Wert beizumessen, nachdem das Studium einer großen Anzahl von Schnitten in mir die Vorstellung erweckt hat, daß man es in den oben geschilderten Fällen einer Einwanderung von Körnerzellen in die Furchungshöhle, wohl mit nicht ganz normalen Stadien zu tun hat. Wahrscheinlich handelt es sich um weiter nichts als um ein Überbleibsel einer früher bestandenen Invagination der dunkelkörnigen Zellen gegen das Geißelzellenlager, wie sie auch außerhalb des Muttertieres nach F. E. Schulze (53) und Barrois (1) sowie meinen eigenen Beobachtungen keineswegs selten vorkommen. Die Bildung von Nadeln (Einstrahlern) während des freischwimmenden Stadiums habe ich niemals, weder an lebendem noch an konserviertem Material beobachtet, während andere Forscher darüber berichtet haben. Wie dem auch sei, scheint mir dieser Vorgang der Nadelbildung stets ein Abweichen von der Norm zu bedeuten und nur ganz ausnahmsweise vorzukommen. Somit setzt sich nach meinen Erfahrungen, worauf nochmals hingewiesen sei, die Amphiblastula nur aus den schon oft erwähnten, oben ausführlich beschriebenen Zellensorten zusammen. Ganz besondere Aufmerksamkeit richtete ich bei meinen Untersuchungen auf den Befund Minchins (41), nach dessen Ansicht wie bereits erwähnt, die dunkelkörnigen Zellen nicht, wie Schulze (51) annimmt, ein Produkt der Teilung sind, sondern vielmehr dadurch entstehen sollen, daß Geißelzellen der Larve vom hinteren Pole beginnend, ihre Geißel einziehen und unter gleichzeitiger Bildung von Granula ihren Plasmaleib abrunden und vergrößern. Eine derartige Umwandlung von Geißelzellen in Körnerzellen findet, wie ich versichern zu können glaube, bei *Sycon raphanus* während der Larvenperiode nicht statt, und es kann die Richtigkeit dieser Beobachtung nicht besser als unter Hinweis auf die Figur 1 von F. E. Schulze (53) sowie meine Figuren 40, 74 und 75 nachgewiesen werden. Aus denselben geht ganz evident hervor, daß die Abgrenzung des Körnerzellenlagers gegen das Geißelzellenlager eine durchaus scharfe ist, und es hat sich für das Vorkommen von Übergangsformen in Gestalt der von Minchin (39) beschriebenen „intermediate cells“ keinerlei Anhalt ergeben. Hiernach will es mir scheinen, als ob die Syconen mit Rücksicht auf das Quantum der in der Amphiblastularlarve vorkommenden verschiedenen Zellensorten sowie ferner hinsichtlich der Herkunft der Körnerzellen mit den Leucosoleniden, welche letztere ich nicht aus eigener Anschauung, sondern nur aus den Publikationen Minchins kenne, nicht so vollkommen übereinstimmen wie dieser Autor es anzunehmen geneigt ist, ohne selbst die *Sycon*-Entwicklung studiert zu haben. Wenn nun auch einerseits *Leucosolenia variabilis* und *Sycon raphanus* einander in ihrem Entwicklungsgange wesentlich ähneln, so kann doch der Satz

Minchins „ , the chief difference being with regard to the periods at which the various events take place“ meiner Meinung nach zur Zeit noch keine absolute Giltigkeit beanspruchen und zwar deswegen, weil der direkte Nachweis der Entstehung von Körnerzellen der Amphiblastula aus zuvor prismatischen bewimperten nicht erbracht werden konnte. Die Möglichkeit dieses Vorganges während der prälarvalen Periode, also im mütterlichen Organismus, ist mir von vorn herein nicht recht verständlich, denn wozu sollen wohl prismatische bewimperte Zellen gebildet werden, wenn ihnen keine andere Funktion als die, sich in Körnerzellen umzuwandeln, zukäme? Wir werden also, so lange keine neuen, das Gegenteil beweisenden Tatsachen ermittelt werden, an den von F. E. Schulze (51) bis ins Detail erforschten morphologischen Daten bezüglich der Ausbildung der Amphiblastula als ein Produkt anfangs äqualer, später inäqualer Furchung festhalten müssen.

Gastrulation.

Das allen Metazoen gemeinsame gastrulaartige Ahnenstadium ist bekanntlich gerade gelegentlich entwicklungsgeschichtlicher Untersuchungen an unserem Kalkschwamm zum Gegenstand lebhafter Kontroversen geworden. Ohne jedoch hier auf die einschlägige Literatur näher eingehen zu wollen, will ich vielmehr gleich auf die Figuren 44, 78 und 79 verweisen, aus welchen erhellt, daß, ungeachtet der vorangegangenen Pseudogastrulation, welche bei regelmäßigem längerem Anhalten, möglicherweise eine in den Existenzbedingungen der Larven begründete physiologische Ursachen haben, die wirkliche Gastrula einzig und allein durch Invagination der prismatischen Geißelzellen zustande kommt. Es ist dies, wenn man von der Maassschen (32) Figur 9 absieht, welche übrigens die Invagination bzw. die dabei entstehende Höhle nicht erkennen läßt, die erste Wiederbestätigung der von Metchnikoff (35) und F. E. Schulze (53) mitgeteilten Ergebnisse ihrer Untersuchungen am Lebenden. Mit Bezug auf das Vorkommen einer Invaginationshöhle muß ich gegenüber einer Bemerkung von Maass (34) (pag. 584), der einerseits zwar das Auftreten eines Hohlraumes annimmt, andererseits solchen aber nicht für absolut nötig hält, wie bereits früher (16) (pag. 270) betonen, daß ich bei der außerordentlich großen Zahl der von mir beobachteten lebenden Larven eine Invaginationshöhle in völliger Übereinstimmung mit F. E. Schulzes (53) Ergebnissen niemals vermißte, sowie daß diese namentlich an guten Medianschnitten deutlich in die Erscheinung tritt. In unmittelbarem Zusammenhange hiermit steht die nicht minder wichtige Frage nach der Continuität der Invaginationshöhle mit der späteren Gastralhöhle, eine Frage, die von den verschiedenen Forschern in verschiedenem Sinne beantwortet wurde. Um hierauf eine befriedigende Antwort geben zu können, ist es nötig, die weiteren Veränderungen unserer Larve während und nach beendeter Gastrulation zu verfolgen. Wie wir durch F. E. Schulzes zuverlässige Lebenduntersuchungen, die sich mit meinen Total- und Schnittpräparaten nahezu decken, wissen, biegt sich während des Einstülpungsprozesses der äußerste Kreis der dunkelkörnigen Zellen um den freien Rand der Einstülpungsöffnung nach innen herum und es wachsen die Randzellen in der Apertur ebene radiär nach innen vor, wobei

sie zunächst die Invaginationsöffnung bedeutend verengern und schließlich gänzlich zum Verschuß bringen. Wenn man solche Larven, die entweder grade vor der Fixierung stehen oder dieselbe bereits eingegangen sind, in Schnitte zerlegt, so zeigt es sich, daß die früher vorhandene Invaginationshöhle verschwunden ist und die Geißelzellen wahrscheinlich durch das vollständige Zusammentreffen der dunkelkörnigen Randzellen im Zentrum der Basalfläche sowie durch Zusammenziehen der ganzen basalen Gewebsmasse und damit in Verbindung stehendes Zusammenbiegen des basalen Randes des inneren Cylinderzellenlagers eine kompakte Masse darstellen (Fig. 45, 46, 80). Diese Tatsache ist es wohl auch, welche Metschnikoff und Maass bei *Sycon*, Minchin bei *Leucosolenia* zu der Annahme geführt haben, daß die Geißelzellen der Larve sich ohne weiteres zu einer geschlossenen kompakten Masse zusammenballen und als solche in das Innere des Larvenkörpers geraten. Wenn ich nun auch dieses Verhalten der Geißelzellen als sekundäres bezeichnen muß, so stimme ich doch andererseits namentlich mit Maass in der Ansicht, daß der bei der Invagination auftretende Hohlraum sich nicht zum Gastralraum des jungen Schwammes zu erhalten braucht, vollkommen überein. Insbesondere machen die Befunde an Schnittpräparaten es in hohem Maße wahrscheinlich, daß eine Continuität der Invaginationshöhle mit der späteren Gastralhöhle wie sie F. E. Schulze annehmen zu müssen glaubte, nicht besteht. Es erübrigt sich noch kurz den histologischen Aufbau der beiden Zellschichten, aus denen unser Gastrulastadium zusammengesetzt ist, zu betrachten. Die Geißelzellen haben im allgemeinen ihren Charakter bewahrt; Totalpräparate lassen noch, wenn auch nicht so deutlich wie früher, das Larvenpigment, soweit es noch nicht resorbiert ist, erkennen. Auf dem in Figur 45 dargestellten Schnitt ist es jedoch völlig verschwunden. Gradezu schematisch und zwar genau wie sie von F. E. Schulze (53) am Lebenden beobachtet wurden, stellen sich die Geißeln dar. Sie bilden, wie aus Fig. 44 und 78 ersichtlich, entsprechend der jetzt mehr konvergierenden Stellung der Cylinderzellen, einen nach außen konvergierenden Schopf. Die Körnerzellen haben sich inzwischen stark abgeplattet und zeichnen sich noch immer durch ihre körnige Einlagerung vor den prismatischen Zellen aus. Ob man diese Körner wirklich für Dotter zu halten hat, oder ob dieselbe mit der skelettogenen Tätigkeit der Dermalzellen zusammenhängt, ist eine offene Frage. Gegen die erstere Annahme hat L. S. Schultze (49) (pag. 51) mit Recht eingewandt, daß die Masse der Körnerzellen im Laufe der Entwicklung zunimmt, während eine Dottermasse grade abnehmen müßte. Wie dem auch sei, der Umstand, daß F. E. Schulzes Deutung der Schichten entsprechend das Ektoderm in vielen Fällen körnerreicher wäre als das Entoderm, wäre gewiß als Ausnahme einer allgemeinen Regel beachtenswert. Andererseits können wir vielleicht, wie es F. E. Schulze (53) getan (pag. 289), gerade aus der Entodermähnlichkeit der Ektodermzellen folgern, „daß die Figuration der bei der Furchung entstehenden Elemente für ihre Bestimmung als Teile des einen oder des anderen Keimblattes keineswegs so charakteristisch und entscheidend ist, wie man wohl früher glaubte.“ Mir will es denn auch scheinen, als ob bei der Beurteilung eines Zellenlagers als Ekto- oder Entoderm die physiologische Dignität desselben von hervorragender Bedeutung ist als seine Lage, und so würde ich denn auch das auf dem Gastrulastadium eingestülpte Geißelzellenlager nicht, weil es das innere Blatt darstellt, als

Entoderm bezeichnen, sondern weil es, was wir nach v. Lendenfelds (22) Untersuchungen wohl als ziemlich sicher annehmen können, die verdauende Schicht darstellt bzw. den Charakter derselben im Laufe der ferneren Entwicklung annimmt. Indessen ist dies nur eine Ansicht, und ich verzichte ausdrücklich darauf, an der Hand dieser Untersuchungen, welche sich nur auf einen Vertreter stützen, in der Keimblätterfrage irgendwelche Deutung zu geben. Die Grenzen der Körnerzellen sind inzwischen teilweise weniger deutlich geworden (Fig. 44, 78, 81). Zwischen äußerem und innerem Zellenlager befindet sich ein, wie es scheint, mit gallertiger Sekretmasse erfüllter Spalt, in welchem zellige Gebilde bemerkt werden, von denen das eine nur den Kern, das andere nur den Plasmaleib deutlich erkennen läßt. Bezüglich der Herkunft des Kernes, welcher wohl infolge Umbiegens des äußeren Zellenlagers um das eingestülpte Innere zwischen zwei Geißelzellen geraten ist, kann wegen seiner Übereinstimmung in Gestalt und Struktur mit den übrigen Körnerzellkernen kaum ein Zweifel bestehen. Ich neige der Annahme zu, daß wir es hier mit einer amöboiden Wanderzelle, deren Plasmahof, wie schon bemerkt, nicht deutlich hervortritt, zu tun haben. Diese würden dann ebenso wie es Maass (28) für Kieselschwämme auseinandergesetzt hat, undifferenzierte Blastomeren des Eies sein, deren Chromatinstruktur die gleiche ist wie diejenige der sich teilenden befruchteten Eizelle, nur mit dem Unterschiede, daß hier die somatischen Elemente noch nicht zur Sonderung gelangt sind, während dies bei Kieselschwämmen bereits in der Larve geschieht. Auffällig ist die Tatsache, daß die amöboiden Zellen den angesetzten jungen Schwämmen, wie auch in älteren Stadien, ja sogar im erwachsenen Schwamm an Zahl außerordentlich variieren. Zuweilen finden sie sich in großen Mengen, zuweilen ist es schwer auch nur eine einzige zur Anschauung zu bringen, worauf bei Untersuchung erwachsener Syconen schon F. E. Schulze (51) (pag. 253) und v. Lendenfeld (21) (pag. 399) aufmerksam machten. Jedenfalls haben die Körnerzellen der Larve schon sehr früh die Fähigkeit, amöboide Gestalt anzunehmen, denn, wie wir bereits sahen, können namentlich diejenigen, welche den vorgewölbten Teil der freischwimmenden Amphiblastula bilden, sogar schon bei dem temporären Festsetzen pseudopodiale Fortsätze aussenden (Fig. 42).

Die postlarvale Entwicklung.

Unmittelbar nach beendeter Gastrulation erfolgt der wichtige Akt des Festsetzens, über welchen wir durch F. E. Schulzes Arbeit so genau unterrichtet sind, daß hier einfach auf dessen Darstellung verwiesen werden kann. Ich habe mich an einer großen Anzahl lebender Larven davon überzeugt, daß sich die Larve weder mit dem Geißelzellenpole, noch mit dem Körnerzellenpole, sondern normalerweise mit dem Gastrulamunde und zwar mit dem über dem Invaginationsrund nach innen sich umlegenden Randteile der äußeren Körnerzellenkuppe ansetzt. Das bei weitem wichtigste Ereignis in der postlarvalen Entwicklung ist aber die Trennung der dermalen Schicht in die äußere epithelartige Bedeckung und die innere Bindegewebsschicht, ein Vorgang, der von jeher das größte Interesse der Forscher beanspruchte. Um die Zeit des Festsetzens verlieren, worauf von den vielen Beobachtern nur F. E. Schulze (53) aufmerksam gemacht hat, die Körnerzellen wohl

infolge ihrer Ausdehnung beim Umwachsen der invaginierten Geißelzellen, vielleicht auch durch Resorption eines Teiles der stark lichtbrechenden rundlichen Körnchen ihren früheren dunkelkörnigen, opaken Charakter und werden so durchscheinend, daß man, wie F. E. Schulze (53) (pag. 269) beschreibt, unter günstigen Verhältnissen die innere Cylinderzellenlage und die von diesen umschlossene Gastralhöhle erkennen kann. Dieser Schilderung kann ich bis auf die Gastralhöhle, welche wie oben erörtert, nach meinen Erfahrungen erst später durch Aufblähung des jungen Schwammes ausgebildet wird, in allen Punkten beipflichten. Hingegen wollte es mir anfangs lange Zeit hindurch nicht gelingen, die von F. E. Schulze (51 u. 53) und Keller (18) gesehene, von letzterem Forscher aber abweichend gedeutete, helle Zone zwischen der äußeren und inneren Zellschicht zu konstatieren. Auch Haeckel (14), Metchnikoff (35 u. 36), Barrois (1) und Maass (32) scheinen diese hyaline Zone nicht besonders beachtet zu haben. Je kontinuierlicher jedoch die im hängenden Tropfen befindliche Larve meinerseits beobachtet wurde, desto sicherer konnte ich späterhin die in ihrem Aussehen der Stützlamelle der Coelenteraten ähnelnde hyaline Zone erkennen. Auch schien es mir namentlich beim Studium von mit Osmiumsäure und Pikrokarmine hergestellten Totalpräparaten immer, als wenn zwischen den äußeren Körnerzellen gleichfalls eine helle Substanz Platz nahm, wobei die Zellgrenzen mehr oder weniger undeutlich wurden (Fig. 81). Bei weitem schwieriger gestaltet sich der Nachweis der ersten Anlage der Grundsubstanz an Schnitten, wo Eisenhämatoxylin nur eine schwachgraue Färbung hervorruft. Immerhin erkennt man in Figur 45, 46 deutlich zwischen Körner- und Geißelzellenlager einen schmalen Spalt, welcher ganz der Ausdehnung der hyalinen Zone, wie sie am Lebenden in die Erscheinung tritt, entspricht. Sie ist wahrscheinlich, wie die Grundsubstanz des gallertigen Bindegewebes überhaupt, reich an Wasser und schrumpft bei der für das Schneiden in Paraffin nötigen absoluten Entwässerung zusammen. Ich stimme somit mit v. Lendenfeld (21) nach dessen Ansicht in Freihandschnitten von tingierten Osmiumschwämmen in Wasser die Zwischenschicht mächtiger erscheint als in Schnitten von entwässerten Exemplaren überein. Übrigens hat auch K. C. Schneider¹⁾ die Meinung ausgesprochen, als sei die Färbbarkeit der Grundsubstanz durch Anwesenheit einer äußerst feinen Granulation bedingt. Es wird daher die Anwesenheit der hyalinen Zone, in welcher ich mit F. E. Schulze die erste Anlage der im erwachsenen Schwamm stets mehr oder weniger reichlich vorhandenen Grundsubstanz erblicke, in die Charakteristik unserer sich stets festsetzenden bzw. bereits festgesetzten Larve aufgenommen werden müssen, selbst wenn sie sich nicht immer mit wünschenswerter Sicherheit nachweisen lassen sollte. Die Zellen, welche später in dieser Grundsubstanz angetroffen werden, scheinen mir ausschließlich von dem äußeren Körnerzellenlager und zwar wahrscheinlich von dem an das Geißelzellenlager grenzenden Randzellenkranz abzustammen. Dafür sprechen besonders die in ihnen sich zeigenden Mitosen (Fig. 45, 46, 53, 54), welche in den invaginierten Geißelzellen gänzlich vermißt werden. Wenn ich nun einerseits auch nicht wahrnehmen konnte, wie die eine der Tochterzellen sich von der epithelartigen Bedeckung trennt, um in die hyaline Zwischenlage hineinzugeraten, so halte ich doch andererseits den Mangel dieser

¹⁾ Lehrbuch der vergleichenden Histologie der Tiere. 1902. pag. 259.

Beobachtung, welche letztere eben nur rein zufällig gemacht werden kann, für nicht relevant, da nach meinen neuesten Befunden an Schnitten inmitten der Binde substanz gelegene als auch Zellen des äußeren Epithels selbst, jedoch nie Zellen des äußeren primären Keimlagers, sondern höchstens aus der Teilung solcher hervorgegangene, also Abkömmlinge von ihnen, an der Bildung der Kalknadeln, auf die später noch eingegangen werden muß, teilnehmen. Gerade dieses Ergebnis, welches sich mit dem von Minchin (39) bei *Leucosolenia variabilis* und demjenigen Woodlands (69) bei *Sycon coronatum* und *ciliatum* völlig deckt, sowie des weiteren die Tatsache, daß die Epithelzellen selbst, wovon ich mich immer mehr überzeuge, keineswegs immer den Charakter von Epithelzellen bewahren, vielmehr oft in die Grundsubstanz hinein oder über die Oberfläche herausragen (Fig. 48, 49 u. 50), sowie die weitere Tatsache, daß nach K. C. Schneider auf Längsschnitten durch erwachsene Syconen am basalen (prostomalen) Pole sich hin und wieder eine grubenartige Einsenkung der epithelartigen Bedeckung vorfindet, von welcher aus eine Neubildung von Bindezellen durch Auswanderung aus dem Körperepithel stattfindet, ist meiner Meinung nach ein neuer Beweis für die Einheit der dermalen Schicht. Zwar habe ich niemals ein Mesoderm in genetischem Sinne angenommen, da man ja unter einem solchen ein am Keim angelegtes Zellenlager versteht; indessen sprach ich (16) (pag. 271) von drei Schichten und zwar glaubte ich wegen des frühzeitigen Auftretens der Grundsubstanz für letztere Annahme einen Anhaltspunkt gefunden zu haben. Auf Grund meiner fortgesetzten ausgedehnten Untersuchungen und der eben geschilderten Befunde habe ich jetzt die sichere Vorstellung von der Zweischichtigkeit unseres Schwammes gewonnen, denn es hat sich gezeigt, daß die in der zwischen dem äußeren und inneren Zellenlager der fixierten Gastrula erscheinenden hyalinen Zone eingelagerten Zellen sich weder histologisch, noch funktionell durchgreifend unterscheiden. Mit den Veränderungen der festgesetzten Larve sind wir durch die Untersuchungen von Maass (32) bekannt geworden; ich brauche daher nicht näher auf sie einzugehen, umsoweniger als meine gerade hierauf sich beziehenden Beobachtungen nahezu völlig mit denen dieses Autors übereinstimmen. In etwas abweichender Gestalt kamen mir nur die in Fig. 47—50 abgebildeten Stadien, wo der Gastralraum bereits gebildet ist, zu Gesicht. Wenn auch nicht in allen, so doch in einer großen Anzahl von Präparaten war bereits um diese Zeit der Gastralraum nicht nur von Choanocyten ausgekleidet, sondern es hatten zwischen ihnen auch weniger zylindrisch gestaltete, ja sogar platte Zellen Platz genommen, welche letztere ja bekanntlich später nach erfolgter Radialtubenbildung überhaupt das eigentliche Gastralepithel repräsentieren. Irgendwelche Tatsachen, welche eine Entstehung dieser Plattenzellen aus Zellen des Dermallagers hätten vermuten lassen können, etwa in der Weise, daß letztere, wie es von Minchin (41) und Maass (32) für die Porocyten angenommen wird, durch das Parenchym hindurch in die Reihe der Kragenzellen hineinwandern, ließen sich nicht ermitteln; wohl aber bemerkte ich öfter neben den Choanocyten in ihrer typischen zylindrischen Gestalt auch solche von mehr abgeplatteter Form, welche Collare und Geißeln besaßen (Fig. 49 und 52). Da sich diese scheinbaren Übergänge auch durch die in Figur 51, 52 abgebildeten asconartigen Stadien hindurch erhalten, so wäre es vielleicht nicht ganz ausgeschlossen, daß auch nach erfolgter Tubenbildung die Platten-

zellen des Gastralraumes bzw. der ausführenden Kanäle nichts anderes als abgeplattete Geißelzellen sind. Obwohl ich die Entstehung der Radialtuben auf Schnitten bisher selbst nicht genügend verfolgen konnte, erscheint mir doch der Weg, welchen nach den Angaben von Maass (32) die Dermalzellen durch das Parenchym hindurch nehmen sollen, um zu dem Plattenepithel des Gastralraumes zu werden, ein etwas weiter zu sein. Übrigens hat bereits F. E. Schulze (56) in seinen verschiedenen Spongienarbeiten die Ansicht ausgesprochen, daß die Auskleidung der ausführenden Kanäle anderer Art ist als diejenige der äußeren Oberfläche und der Wand der einführenden Kanäle. Auf der andern Seite und namentlich unter Berücksichtigung der Untersuchungen von Urban (62), nach welchen (pag. 47) auch bei *Leucosolenia eleanor* ebenfalls zwischen größeren Kragenzellenpartien flache Plattenzellen liegen, liegt jedoch die Möglichkeit vor, daß jene von mir vorgefundene scheinbar discontinuierliche Auskleidung der Gastralfläche entsprechend der von Urban gegebenen Deutung durch geschlossene oder durch den Schnitt nicht vollständig getroffene Porenzellen zustande kommt, obschon mir für den vorliegenden Fall diese Annahme etwas gezwungen erscheint, da ich Porocyten, welche im Gegensatz zu K. C. Schneider auch bei *Sycon raphanus* existieren (Fig. 69), während der Entwicklung nicht habe auftreten sehen.

Nadelentstehung.

Das Studium der Nadelentstehung bei Kalkschwämmen ist außerordentlich schwierig, eine Tatsache, welche schon zur Genüge aus der Fülle der über sie geäußerten, teilweise sich schroff gegenüberstehenden und keinen Ausgleich ermöglichenden Ansichten hervorgeht. Die einschlägige Literatur ist von Minchin (40) (pag. 532) zusammengestellt. Im Folgenden will ich daher nur meine wenigen Beobachtungen, welche sich auf die Bildung der Kalknadeln beziehen, niederlegen. Allem voran sei hervorgehoben, daß von im Wachstum begriffenen Syconen sich nur ganz bestimmte Teile des Körpers zum Studium der Nadelentstehung eignen. Hierhin gehört in hervorragendem Maße das Gebiet des Oskularandes, welches auch Woodland (69) speziell für diesen Zweck empfohlen hat. Nicht minder wichtig ist es jedoch, die Bildung der Nadeln an Schnitten durch Entwicklungsstadien zu verfolgen, obschon dies bei weitem größere Schwierigkeiten bereitet, insofern bei dem Mikrotomieren der so überaus feinen Gebilde trotz bester Härtung Zellen und Nadeln nur zu oft voneinander getrennt werden und was nicht weniger unangenehm ist, die meisten Farbstoffe wie auch der Canadabalsam die jungen Nadeln angreifen. Hieraus ergibt sich, daß die angewandte Methodik für die Resultate über die Nadelentstehung von eminenter Bedeutung ist. Die Skleroblasten besitzen gegenüber den Epithelzellen eine größere Bestimmtheit der Form, von denen sie, wie bereits gezeigt wurde, abstammen. Mit Bezug auf die Kerne sowie ihr körniges Aussehen unterscheiden sie sich wesentlich weder von den Dermal- noch von den Gastralzellen. Nach Maass (32) (pag. 221) sind bei *Sycandra setosa* die Skleroblasten merklich kleiner als die gewöhnlichen Dermalzellen und fast ohne Körnelung, und die homogen erscheinenden Kerne sind sogar kleiner als diejenigen der Gastralzellen. Woodland (69) stimmt auf Grund seiner Untersuchungen an *Sycon coronatum* und *Sycon ciliatum* hinsichtlich der Gestalt

der Skleroblasten mit der von mir gegebenen Schilderung überein; sie sollen jedoch größere Kerne und weniger Granulationen als die Choanocyten besitzen. Was nun die Entstehung der monaxonen Nadeln anbelangt, so glaube ich auf Grund von Befunden an Längsschnitten durch den Oskularrand erwachsener Syconen sowie solchen durch Entwicklungsstadien verschiedensten Alters der Meinung Woodlands (69) mich anschließen zu können, der zufolge an der Bildung der Einstrahler stets eine Protoplasmamasse mit zwei Kernen teilnimmt. Bilder, wie die in Figur 55—61 wiedergegebenen, erhält man relativ häufig, wenn man sie erst überhaupt einmal erkannt hat. Ob die zweikernigen Zellen der Figuren 55—61 durch Teilung einer einzigen oder Zusammentreten bzw. Verschmelzung zweier ursprünglich getrennter Zellen entstanden sind, vermag ich nicht zu entscheiden. Neben solchen zweikernigen Zellen, die immerhin den Eindruck hervorrufen, als wären sie das Resultat einer unvollständigen Teilung, d. h. einer Teilung des Kernes ohne Durchschnürung des Plasmas der Mutterzelle (Fig. 57), werden ferner Zellen wie die in den Figuren 55, 56 u. 82 dargestellten, angetroffen, welche wie es scheint, durch Verschmelzung zweier ursprünglich getrennter entstanden sind. Beiden Zellarten fällt sicher die Aufgabe zu, monaxone Nadeln zu erzeugen (Fig. 60, 61). Die Kerne der doppelkernigen Skleroblasten haben sich getrennt, und es erscheint zwischen ihnen ein kleiner heller Stab. Solche Bilder sind jedoch recht selten und es bedarf besonders günstiger Präparate, um sie konstatieren zu können. Trotzdem finde ich, abgesehen von den Figuren von Woodland (69), welche hinsichtlich der ersten Entstehung der Einstrahler gänzlich mit den meinigen übereinstimmen, auch bei Urban (62) eine Abbildung (Taf. 7, Fig. 107), aus der hervorgeht, daß bei *Leucandra apicalis* die Entstehung der Einstrahler in eben derselben Weise vor sich geht wie bei den Syconen. Urban bezeichnet, wie aus seiner Tafelerklärung ersichtlich, dieses Nadelbildungsstadium als eine junge Stabnadel mit ihren Bildungszellen, während ich in seiner Figur nur eine doppelkernige Zelle erblicke, die sich entsprechend dem Wachstum des Einstrahlers in die Länge gestreckt hat. Die Stabnadeln wachsen außerordentlich schnell in die Länge; ebenso wie die doppelkernigen Zellen, welche wahrscheinlich, was ich aber nicht direkt beobachtet habe, sich später durchschnüren. Wie sich das weitere Wachstum der monaxonen Nadel gestaltet, d. h. ob unter Mitwirkung einer, zweier oder mehrerer Skleroblasten bzw. ob letztere nur aus wiederholter Teilung der Mutterzelle hervorgehen, oder etwa neu aus dem Dermallager hinzutreten, konnte nicht mit aller wünschenswerten Sicherheit ermittelt werden. Indessen will es mir scheinen, als wäre das Wachstum der Nadeln zwar ein sehr schnelles, aber kein kontinuierliches und zwar deshalb, weil häufig jüngere Nadeln ohne Zellen frei in der Grundsubstanz liegend, vorgefunden werden. Gerade diese Tatsache ist es wohl auch gewesen, welche frühere Forscher zu der Annahme geführt hat, daß die Spicula durch Verdichtung der gallertigen Grundsubstanz ohne Beteiligung von Zellen entstehen, wie ja auch v. Lendenfeld (21) (pag. 199), auf dem Boden der intracellulären Entstehung fußend, sich dahin äußert, daß die jüngsten der Nadeln, welche im Schwammkörper gefunden werden, viel länger sind als irgend eine bekannte Schwammzelle mit Ausnahme des reifen Eies. Sehr oft begegnet man ferner auf Schnitten Nadeln bzw. Nadelnfragmenten, denen eine Zelle anliegt; solche Bilder kann man namentlich

wenn sie sich auf junge Nadeln beziehen, leicht so deuten, als entstünden die letzteren durch Abscheidung nach Art der Sponginfasern seitens der Spongioblasten. Erst wenn man die jüngsten Stadien, wie die in Fig. 60, 61 abgebildeten, gesehen hat, was keineswegs leicht ist, gewinnt man die Überzeugung, daß die erste Anlage der Nadel in der doppelkernigen Zelle selbst erfolgt. Die Entstehung von Einstrahlern in einer einkernigen Zelle, wie sie Maass (32) annimmt, konnte ich ebensowenig wie Woodland konstatieren. Über die Bildung der Dreistrahler existieren Angaben von Maass (32) und Woodland (69). Während Maass auch den Dreistrahler ebenso wie den Einstrahler als unregelmäßiges Kalkkonkrement in einer einzigen Zelle (32) (Fig. 24) entstehen läßt, die auch dann, wenn die Enden eine gewisse Länge erreicht haben, d. h. schon wirkliche Strahlen und Winkel vorhanden sind, sich unverändert erhält, geraten nach Woodland (69) drei Dermalzellen, etwa wie es drei Billardkugeln tun würden, zu dem sogenannten „trefoil“ (Minchin) zusammen, um nach erfolgter Teilung, welche nicht direkt beobachtet, vielmehr nur aus dem Befund von vier, fünf und sechs Zellen mit entsprechend kleineren Kernen erschlossen wurde, den Dreistrahler aus drei Stücken, jedes aus einer doppelkernigen Zelle, entstehen zu lassen. Aus diesen drei anfangs getrennten Nadeln entwickelt sich der Dreistrahler dann durch weitere Tätigkeit der „Sextettzellen“, von denen je zwei jedem der drei Strahlen gewidmet sind. Ich selbst konnte, so sehr ich mich bemühte, über die Entstehung der Dreistrahler keine beweiskräftigen Resultate zeitigen, muß jedoch Woodland (69) insofern ohne weiteres beipflichten, als sich auch in meinen Präparaten öfter das Minchinsche Trefoil in verschiedenen Abstufungen vorfand (Fig. 63).

Die Choanocyten.

Im Anschluß an die Darstellung meiner über die Entwicklung von *Sycon raphanus* gewonnenen Untersuchungsergebnisse soll hier noch auf die für sämtliche Spongien so überaus charakteristischen gastraln Zellen etwas näher eingegangen werden. Die Kragenzellen der Syconen sind besonders eingehend von Bidder (2) behandelt worden. Es stellen diese Zellen im Leben je nach ihrem physiologischen Zustande kurze säulen- oder tonnenförmige oder zylindrische Zellen mit getrennten zylindrischen, absolut homogen erscheinenden Kragen dar, welche letzteren normalerweise wohl niemals vereinigt sind. Wie aus den Figuren 65 und 84—87 hervorgeht, lassen sich jedoch weder mit Bezug auf ihre Gestalt, noch über die Art ihrer Verbindung allgemein gültige Regeln aufstellen. Meistens berühren sich die Zellleiber an einer Stelle und zwar gewöhnlich an ihrem ausgebauchten Teile. Nur in seltenen Fällen, in Paraffinschnitten, nie aber im Leben, trat zwischen den basalen Drittteilen einzelner Zellen eine, Farbstoffen gegenüber etwa wie das Plasma sich verhaltende Zwischensubstanz auf; in derselben sah ich einige Male, die schon von v. Lendenfeld (21) (pag. 254) beschrieben und in Fig. 101 abgebildeten Enden der tangentialen Ausläufer, welche die basalen Enden der Choanocyten zuweilen aussenden, verlaufen. Indessen sei besonders darauf hingewiesen, daß ich die Anwesenheit dieser Zwischensubstanz nicht, wie v. Lendenfeld (21), für die Regel, sondern vielmehr für die Ausnahme von derselben halte, und ihr daher keinerlei Bedeutung beimessen kann. Ebenso habe ich infolge fortgesetzter

Studien die sichere Vorstellung gewonnen, daß Verbindungen der quer abgestutzten Distalränder der Choanocyten mittelst Kittleisten, welche wie F. E. Schulze¹⁾ beschrieb und in Tafel 3, Fig. 4 bei Hexactinelliden, wenigstens an konserviertem Materiale, nachweisen konnte und die zweifellos auch hin und wieder in Paraffinschnitten von Syconen auftreten, doch bei der Charakteristik der Kragenzellenverbindung keine weitgehendere Beachtung beanspruchen können. Es muß daher, wie schon expliziert, daran festgehalten werden, daß die Kragenzellen bei *Sycon raphanus* vermöge der ausgebauchten Teile miteinander in Kontakt stehen.

Der Kern.

Nach Minchin (41) (pag. 56) und Maass (32) (pag. 225) ist die Lage des Kernes in den Choanocyten gegenüber der basalen der Clathriniden als apicale zu bezeichnen. Bidder (2) (pag. 19) bemerkt, daß der Kern sich zwar im Protoplasma bewege, im Leben aber in dem distalen Teile der Zelle angetroffen werde. Nach meinen Beobachtungen liegen die Kerne teils apical, teils basal, ja selbst im Zentrum des Zelleibes. Im Leben sah ich sie gewöhnlich aber keineswegs immer, ebenso wie F. E. Schulze (51) (pag. 257) in dem breiten Basalteile, während sie in Schnitten vorwiegend mehr apicalwärts angetroffen werden. Die Lage des Kernes ist jedoch, wie ich glaube, trotz einer gewissen Regelmäßigkeit eine so variierende (Fig. 64—67 u. 84—87), daß man ihr systematische bzw. phyletische Bedeutung im Sinne Minchins nicht beimessen kann. Das Chromatin tritt, entsprechend der angewandten Konservierungsmethode, entweder in Gestalt von Brocken oder als mehr oder weniger homogene Substanz auf. In vielen Fällen zeigen die Kerne deutliche Binnenkörper (Fig. 64—67). Die Gestalt des sich stark färbenden Kernes ist kugelförmig oder birn- bzw. zwiebelähnlich. Von dem distalen Ende jedes Choanocytenkörpers erhebt sich das in seiner Länge recht wechselnde Collare als eine durchaus homogene hyaline zylindrische Röhre, welche mit glatten kreisförmigen Rande ohne Seitenverbindung endet. Auf Schnitten durch konserviertes Material werden mitunter mehr oder minder starke Schrumpfungen und Fältelungen bemerkt, welche letztere Tatsache es wohl auch gewesen ist, dem Collare eine bestimmte Struktur zuzuschreiben. Ich habe solche stabförmige Verdickungen in der Wand des Collares sowie ein irisähnliches basales Diaphragma mit radiären Verdickungen, Bildungen, welche Bidder (2) (pag. 14) beschreibt, trotz immer wieder darauf gerichteter Aufmerksamkeit auch bei Anwendung der stärksten Systeme nicht finden können, und auch Herr Geheimrat Schulze, der die betreffenden Bidderschen Präparate gesehen hat, teilte mir gelegentlich einer Diskussion über diesen Gegenstand mit, daß es sich bei der von Bidder (2) beschriebenen Struktur des Collares wohl um Kunstprodukte, wie sie trotz sorgfältiger Konservierung gerade an den Choanocyten nicht zu vermeiden sind, handle. Ebenso bemerken Vosmaer und Pekelharing (63) ausdrücklich, nichts von einer Struktur des Collares gesehen zu haben. Neuerdings hat Minchin (41) (pag. 55—56) wiederum an dem Kragen von *Ascandra falcata*, welcher wenn völlig ausgedehnt, die Länge der Zelle weit übertrifft, eine Struktur in Gestalt eines sehr deutlichen, mehr proximal, sowie eines, gewöhnlich weniger deut-

¹⁾ Fauna arctica Bd. I. Lfrg. I. 1900. pag. 98.

lichen, mehr distal gelegenen Reifens beschrieben, sowie an dem Kragen von *Clathrina coriacea* einen einzigen Reifen, der wahrscheinlich mit dem proximalen von *Ascandra falcata* korrespondiert. In Figur 52a und b bildet der Autor die beschriebenen Verhältnisse ab. Bezüglich der Literatur über die Frage nach dem Vorhandensein der viel umstrittenen Sollasmembran, welche wie oben erwähnt, abgesehen von einigen Befunden in Paraffinschnitten, die aber auch in anderer Hinsicht ein Abweichen von der Norm erkennen ließen, nach den Erfahrungen aller Spongiologen mit Ausnahme von Dendy (9) sowie Sollas (59 u. 60) auf einem degenerativen Verhalten beruht, kann hier einfach auf die übersichtliche Zusammenstellung F. E. Schulzes (57) verwiesen werden. Bei weitem am interessantesten ist ebenso wie bei den Geißelzellen der ausführlich beschriebenen Larve das Verhalten der Geißel, welche in ihrem ganzen Verlauf gleichmäßig dick, mindestens das Doppelte der Zellenlänge selbst ausmacht. Sie ist in allen der Beobachtung günstigen Fällen auch intracellulär und zwar zweifellos mindestens bis zum Kern hin zu verfolgen. Der Einpflanzungsmodus variiert jedoch in mannigfacher Weise. Am häufigsten durchbricht jedenfalls die Geißel das distale Ende des Choanocytenkörpers, um sich in das Innere der Zelle hinein fortzusetzen und in einem, dem in solchen Fällen gewöhnlich birn- oder zwiebelartig gestalteten Kerne aufsitzenden Basalkörper (Blepharoplasten), zu enden (Fig. 66). Diese Art Insertion kann insofern noch eine Modifikation erfahren, als oft an der Stelle, wo die Geißel die distale Grenzmembran der Kragenzelle durchbricht, noch ein zweiter sowohl mit Bezug auf seine Färbbarkeit, als auch seine Größe dem ersten völlig gleichender Blepharoplast vorkommt. Der Teil der Geißel, welcher zwischen den beiden Blepharoplasten gelegen ist (Fig. 68, 86), würde der Geißelwurzel oder dem Rhizoplasten der Flagellaten entsprechen. Etwas anders gestalten sich die Insertionsverhältnisse bei kugelförmiger Form der Kerne. Hier zieht der mit einem am distalen Zellenende liegenden Blepharoplasten beginnende Rhizoplast zum Kern hin und durchbricht dessen Membran, um dann im Caryosom zu enden. Bei einem Vergleich der Figur 64 mit denen, welche von Prowacek¹⁾ für *Bodo lacertae* (*Grassi*) gegeben hat, ist es nicht schwer sich von der auffallenden Übereinstimmung beider Objekte mit Bezug auf die Geißelinsertion zu überzeugen. Diesen meinen Beobachtungsergebnissen werde ich jetzt die Angaben anderer Autoren über den Einpflanzungsmodus der Geißeln in den Kragenzellen und ihre Beziehungen zu diesen zur Vergleichung gegenüberstellen. In erster Linie müssen hier die Angaben von Haeckel (14) Erwähnung finden. Auf pag. 335 gibt er folgende Beschreibung: „Dieses Flagellum ist äußerst fein, bald ebenso lang, bald mehrmals länger als die Geißelzelle, aus deren körnigem Endoplasma seine Basis hervortritt. Auf Taf. 25 Fig. 3 und 5 gibt jener Forscher Abbildungen von Kragenzellen aus einer Geißelkammer von *Leucyssa incrustans*, an welchen sich die intracelluläre Fortsetzung der Geißeln bis in die Nähe des Kernes deutlich erkennen läßt. Indessen scheint Haeckel, worauf bereits Heider (pag. 17) hinwies, diese Tatsache nicht ganz klar erkannt zu haben, denn seine Beschreibung der Kragenzellen (1. Bd. pag. 141) „wenn man die Basis des Kragens möglichst genau mit Hilfe der stärksten

¹⁾ S. von Prowacek, Untersuchungen über einige parasitische Flagellaten in: Arbeiten aus dem kaiserlichen Gesundheitsamte Bd. XXI. Heft 1. 1904.

Vergrößerungen (1200—1600) betrachtet, so gewinnt man den Eindruck, daß der Kragen ebenso wie die Geißel eine unmittelbare Fortsetzung des verdickten Ektoplaststückes ist, welches den „Hals“ bildet“, steht im Widerspruch sowohl mit den zitierten Abbildungen als auch mit seinen bereits von pag. 335 zitierten Ausführungen. Nach Haeckel hat, soviel ich aus der Literatur ersehen kann, zunächst Heider (17) eine genaue Beschreibung von einer Fortsetzung der Geißel bis zum Kerne geliefert. Pag. 15 sagt er: „Wir haben an diesen prismatischen Geißelzellen der Blastulae (Taf. 1 Fig. 7a—m) von *Oscarella* noch ein äußerst interessantes Verhalten zu besprechen. Dasselbe betrifft den Ursprung der Geißel. Die Geißeln sitzen nämlich dem Exoplasma nicht auf, sondern man kann mit starken Vergrößerungen eine Fortsetzung der Geißel in das Innere der Zellen auf das deutlichste verfolgen. Es gelingt nicht schwer zu beobachten, wie die Geißel in derselben Mächtigkeit den hyalinen Grenzsäum durchbricht und sich unter wellenförmigen Krümmungen durch das Exoplasma dem Zellkerne nähert, so wie kontinuierlich in die den Zellkern umgebende Schicht dichteren Plasmas übergeht. Von dieser Fortsetzung der Geißel in das Innere der Zelle konnte man schon am lebenden Objekt einige Andeutungen bemerken (Taf. 1, Fig. 3, 4, 5). Am besten sah man diese Geißelwurzel natürlich in der Region des glashellen hyalinen Exoplasmas. Nach Anwendung von Osmiumsäure konnte man jedoch den Verlauf der Geißelwurzel viel deutlicher verfolgen. Dieselbe erschien als ein zarter Strang meist von geringerem Lichtbrechungsvermögen, als die Geißel in ihrem freien Basalteile zeigte, in der Regel schwach wellenförmig gekrümmt oder in gerader Richtung gegen den Zellkern verlaufend. Während die beschriebenen Verhältnisse für die überwiegende Mehrzahl der Geißelzellen gelten, fand ich an meinen Isolierungspräparaten regelmäßig noch eine zweite Art von Zellen (Taf. 1, Fig. 8a—c), welche im übrigen von völlig übereinstimmendem Bau, sich nur in der Gestaltung der Geißelwurzel unterschieden. Bei diesen Zellen fand sich im Verlauf der Geißelwurzel ein gerades, stark lichtbrechendes und ziemlich dickes Stück, das wie ein Stäbchen schräg gegen die Längsachse der Zelle gerichtet, der Geißelwurzel eingelagert war. Dieses Stäbchen artikulierte durch eine Art Knie mit dem freien Basalende der Geißel, und dieses Knie von schwach lichtbrechender Beschaffenheit schien mir öfters eine Art Varicosität zu enthalten. Das andere Ende des Stäbchens ging in das den Kern umgebende dichtere Plasma über. Ich will die Frage nicht entscheiden, ob diese Zellen von denen der erstbeschriebenen Art spezifisch verschieden sind oder nur Zustände derselben darstellen, doch neige ich mich näher der ersten Auffassung zu.“

Minchin (38) (pag. 184) äußert sich unter Berücksichtigung seiner Figur 2 und 3 über die Geißelinsertion bei *Ascetta clathrus* O. S. wie folgt:

„Above the nucleus, under the base of the collar, a clear bright space is always present in the protoplasm. circular in outline, of about the same size as the nucleus, and often containing 1—3 black granules. I am not certain as yet whether this space represents a Centralkörper, or a kind of food vacuole or whether it is in some way connected with the movements of the flagellum and collar. Immediately above this space, in the centre of the collar, is a dark spot, from which the

flagellum arrizes. The collar ist thickened towards the base and exceedingly thin towards the extremity. The flagellum is of equal thickness throughout.“

Bidder (2) (pag. 29) sagt zusammenfassend: „that the flagellum is intimately connected with the nuclear membrane, and that when this is spherical in outline, the sphere shows a break at the point where the flagellum intersects it. The appearances are consonant with the flagellum being a rod-like or tube-like process of the nuclear sheath.“

Vosmaer und Pikelharing (64) geben in Figur 8 ohne Beschreibung eine Abbildung einer Geißelzelle von *Halichondria panicea*, aus welcher zu ersehen ist, daß Geißel und Kern in Verbindung stehen.

Weltner (66) (pag. 285): „Am schnellsten gelingt der Nachweis der Wimper an der Zelle, wenn man ein Stückchen des Schwamms in gesättigter Sublimatlösung zerzupft; an den so isolierten Zellen sieht man dann auch, daß die Geißel bis an den Kern der Zelle herantritt.“

Minchin (39) (pag. 45) findet, daß bei den Geißelzellen der Larve der zwiebel-förmige Kern an der Grenze des inneren vakuolisierten und äußeren granulierten Plasmas liegt und nach außen mit der Geißel verbunden ist. Auf späteren Abbildungen über die Bildung der Geißelkammern zeichnet er ebenfalls nach der freien Zelloberfläche spitz ausgezogene Kerne, aber keine Geißeln.

von Lendenfeld (23) zeichnet (pag. 78 Fig. 35) eine Geißelkammer, besetzt mit Kragenzellen, deren Geißeln sich deutlich bis zum Kernbinnenkörper fortsetzen, der an ihrem Ansatz spitz ausgezogen ist. In seiner Monographie (24), aus der diese Zeichnung genommen sein soll, ist nichts davon zu sehen. Pag. 777 bemerkt er bei der speziellen Beschreibung der Kragenzellen nichts davon und gibt nur eine Zeichnung, nach der die Geißel sich in mehrere divergierende Wurzeln fortsetzt, die im oberen Teil der Zelle aufhören. Später gibt er (25) bei *Clavulina chondrillanucula* eine Verbindung zwischen Kern und Geißel an.

F. E. Schulze¹⁾ (pag. 98): „Die aus dem Collare ziemlich weit frei hervorragende Geißel entspringt vom Zentrum der ebenen oder schwach vorgebuchteten distalen Endfläche des Zellkörpers. Von der Ursprungsstelle läßt sich unter besonders günstigen Umständen durch die Längsachse des Zellkörpers ein sehr zarter Faden bis zu der den Zellkern deckenden Kappe verfolgen.“

K. C. Schneider²⁾ (pag. 258): „Die Geißel verlängert sich ins Sarc hinein, in eine Stütz fibrille (Geißelwurzel), die wenigstens im distalen Zellabschnitt von der Oberfläche bis zum Kern gut zu verfolgen ist, am Kern aber im dichteren Sarc zu enden scheint. Wenn der Kern basal liegt, was an Präparaten allerdings nur selten der Fall ist, ist auch die Stütz fibrille in größerer Länge nachweisbar. Sie wird an der Zelloberfläche durch ein Basalkorn geschwellt, das sich mit Eisen-hämatoxylin intensiv schwärzt. Zu dieser Feststellung bedarf es besonders günstiger Präparate.“

Bei einer Vergleichung dieser verschiedenen Angaben über den Einpflanzungsmodus der Geißel ergibt sich, daß meine an den Choanocyten von *Sycon raphanus* gewonnenen Untersuchungsergebnisse am meisten mit den auf Hexactinelliden sich

¹⁾ l. c. cf. pag. 323 dieses Aufsatzes.

²⁾ l. c. cf. pag. 318 dieses Aufsatzes.

beziehenden Angaben F. E. Schulzes übereinstimmen. Während nämlich die übrigen Forscher, insoweit sie die intracelluläre Fortsetzung der Geißel erkannt und in mehr oder weniger bestimmter Weise zum Ausdruck gebracht haben, auf dem Standpunkt stehen, daß da, wo die Geißel den Kern tatsächlich erreicht, die erstere sich in die Kernmembran auflöst, oder umgekehrt, so verrete ich vielmehr die Ansicht, daß im allgemeinen zwischen Kern und Rhizoplast ein Blepharoplast eingeschaltet ist, der allerdings nur in besonders gut ausgefallenen Präparaten, dann aber mit um so größerer Sicherheit wahrgenommen werden kann. Ob nun dieses kernähnliche Gebilde, welches in neuerer Zeit zum Gegenstand zahlreicher Untersuchungen, lebhafter Kontroversen und weitgehender theoretischer Spekulationen geworden, nuclearer oder plasmatischer Herkunft ist und vielleicht das Centrosoma darstellt, darüber vermögen die vorliegenden Untersuchungen kein Licht zu verbreiten. Bezüglich des Blepharoplasten würde sich als künftiges Forschungsproblem die Frage aufdrängen, ob wir in Kern und Blepharoplast nur einen Stützpunkt für die Geißel (Bidder) oder in dem Blepharoplast allein, wie es K. C. Schneider (pag. 25) andeutet, das wirkliche kinetische Zentrum zu erblicken haben.

Das Protoplasma der Choanocyten ist mehr oder weniger deutlich vacuolisiert; eine kontraktile Vacuole an der Basis der Zelle, wie sie namentlich von James Clark (4) und neuerdings von K. C. Schneider beschrieben wurde, habe ich im allgemeinen nicht konstatieren können und glaube mich daher Minchins (41) Ansicht (pag. 55), daß ihre Existenz als zweifelhaft angesehen werden muß, anschließen zu müssen. Die Choanocyten entstehen wie bei allen bisher untersuchten Spongien, direkt aus den Geißelzellen der Larve. Nach v. Lendenfeld (21) (pag. 252) entstehen dieselben jedoch aus jenen in der Nähe des Osculum vorkommenden Zellen der Zwischenschicht, die dieser Forscher in den Figuren 96—97, Tafel 13 abbildet und als erste Anlage von Geißelkammern bezeichnet. Ich selbst habe neben den in verschiedener Gestalt auftretenden Zellen der Zwischenschicht (Fig. 70, 71) diese birnförmigen Zellen auf Längsschnitten durch erwachsenen *Syconen* zwar wiedergefunden, bin jedoch nicht in der Lage, dieselben mit der Bildung der Geißelkammern in Beziehung zu bringen.

Berlin, am 1. August 1907.

Literatur-Verzeichnis.

1. Barrois, G. Mémoire sur l'embryologie de quelques Éponges de la Manche. Ann. sc. nat., ser. 6. 1876.
2. Bidder, G. The collar-cells of Heterocoela. Quart. Journ. of Micr. Sc. vol. 38 N. S. 1895.
3. Biedermann, W. Untersuchungen über Bau und Entstehung der Mollusken-schalen. Jen. Zeitschr. f. Naturw. Bd. XXXVI. 1901.
4. Clark, H. J. On the ciliate as In *Infusoria flagellata* or observations on *Leucosolenia botryoides*. Mém. Boston Soc. vol. IA: Ann. and Mag. of Nat. Hist. . ., vol. 1. 1867.
5. Delage, Yves et Héronard, Edgard. Traité de Zoologie concrète. Tome II. 1re Partie. 1899.
6. Dendy, A. On the Anatomy of *Grantia labyrinthica*, Carter and the so called family *Teichonidae*, Quart. Journ. of Micr. Sc. n. s. vol. 32. p. 1—41. 1891.
7. — On the flagellated chambers and ora of *Halichondria panicea*. Quart. Journ. of Micr. Sc. n. s. vol. 32 p. 41—49. 1891.
8. — On the Psedugastrula Stage in the development of Calcareous Sponges. Proc. of the Royal Soc. of Victoria. N. S. II. 1890.
9. — Observations on the structure and classification of the *Calcareo heterocoela*. Quart. Journ. of Micr. Sc. n. s. vol. 35. 1894.
10. Fiedler, K. Ueber Ei- und Samenbildung bei *Spongilla fluviatilis*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 47. 1888.
11. Goldschmidt, R. Eireifung, Befruchtung und Embryonalentwicklung des *Zoogonus mirus*. Zool. Jahrb. Abt. anat. u. ontog. Bd. 21. 1905.
12. — und Popoff, M. Die Karyokinese der Protozoen- und der Chromidial-apparat der Protozoen- und Metazoenzelle. Arch. f. Protistenk. Bd. 8. 1907.
13. Görlich, W. Zur Kenntnis der Spermatogenese bei den Poriferen und Cölen-teraten nebst Bemerkungen über die Oogenese der ersteren. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 76. 1904.
14. Haeckel, E. Die Kalkschwämme. Berlin 1872.
15. Hammer, F. Zur Kenntnis des feineren Baues und der Entwicklung der Calcispongien. Sitzungsber. der Ges. Naturf. Freunde No. 5. 1906.
16. — Über *Sycandra raphanus*. Verh. d. deutsch. zool. Ges. 1906.

17. Heider, K. Zur Metamorphose der *Oscarella lobularis*. Arbeiten aus dem zool. Inst. d. Univ. Wien und d. zool. Station Triest Bd. 6. 1886.
18. Keller, C. Untersuchungen über die Anatomie und Entwicklungsgeschichte einiger Spongien des Mittelmeeres. 1876.
19. Korschelt, E. Beiträge zur Anatomie und Physiologie des Zellkernes. Zool. Jahrb. Abt. Anat. Bd. 3. 1889.
20. — und Heider. Lehrbuch der vergleichenden Entwicklungsgeschichte der wirbellosen Tiere. Allgem. Teil. 1902.
21. Lendenfeld, R. von. Die Spongien der Adria. 1. Die Kalkschwämme. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 53. 1892.
22. — Experimentelle Untersuchungen über die Physiologie der Spongien. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 48. 1889.
23. — Tierstamm der Spongien. 1897.
24. — Monograph of the Horny Sponges. 1889.
25. — Die Clavulina der Adria. Nova acta K. Leop. Akad. LXIX. 1896.
26. Lieberkühn, N. Neue Beiträge zur Anatomie der Spongien. Arch. f. Anat. u. Physiol. 1859.
27. Lo Bianco, S. Notizie biologiche riguardanti specialmente il periodo di maturità sessuale degli animali del golfo di Napoli. Mitteil. aus d. zool. Station Neapel Bd. 13. 1898.
28. Maass, O. Ueber die erste Differenzierung von Generations- und Somazellen bei Schwämmen. Verh. deutsch. zool. Ges. 1893.
29. — Die Embryonalentwicklung und Metamorphose der Cornacuspongien. Zool. Jahrb. Abt. Anatom. Bd. 1894.
30. — Über die Ausbildung des Kanalsystems und Kalkskelettes bei jungen Syconen. Verh. deutsch. zool. Ges. 1898.
31. — Über Reife und Befruchtung bei Spongien. Anat. Anz. Bd. 16. 1899.
32. — Die Weiterentwicklung der Syconen nach der Metamorphose. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 67. 1900.
33. — Über den Aufbau des Kalkskeletts der Spongien in normalem und in CaCO₃ freiem Seewasser. Verh. deutsch. zool. Ges. 1904.
34. — Über die Einwirkung karbonatfreier und kalkfreier Salzlösungen auf erwachsene Kalkschwämme und auf Entwicklungsstadien derselben. Arch. f. Entwickl. Mech. Bd. 22 4. Heft. 1906.
35. Metschnikoff, E. Zur Entwicklungsgeschichte der Kalkschwämme. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 24. 1874.
36. — Spongiologische Studien. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 32. 1879.
37. Mayer, P. Über Pikrokarkin. Zeitschr. f. wiss. Mikroskopie. 1896.
38. Minchin, E. A. Some points in the histology of *Leucosolenia clatrus*. Zool. Anz. Bd. 15. 1892.
39. — Note on the Larve and the postlarval development of *Leucosolenia variabilis* with remarks on the development of other asconidae. Proc. of the roy. soc. of London Vol. 60. 1897.
40. — Materials for a Monograph of the ascons. 1. Quart. Journ. Micr. Sc. n. s. vol. 40. 1898.

41. Minchin, E. A. The Porifera. Treatis on Zoology, Part. 2 London. 1900.
42. Nußbaum, M. Über die Treibbarkeit der Materie. II. Mitteil. Beitr. z. Naturgesch. des Genus *Hydra*. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 29. 1887.
43. Obst, P. Untersuchungen über das Verhalten der Nucleolen bei der Eibildung einiger Mollusken und Arachnoiden. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 66. 1898.
44. Platner, G. Über die Befruchtung bei *Ario empiricorum*. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 27. 1886.
45. Poléjaeff, N. Über das Sperma und die Spermatogenese bei *Sycandra raphanus* Haeckel. Sitzungsber. d. Kais. Akad. d. Wiss. I. Abt. Nov. Heft. 1882.
46. Popoff, M. Eibildung bei *Paludina vivipara* und Chromidien bei *Paludina* und *Helix*. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 1907.
47. Risso, A. Hist. natur. des princ. product. de l'Europe mérid. et princip. de celle des env. de Nice etc. vol. 5 Paris et Strasburg. 1827.
48. Schmidt, O. Das natürliche System der Spongien. Mitt. d. naturw. Ver. Steiermark Bd. 2. 1869.
49. Schultze, L. S. Die Regeneration des Ganglions von *Ciona intestinalis* L. und über das Verhältnis der Regeneration und Knospung zur Keimblätterlehre. Jen. Zeitschr. Naturwiss. Bd. XXXIII N. F. XXVI. 1899.
50. Schultze, O. Untersuchungen über die Reifung und Befruchtung des Amphibieneies. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 45.
51. Schulze, F. E. Über den Bau und die Entwicklung von *Sycandra raphanus* Haeckel. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 25 Suppl. 1875.
52. — Zur Entwicklungsgeschichte von *Sycandra*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 27. 1876.
53. — Die Methamorphose von *Sycandra raphanus*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 31. 1878.
54. — Die Gattung *Spongelia*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 32. 1878.
55. — Die Familie der *Spongidae*. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 32. 1879.
56. — Die Plakiniden. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 34. 1880.
57. — Zur Histologie der Hexatinelliden. Sitzungsber. der kgl. preuß. Akad. d. Wiss. Berlin XIV. 1899.
58. Sobotta, J. Die Befruchtung und Furchung des Eies der Maus. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 45. 1895.
59. Sollas, W. J. Article Sponges in Encyclopaedia Britannica 9th ed. Vol. 22. Edinburgh. 1888.
60. — Challenger Report. on the Tetractinelledi. 1888.
61. Studnicka, F. K. Über Flimmer und Cuticularzellen mit besonderer Berücksichtigung der Centrosomenfrage. Sitz. Ber. d. kgl. böhm. Ges. d. Wiss. (mathem. naturw. Kl.) Jahrg. 35 (zitiert nach H. M. Meyer). 1899.
62. Urban, F. Kalifornische Kalkschwämme. Arch. f. Naturg. 72. Jahrg. 1905.
63. Vosmaer und Pekelharing. On Sollas Membran in Sponges. Tijdschrift. der Neder. Dierk. Vereen. 2 Ruks Deel. 4 afl. 1. 1893.
64. — Observations en Sponges. Verh. Koninkl. Ak. Amsterdam. 2 sect. No. 3. 1898.

65. Weltner, W. Die Spongillen der Spree und des Tegelsees bei Berlin. Sitz. Ber. Gesellsch. naturforsch. Freunde. No. 10. 1886.
 66. — Über *Spongilla*. Blätter für Aquarien- und Terrarienfrende Bd. 7 No. 24. 1896.
 67. — Spongillidenstudien V. Zur Biologie von *Ephydatia fluviatilis* und die Bedeutung der Amöbocyten für die Spongilliden. Arch. f. Naturgesch. 1. Bd. 2. Heft. 1907.
 68. Wilson, E. B. Experimental Studies in Cytology. I. A Cytological Study of Artificial Parthenogenesis in Sea-urchin Eggs. Arch. f. Entw. Mech. Bd. 12. 1901.
 69. Woodland, W. Studies in Spicule Formation Part I. Quart. Journ. Micr. science. n. s. vol. 49. 1905.
-

Tafel-Erklärung.

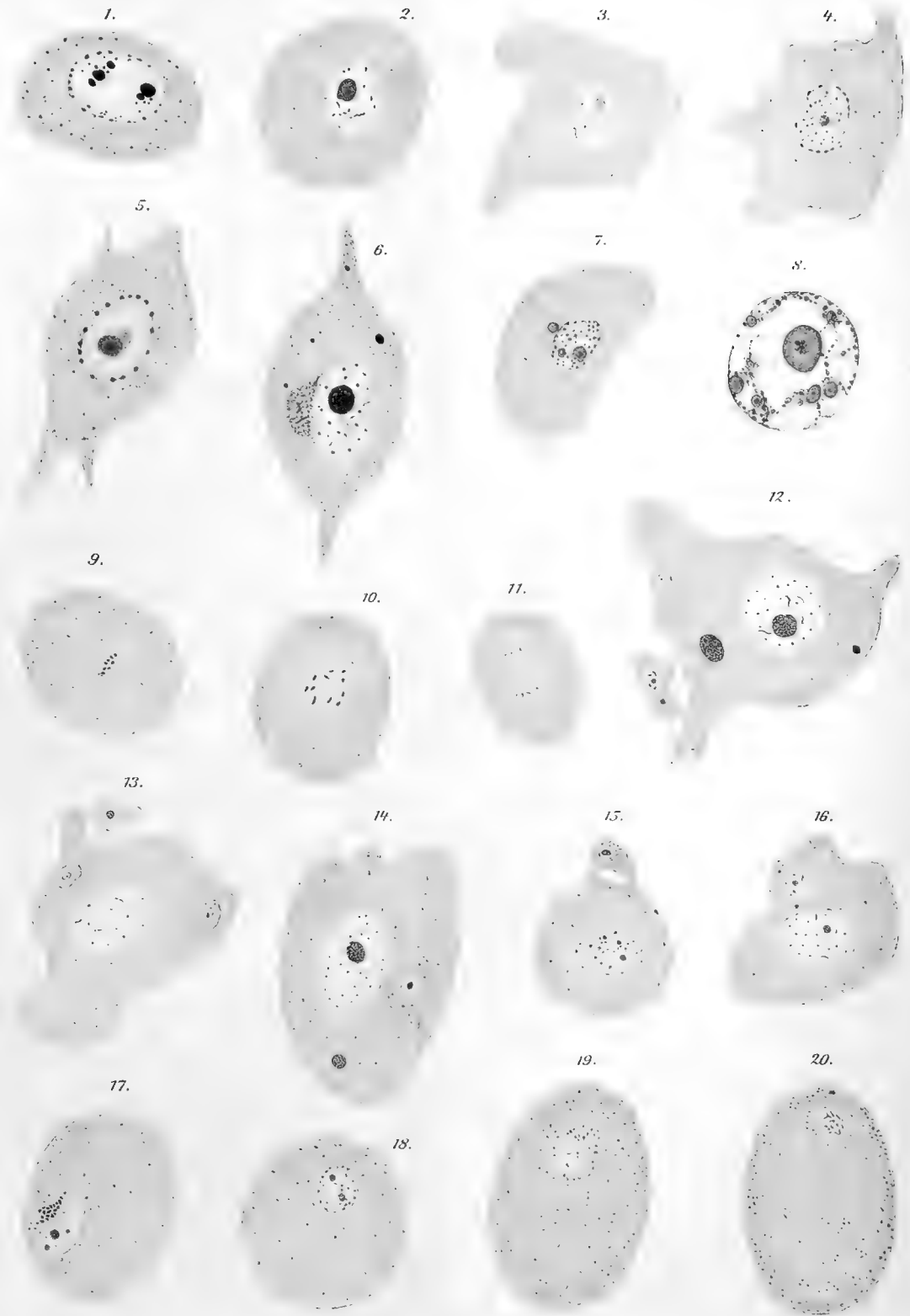
Die Abbildungen wurden mit dem großen Abbeyschen Zeichenapparate entworfen und von Herrn Maler Rudloff nach dem Mikroskop und unter steter Kontrolle meinerseits weiter ausgeführt.

Die Mikrophotogramme sind Kopien, welche die Neue Photographische Gesellschaft in Steglitz bei Berlin nach von Herrn Dr. Schubotz und mir hergestellten Negativen anfertigte. Da von jeder Retouche abgesehen wurde, so sind die Feinheiten teilweise nicht so deutlich, wie sie auf den Negativen bezw. bei okularer Betrachtung im Mikroskop erscheinen. Es durfte aus dem Grunde zweckmäßig sein, dieselben mit Zuhilfenahme einer Lupe zu betrachten.

- Fig. 1— 8. Schnitte durch in Muttertieren angetroffene Eier, die verschiedenartige Beschaffenheit derselben zeigend.
- Fig. 1— 7. nach Präparaten, die teils mit Osmiumsäure, teils Flemmingscher Lösung mit darauffolgender Eisenhämatoxylinfärbung behandelt sind. Apochr. Immers. 2 mm. 1,30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 8. Nach einem Flemmig E. H. Präparat. Apochr. Immers. 2 mm. 1.30 Apert. Ok. 12.
- Fig. 9—11. Mitosen amöboider Zellen. Nach Flemmig E. H. Präparate. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Ok. 12.
- Fig. 12—17. Eizellen, welche sich durch Aufnahme in ihrer Nähe liegender Zellen ernähren; nach teils mit Osmium, teils Flemmingscher Lösung behandelten Präparaten. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 18—26. Stadien aus der Richtungskörperbildung nach Flemming E. H. Präparaten Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 18. Das Keimbläschen hat sich nach der Peripherie begeben.
- Fig. 19. Die Membran desselben, in der Auflösung begriffen.
- Fig. 20. Keimbläschen, von einem hellen Hof umgeben.
- Fig. 21—24. Längs- und quergetroffene Eier mit parallel bezw. schräg zur Peripherie stehenden Spindeln.
- Fig. 25. Der erste Richtungskörper in Teilung.
- Fig. 26. Befruchtungsstadium, zwei Richtungskörper zeigend.
- Fig. 27. Befruchtungsstadium, längsgetroffen. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.

- Fig. 28. Befruchtungsstadium, quergetroffen. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 8.
- Fig. 29. Aequatorialplatte. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 30. Metachinese, beginnende Durchschnürung des Zellenleibes. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 8.
- Fig. 31. Vollendete Zweiteilung. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 8.
- Fig. 32—35. Zweizellenstadium, die verschiedene Beschaffenheit der Kerne zeigend. Flemming E. H.
- Fig. 32—34. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 8.
- Fig. 35. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 36. Vierzellenstadium. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 37. Vierzellenstadium, Anlage der Furchungshöhle. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 8.
- Fig. 38. Achtzellenstadium. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 39. Achtzellenstadium. Die Kerne in verschiedenen Phasen der Teilung. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 8.
- Fig. 40. Schnitt durch eine freischwärmende Amphiblastularlarve. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 41. Schnitt durch eine Amphiblastularlarve, Überbleibsel einer früher bestandenen Pseudogastrulation zeigend. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 42. Zweikörnerzellen der Amphiblastularlarve von etwas amöboider Gestalt. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 8.
- Fig. 43. Schnitt durch die Geißelzellenhälfte einer Amphiblastularlarve. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 44. Längsschnitt durch eine freischwimmende Gastrula. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 45. Querschnitt durch eine der Fixation sich nähernde Gastrula. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 46. Dieselbe Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 8.
- Fig. 47—50. Bildung des Gastralraumes nach Osmiumpichromagnesiakarminpräparaten. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 4.
- Fig. 51—52. Längsschnitte durch askonartige Stadien; kombiniert nach Osmiumpichromagnesiakarmin und Flemming E. H. Präparaten. Achrom. Linse E. Ok. 4.
- Fig. 53—54. Dermalzellen einer fixierten Larve in mitotischer Teilung. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 12.
- Fig. 55—56. Je zwei Zellen der Bindesubstanz, welche scheinbar in Verschmelzung begriffen sind. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 12.

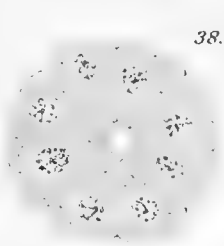
- Fig. 57—59. Doppelkernige Zellen der Bindesubstanz nach Osmium-Pichromagnesiapräparaten. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 12.
- Fig. 60—62. Bildung der Einstrahler nach Osmium-Pichromagnesiapräparaten. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 12.
- Fig. 63. Drei Zellen der Bindesubstanz, die sich aneinandergelegt haben. (Trefol. Minchin).
- Fig. 64. Chanocyte eines erwachsenen *Sycon*. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 18.
- Fig. 65. Anordnung der Choanocyten; basale Lage des Kernes. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 8.
- Fig. 66. Choanocyte eines erwachsenen *Sycon*. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 12.
- Fig. 67. Choanocyte aus einem in der Glasschale gezüchteten askonartigen Stadiums. Osmium E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30. Apert. Ok. 12.
- Fig. 68. Choanocytenkerne mit Geißelwurzel (Rhizoplast). Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 18.
- Fig. 69. Porocyte eines erwachsenen *Sycon*. Osmium-Pichromagnesiakarmin. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 18.
- Fig. 70—71. Zellen der Bindesubstanz. Flemming E. H. Apochr. Immers. 2 mm 1.30 Apert. Ok. 18.
- Fig. 72. Wie Fig. 30. Vergr. ca. 1000.
- Fig. 73. Wie Fig. 31. Vergr. ca. 1000.
- Fig. 74. Schnitt durch eine sehr in die Länge gestreckte Amphiblastularlarve. Flemming E. H. Vergr. ca. 1000.
- Fig. 75. Schnitt durch eine Amphiblastularlarve, deren Geißelzellenkerne Bläphoroplasten von Stäbchenform besitzen. Vergr. ca. 500. Flemming E. H.
- Fig. 76. Fragment eines Schnittes durch die Geißelzellenhälfte einer Amphiblastularlarve, welche ebenfalls die Stäbchenform der Bläphoroplasten erkennen läßt. Flemming E. H. Vergr. ca. 1200.
- Fig. 77. Schnitt durch die Geißelzellenhälfte einer Amphiblastularlarve, wie Fig. 76. Vergr. ca. 500.
- Fig. 78. Wie Fig. 44. Vergr. ca. 500.
- Fig. 79. Längsschnitt durch eine freischwimmende Gastrula, die Bläphoroplasten zeigend. Flemming E. H. Vergr. ca. 500.
- Fig. 80. Wie Fig. 45. Vergr. ca. 500.
- Fig. 81. Totalpräparat einer fixierten Larve. Hyaline Zone Osmium-Pichromagnesiakarmin. Vergr. ca. 500.
- Fig. 82. Wie Fig. 56. Vergr. ca. 1500.
- Fig. 83. Totalpräparat eines sechs Wochen alten *Sycon*, mit beginnender Radialtubenbildung. Osmium-Pichromagnesiakarmin. Vergr. ca. 200.
- Fig. 84—87. Anordnung der Choanocyten; deren Gestalt, Lage des Kernes, Geißelinsertion.



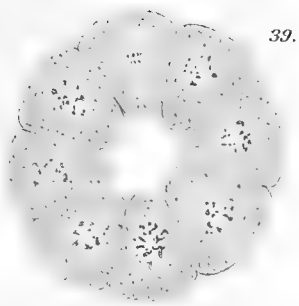






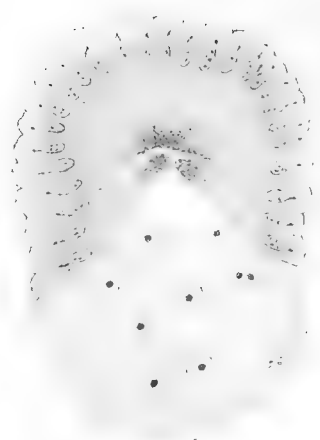


38.

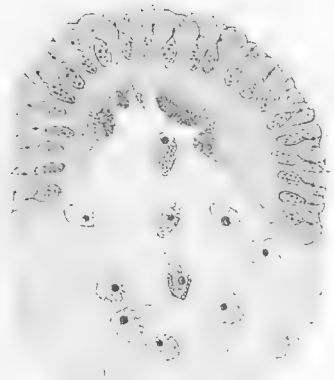


39.

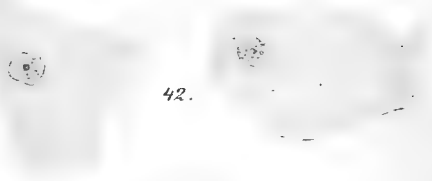
40.



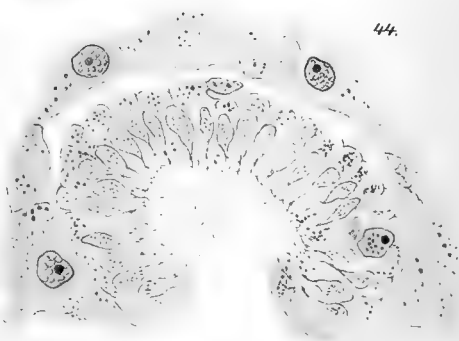
41.



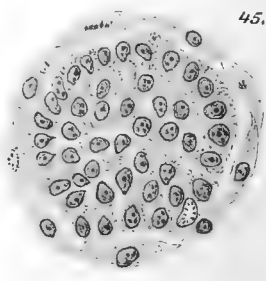
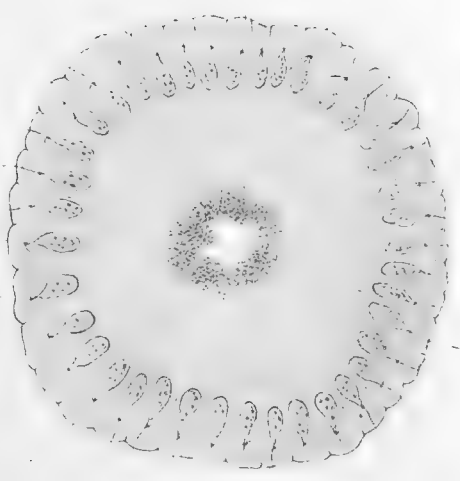
43.



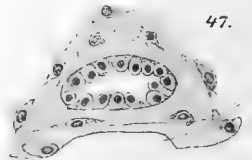
42.



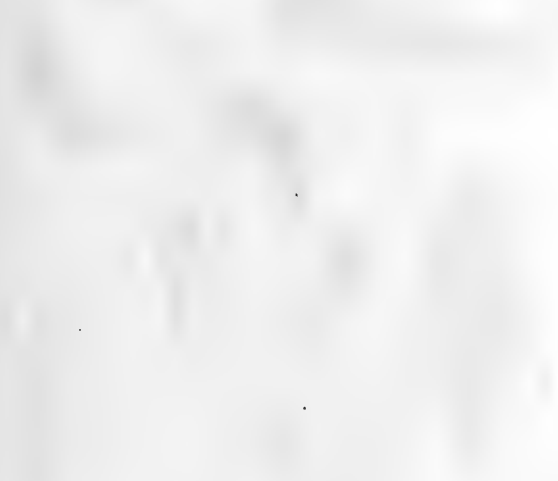
44.



45.



47.





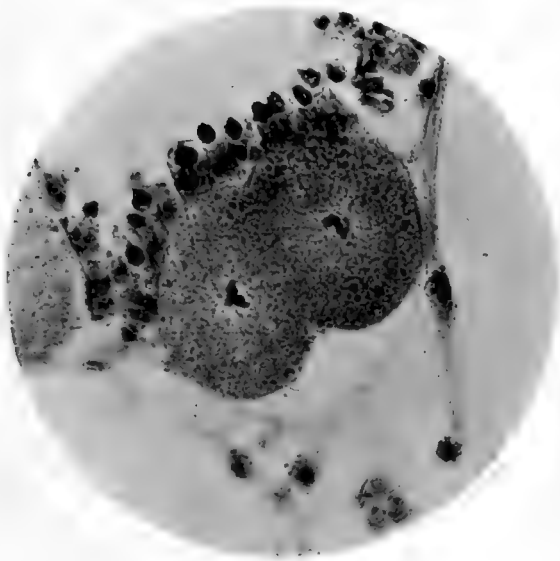


Fig. 72

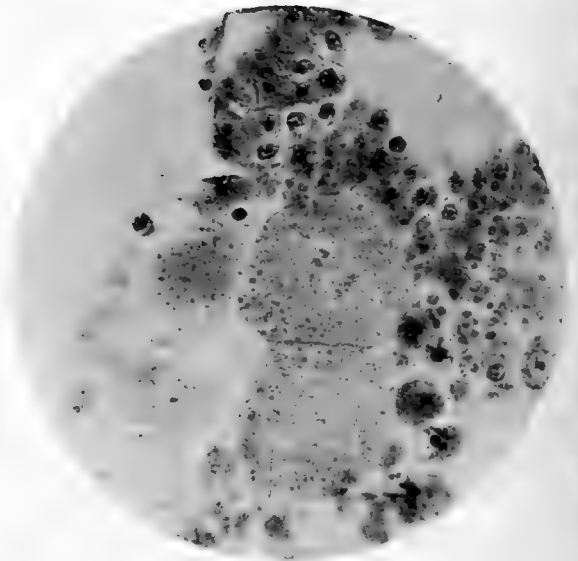


Fig. 73

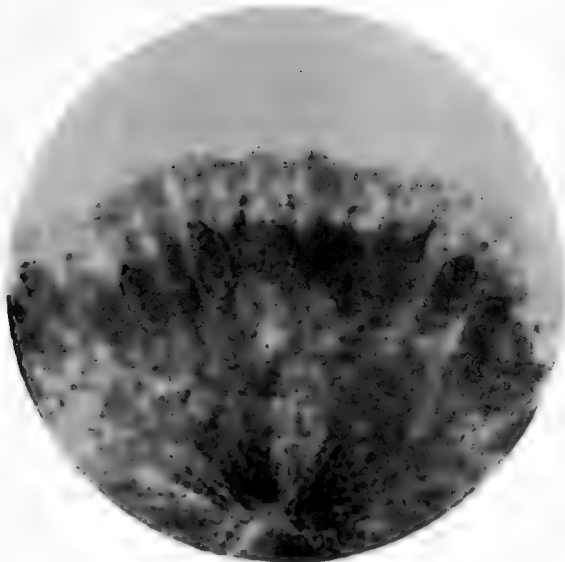


Fig. 76

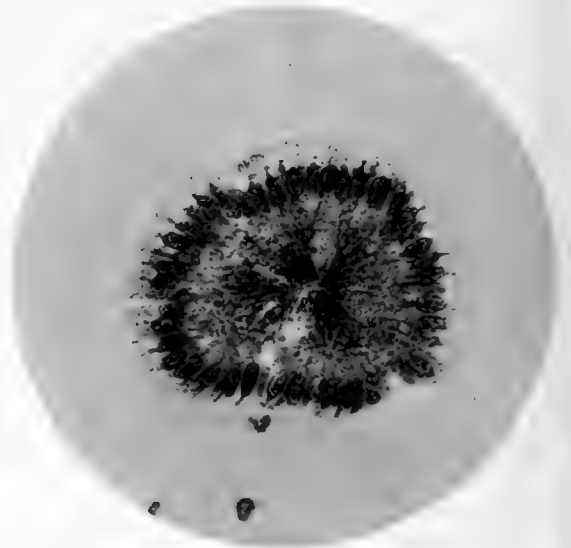


Fig. 77

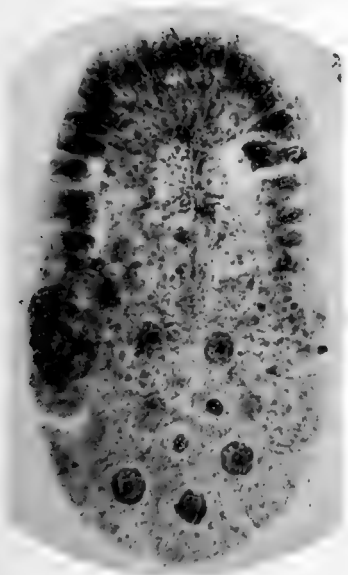


Fig. 74

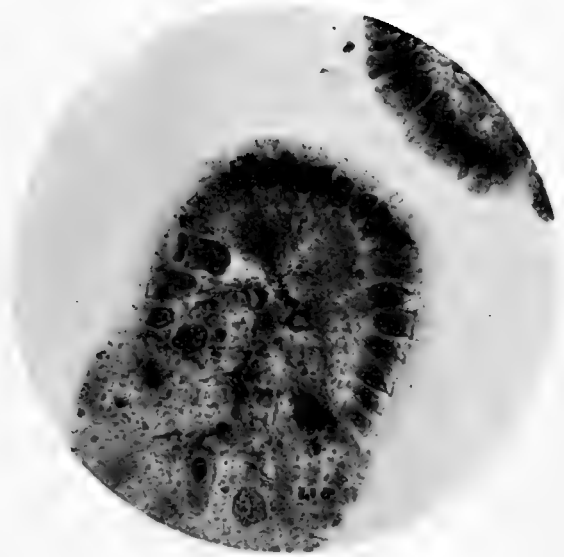


Fig. 75

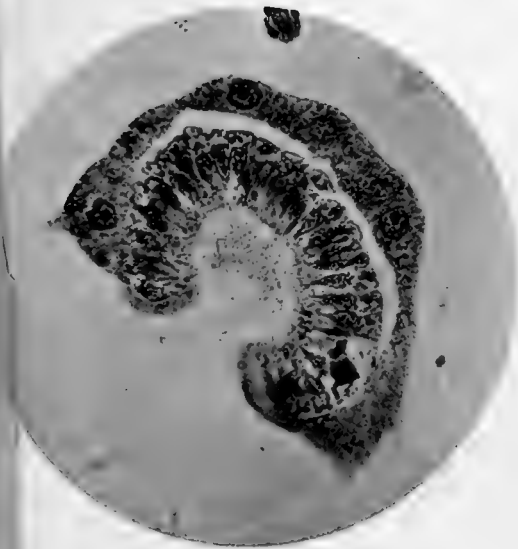
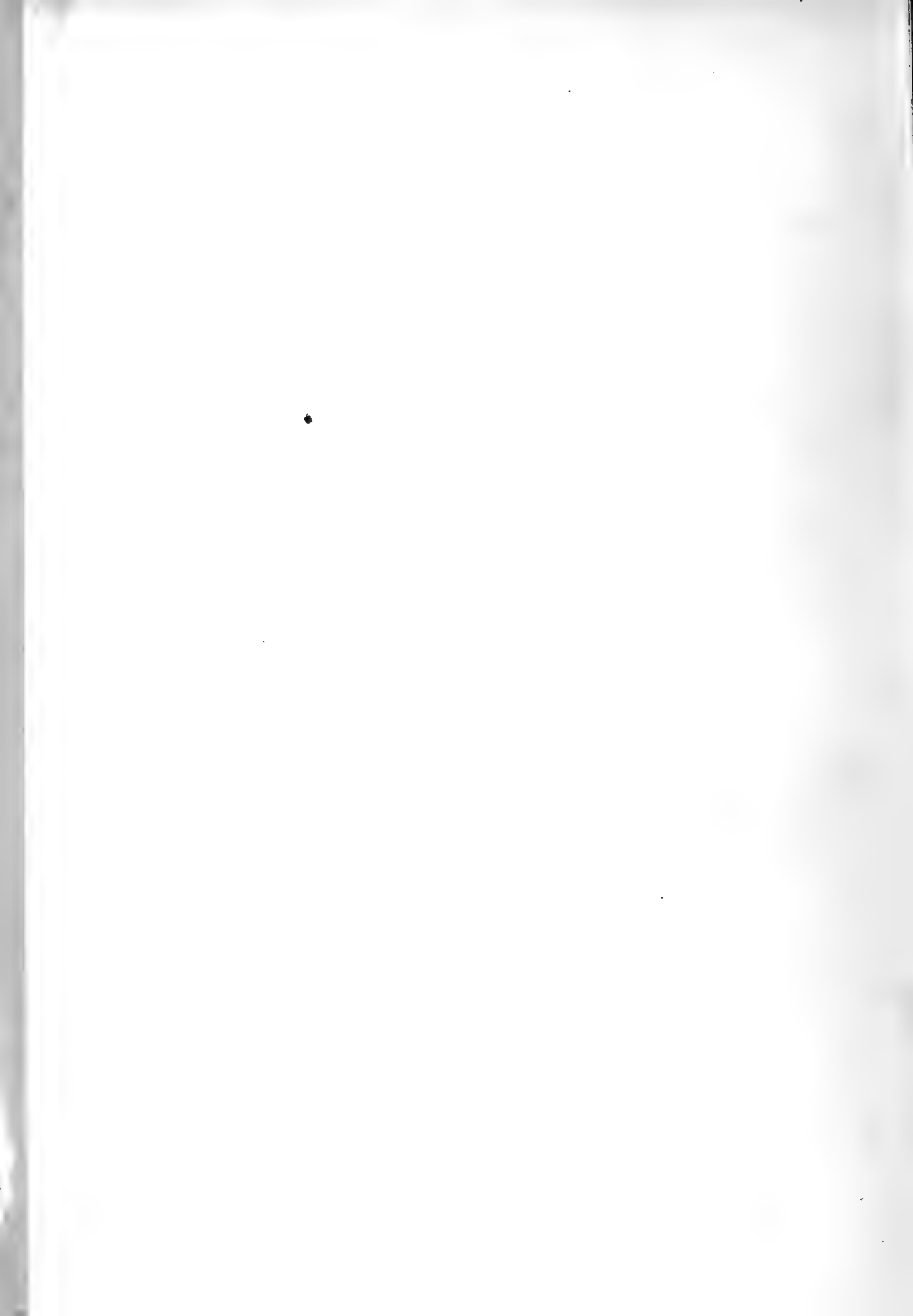


Fig. 78



Fig. 79



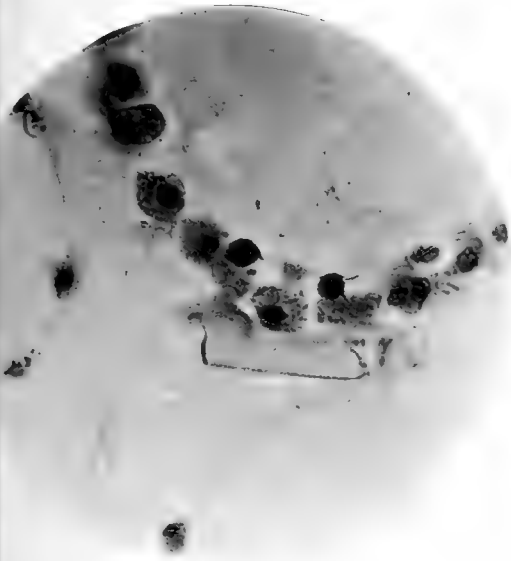


Fig. 84



Fig. 85

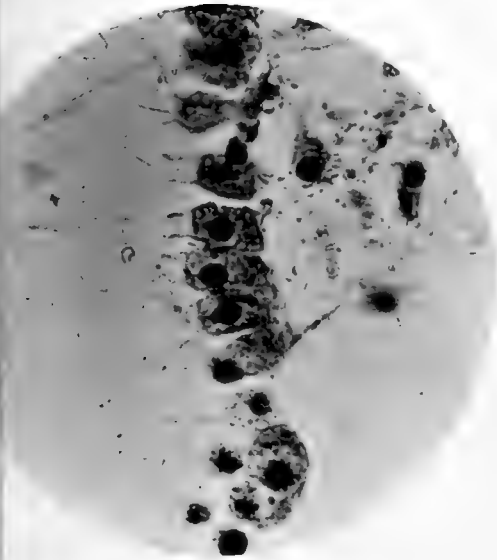


Fig. 86

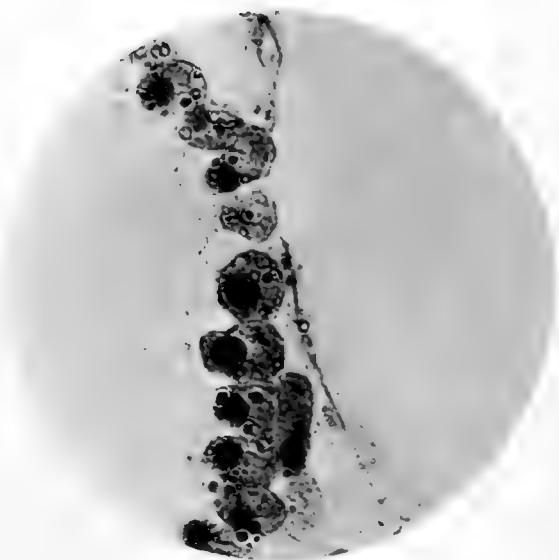
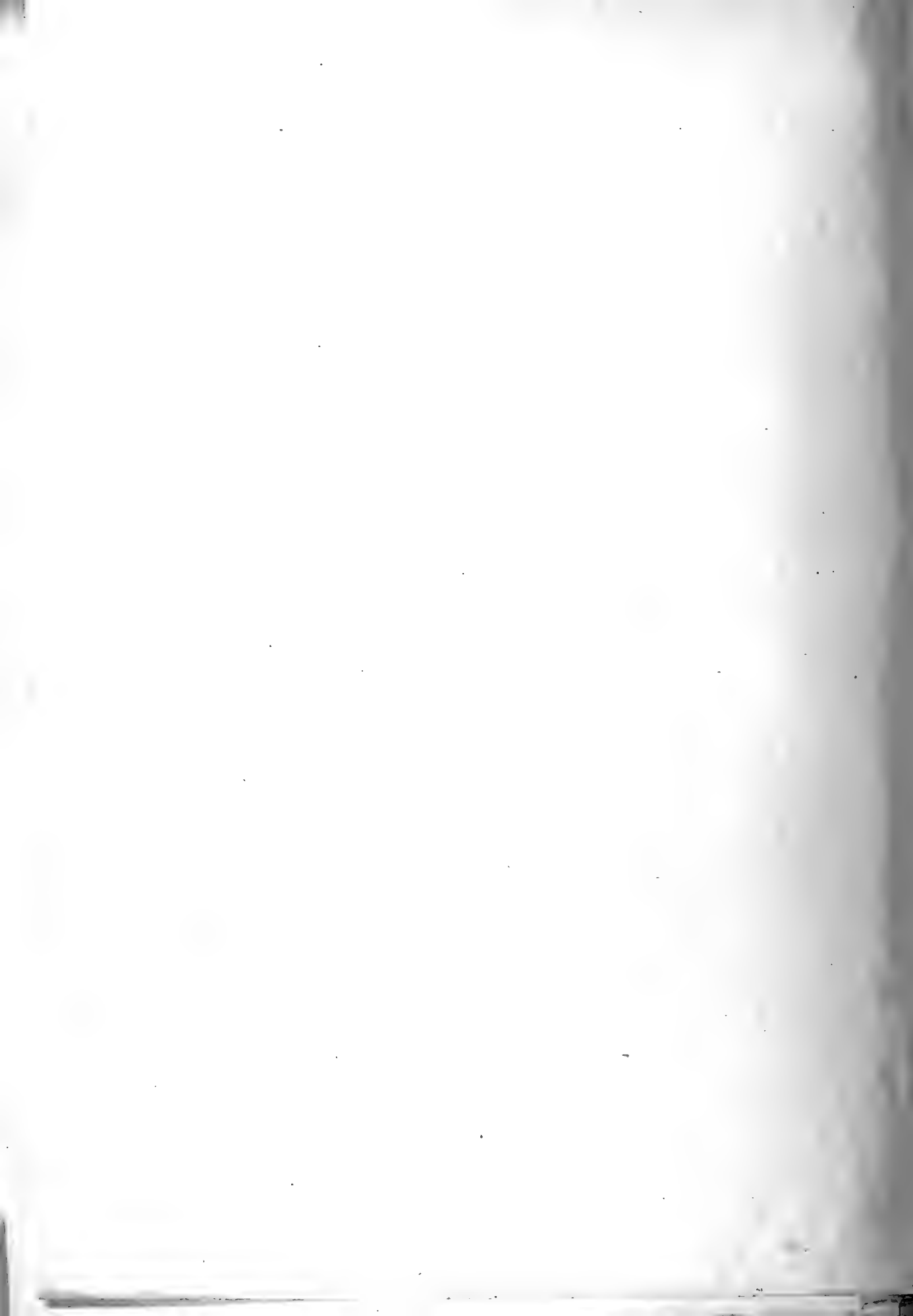


Fig. 87



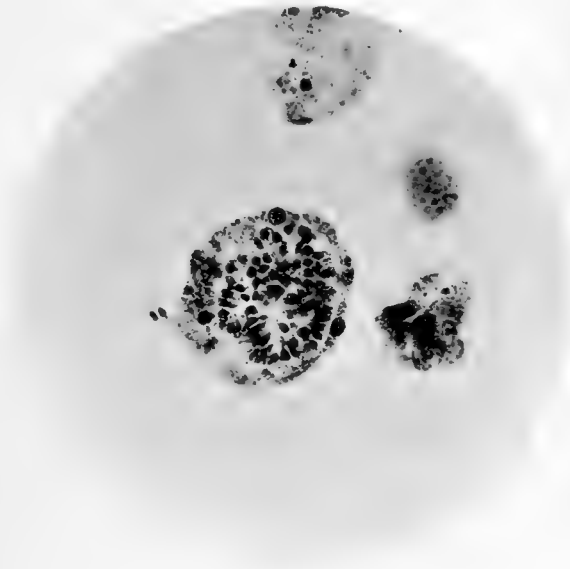


Fig. 80

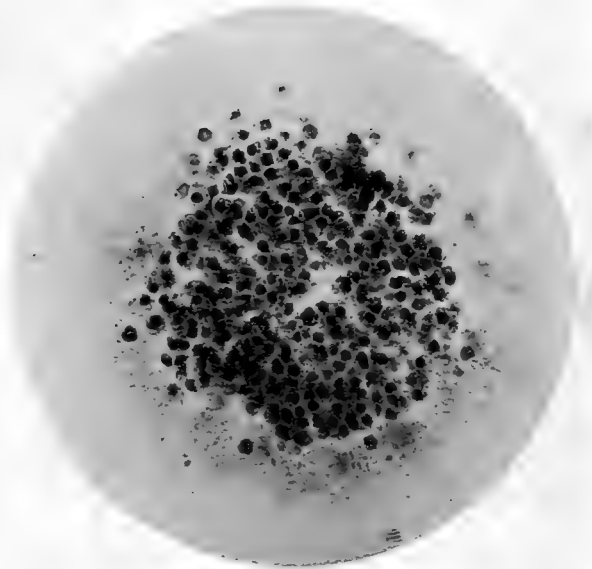


Fig. 81

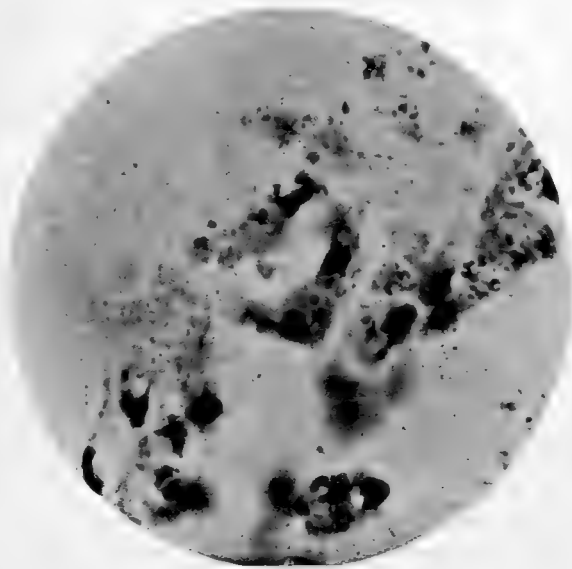


Fig. 82



Fig. 83



Über Isopoden:

15. Aufsatz

von

Dr. Karl W. Verhoeff,

Dresden-Striesen und Bonn.

Mit Tafel XXIX—XXXI.

Berlin.

In Kommission bei R. Friedländer & Sohn.

1908.



Inhaltsübersicht.

I. Zur Kenntnis der Oniscinen-Gattungen und über neue Oniscinen.

Schlüssel für die Gattungen und Untergattungen der *Oniscinae*.

- Gatt. *Oniscus* aut. *lusitanus* n. sp.
„ *Oroniscus* n. g. Untergatt. *Petroniscus* n. subg.
„ *Philoscia* m. Untergatt. *Lepidoniscus* n. subg.
„ „ *Paraphiloscia* „
„ „ *Philoscia* s. str.
„ *Chaetophiloscia* n. g.
„ *Stenophiloscia* n. g.
„ *Halophiloscia* n. g.

Verzeichnis der hier aufgeführten Oniscinen-Arten.

II. Über Porcellioniden.

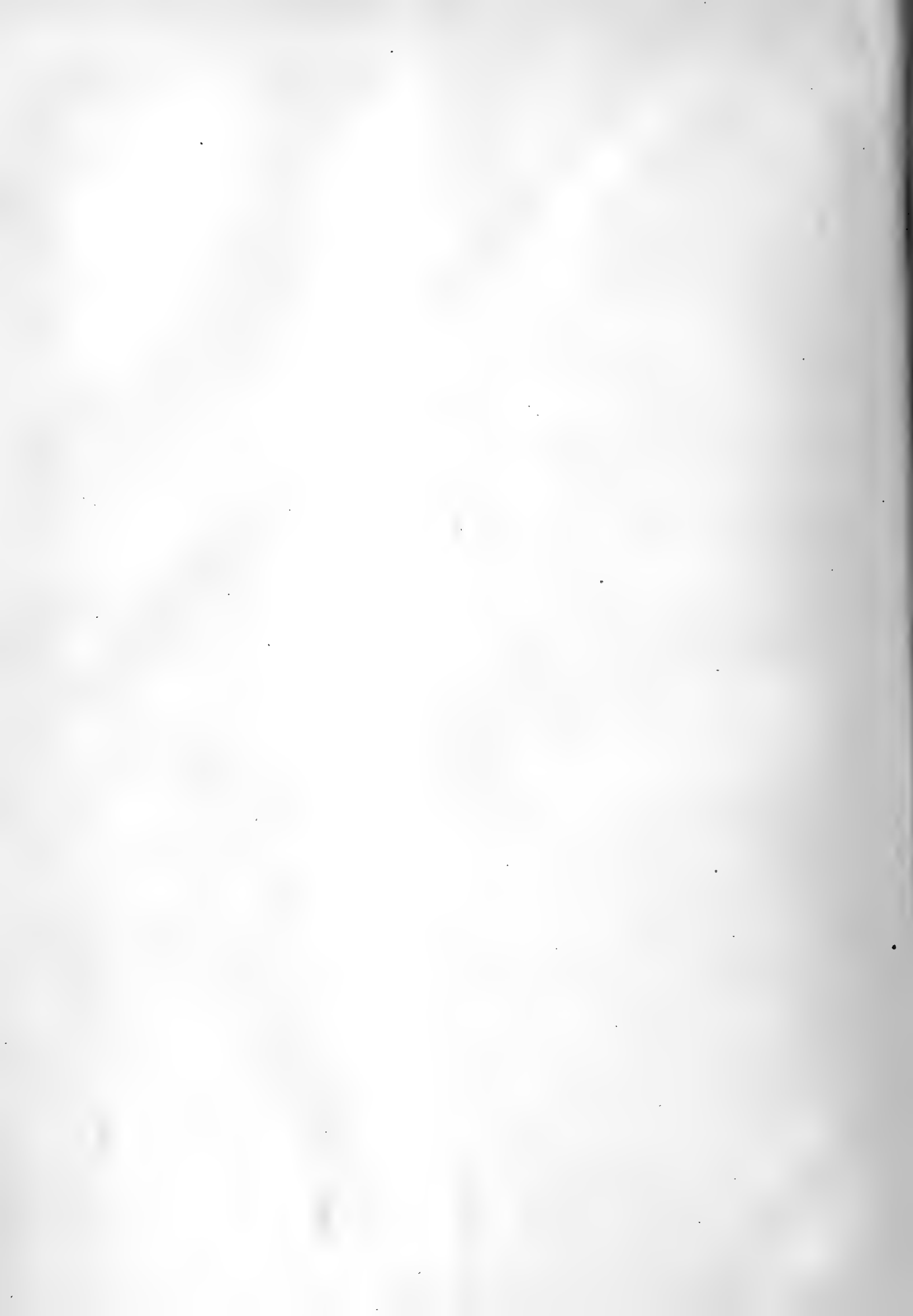
- Porcellio gerstäckeri* n. sp. (*Nasigerio*)
„ *vulcanius* „ „ (*Proporcellio*)
Porcellio laevis und Verwandte.
„ *albicornis* Dollf. (*Mesoporcellio*)
„ Untergatt. *Mesoporcellio* Verh.
„ *aetnensis* n. sp. (*Euporcellio*)
„ *monticola cassinensis* n. subsp.
Gatt. *Agabiformius* Verh.
„ *Leptotrichus* B. L.
Lucasius pallidus B, L.

III. Über *Eluma*, *Syspastus* und einige Trichonisciden.

- Gatt. *Eluma* B. L.
„ *Syspastus* B. L. (Tracheensystem)
„ *Hyloniscus* n. g.
„ *Trichoniscus* Verh.

IV. Zur vergleichenden Morphologie und Biologie.

Erklärung der Abbildungen.



I. Zur Kenntnis der Oniscinen-Gattungen und über neue Oniscinen.

Die mehrfach geäußerte Ansicht, daß unter dem Gattungsbegriff *Philoscia* recht verschiedenartige Elemente versammelt worden sind, habe auch ich längst geteilt. Eine praktische Verwirklichung solcher Ansicht, d. h. eine genauere Begründung natürlicher Gruppen habe ich im Folgenden zu geben versucht, wobei aber nicht allein Elemente der alten Mischgruppe *Philoscia* in genauer definierte Gruppen gegliedert worden sind, sondern auch einige bisher überhaupt unbekannte Formen und Gruppen angeschlossen werden konnten.

Auf die bisher bei *Philoscia* und Verwandten gebrauchten systematischen Merkmale habe ich mich nicht beschränkt, sondern neue Charaktere herangezogen, so namentlich

1. die feinere Struktur der Trunkustergite,
2. die Verteilung von Epimerendrüsen,
3. die Gestalt des 1. — 3. männlichen Beinpaares,
4. das Vorhandensein oder Fehlen von Auszeichnungen des 7. männlichen Beinpaares,
5. den Bau der männlichen Pleopode. —

Die Wichtigkeit der Epimerendrüsen habe ich zuerst im 10. Aufsatz über Isopoden¹⁾ an der Hand der Porcellioniden systematisch praktisch dargetan. Für die Oniscinen sind dieselben nicht minder wichtig, doch möchte ich betonen, daß einmal wegen der zerstreuteren Anordnung der Drüsen und dann wegen der durchschnittlich geringeren Größe der hier in Betracht kommenden Formen eine mikroskopische Untersuchung ganz unerläßlich ist. Während bei *Porcellio* die Mündungen der Epimerendrüsen so gedrängt liegen, daß sie wie ein einzelner Porus erscheinen, begegnen uns in der Oniscinen-Gruppe viel zerstreutere Randporen-Drüsen, sodaß auch die Verteilung der einzelnen Drüsenporen von Wichtigkeit wird, ähnlich den Chilopoden z. B. bei welchen die Verteilung der Bauchdrüsenporen große systematische Bedeutung erlangt hat. Des Vergleiches halber und um Mißverständnissen vorzubeugen, wird es sich daher empfehlen, auch bei den Porcellioniden statt Poren allgemein die Bezeichnung Porenfeld zu verwenden.

¹⁾ Sitz. Ber. d. Ges. nat. Fr. Berlin 1907, S. 229—281.

In enger Beziehung zum Porenfeld steht die Porenfeldlinie, welche entweder im Bogen nach innen verläuft, wenn die Drüsenporen ein dichteres Feld darstellen, oder als Randfurche dem Epimerenseitenrand parallel läuft, wenn die Drüsenporen mehr längs desselben verstreut sind. Als ein teils für Gattungen, teils für Arten wichtiges Merkmal habe ich ferner die Sohlenbürsten nachweisen können, welche namentlich am Carpopodit, in geringerem Grade auch am Meropodit des 1. — 3. männlichen Beinpaares auftreten. Das 1. Beinpaar der *Oniscoidea* ist als Putzfuß allgemein von Interesse und zwar bei ♂ und ♀ ausgebildet, während beim ♂ dann noch manche andere Eigentümlichkeiten am 1. oder auch noch den weiteren Beinpaaren auftreten können. (Vergl. Abschnitt IV!)

Schlüssel für die Gattungen und Untergattungen der *Oniscoinae*:

A. Kieferfüße am Endopodit mit bewimpertem Endrand, ohne Stachelborsten an demselben aber mit einem stäbchenführenden Höcker an der Innenecke. Exopodite der Kieferfüße zweigliedrig, die dreieckigen Endglieder außer dem Stäbchenbüschel am Ende mit zwei kleineren auf Höckerchen sitzenden Stäbchenbüscheln am Innenrande. Rücken ohne Zellschuppenstruktur, höchstens mit sehr schwacher Zellstruktur. Seitenlappen des Kopfes unbedeutend. Querkante der Stirn fehlend. Cauda gegen den Trunkus stark abgesetzt, mit sehr kleinen Epimeren, welche nach unten gebogen sind, aber von oben etwas sichtbar bleiben. Telson kurz, hinten abgerundet, in der Mitte nicht in eine Spitze ausgezogen. Trunkusepimeren völlig drüsenlos. 1. und 2. Beinpaar des ♂ unten ohne Bürsten, aber Carpopodit und Propodit unten und an der ganzen Innenfläche mit dichtem Schuppenfeld, das 5. Glied nicht oder nur wenig dünner als das 4. Endopodite der 1. männlichen Pleopode verdickt und nach außen gebogen, am Ende mit Nebenspitze. Penis noch nicht die halbe Länge der 1. Endopodite erreichend. Meropodit des 7. männlichen Beinpaares ohne Fortsatz.

1. Tribus *Halophilosciini* m. (Meerstrandtiere.)

a) Tergite mit in Querreihen gestellten Höckern an Kopf, Trunkus und Cauda, die einzelnen Höcker mit einer Gruppe gedrängter Schuppen besetzt, Epimerenränder ohne auffallende Schuppen. Körper gestreckt, schmal, Antennen mäßig lang, Exopodite der 1. Pleopode des ♂ abgerundet, nicht in einen Fortsatz ausgezogen, am Rande nackt, Endopodite keulig verdickt. Exopodite der 2. Pleopode am Rand ebenfalls nackt. Uropoden-Exopodite des ♂ noch nicht doppelt so lang wie die Endopodite.

1. Gatt. *Stenophiloscia* n. g.

b) Tergite ohne Höckerchen und ohne Gruppen gedrängter Schuppen aber beborstet und die Borsten vielfach, namentlich an den Rändern, zu dreieckigen Schuppen erweitert. Körper breiter, Antennen sehr lang und dünn. Exopodite der 1. Pleopode des ♂ in dreieckige Lappen ausgezogen, am Rande beborstet, Endopodite gleichbreit oder verschmälert. Exopodite der 2. Pleopode am Rande ebenfalls beborstet. Uropoden-Exopodite des ♂ mehr als dreimal länger wie die Endopodite.

2. Gatt. *Halophiloscia* n. g.

B. Kieferfüße am Endrand des Endopodit unbewimpert, ohne stäbchenführenden Höcker, mit oder ohne Stachelborsten. Exopodit am Innenrand mit einfachen Borsten, ohne stäbchenführende Höckerchen. Trunkusepimeren mit Drüsenporen von verschiedener Zahl und Anordnung, seltener ohne dieselben. 1. — 3. Beinpaar des ♂ unten am Meropodit und namentlich Carpopodit mit einer dichten Bürste, das 4. und 5. Glied nicht mit Schuppenfeld, das 5. entschieden und auffallend dünner als das 4. Die Endopodite der 1. Pleopode des ♂ gegen das Ende allmählich verschmälert, nicht verdickt, auch nicht auffallend nach außen gebogen.

2. Tribus *Oniscini* m. (Tiere außerhalb der Meeresküsten.)

a) Hinterrand des 1. — 3. Trunkussegmentes in der Rückenmitte viel weiter zurückliegend als der im Bogen nach vorn geschwungene Hinterrand der Epimeren, er ist also jederseits tief ausgebuchtet und die spitzen Hinterecken treten wieder nach hinten kräftig vor. Die Wehrdrüsen fehlen entweder vollständig oder es sind nur am 1. Segment noch Spuren vorhanden. Meropodit am 7. Beinpaar des ♂ ohne Fortsatz. Seitenlappen des Kopfes groß, Stirnquerkante vorhanden. Cauda kaum abgesetzt gegen den Trunkus, die Epimeren sehr groß, die 5. ungefähr so weit vorragend wie das an den Seiten eingebuchtete und mit starker Mittelspitze weit vorspringende Telson. Rücken mit Zellschuppenstruktur und zu zarten Schüppchen erweiterten Borsten. Exopodite der 1. Pleopode des ♂ sehr tief winkelig eingebuchtet.

3. Gatt. *Oniscus* aut.

b) Hinterrand des 1. — 3. Trunkussegmentes meist einfach zugerundet, ist er aber jederseits ausgebuchtet, dann ist die Buchtung nur seicht, die Epimeren treten dann nach hinten zu am 1. Segment niemals vor, am 2. und 3. nur in geringem Grade und niemals spitz. Wehrdrüsen sind vorhanden, selten fehlen sie (*Chaetophiloscia sicula*) und dann sind die Pleonepimeren schwach und herabgedrückt c, d.

c) Hinterrand des 1. — 3. Trunkussegmentes entweder leicht ausgebuchtet oder jederseits schräg aber gerade verlaufend. Seitenlappen des Kopfes groß, Stirnquerkante deutlich. Epimerendrüsen zahlreich, in längliche Porenfelder gruppiert, welche durch nach innen gebogene Porenfeldlinien umgrenzt sind. Die Borsten an den Sohlenbürsten des 1. — 3. männlichen Beinpaares sind recht kräftig und lang und laufen in eine feine lange Spitze aus. Rücken dicht besetzt mit Zellschuppenstruktur, außerdem mit \wedge förmigen Spitzen, welche in zarte Schüppchen erweitert sind. Meropodit des 7. Beinpaares des ♂ ohne Fortsatz. Cauda wenig abgesetzt, ihre Epimeren sehr groß und seitlich abstehend, die 5. ungefähr so weit nach hinten vorragend wie das Telson, welches mit dreieckiger starker Spitze nach hinten ausgezogen ist, bei kräftig eingebuchteten Seiten. Exopodite der 1. Pleopode des ♂ leicht bogig eingebuchtet.

Noduli laterales am 1. Segment am weitesten nach innen gerückt.

4. Gatt. *Oroniscus* n. g.

α. Hinterrand des 1. Trunkussegmentes jederseits eingebuchtet. Porenfelder kurz, etwa $\frac{1}{6}$ der Länge des Epimerenseitenrandes erreichend. *Noduli laterales* am 2. vom Seitenrande entschieden weiter entfernt als am 3. Segment.

Untergatt. *Oroniscus* s. str.

β. Hinterrand des 1. Trunkussegmentes jederseits schräg aber gerade verlaufend. Porenfelder recht groß, mindestens die halbe Länge des Epimerenseitenrandes erreichend. *Noduli laterales* am 2. und 3. Segment vom Seitenrande ungefähr gleich weit entfernt.

Untergatt. *Petroniscus* n. subg.

d) Hinterrand des 1.—3. Trunkussegmentes vollkommen zugerundet, also jederseits weder gerade verlaufend noch ausgebuchtet. Seitenlappen des Kopfes klein oder ganz unbedeutend. Drüsenporen sehr verschieden auftretend, oft nur in geringer Zahl an den einzelnen Segmenten; wenn sie aber zahlreicher auftreten, finden sie sich nicht in länglichen Feldern, sondern sind längs einer Randfurche verteilt. Cauda entweder stark oder nur wenig abgesetzt. Im letzteren Fall kommen am Rücken entweder echte Schuppen auf Doppelbogen vor oder spitze aber einfache Haare e, f.

e) Pleonepimeren mäßig groß bis stark, von oben her immer deutlich sichtbar. Telson mit vorspringendem, dreieckig-spitzen Mittelteil, die Seiten kräftig eingebuchtet. 1.—3. Beinpaar des ♂ an der Unterfläche des Meropodit und Carpopodit mit einer dichten Bürste aus langen, steifen Borsten. Endopodit der Kieferfüße am Endrand mit zwei kräftigen Borsten.

5. Gatt. *Philoscia* mihi.

α. Trunkussegmente ohne deutliche Randfurchen. Porenfeld der Epimerendrüsen klein, durch eine kleine Delle angezeigt und vor der Mitte des Seitenrandes gelegen. Rücken mit dichter Zellschuppenstruktur und außerdem mit echten Schuppen, welche einem Doppelbogen aufsitzen. Meropodit am 7. Beinpaar des ♂ ohne Fortsatz. Stirnquerkante fehlend. Cauda wenig abgesetzt, die Epimeren kräftig, die 5. soweit wie die Telsonspitze vorragend.

1. Untergatt. *Lepidoniscus* n. subg.

β. Trunkussegmente ohne deutliche Randfurchen. Porenfeld der Epimerendrüsen kurz, höchstens $\frac{1}{3}$ der Länge des Seitenrandes erreichend, meist aber noch viel kürzer, am 1. Segment bisweilen fehlend. Rücken mit dichter Zellschuppenstruktur und außerdem mit länglichen, spitzen oder auch stäbchenförmigen nicht zu Schuppen erweiterten Borsten, ohne Doppelbogen-Schuppen. Meropodit am 7. Beinpaar des ♂ mit oder ohne Fortsatz. Stirnquerkante vorhanden. Cauda wenig abgesetzt, die Epimeren kräftig, die 5. fast so weit vorragend wie die Telsonspitze.

2. Untergatt. *Paraphiloscia* n. subg.

γ. Alle Trunkussegmente mit deutlichen Randfurchen, die Drüsenporen neben ihnen in streifenartiger Längsgruppe über den größten Teil des Randgebietes verteilt. Rücken des Trunkus spärlich beborstet, ohne Schuppen und ohne Zellschuppenstruktur. Meropodit am 7. Beinpaar des ♂ mit anliegendem oder abstehendem Fortsatz. Stirnquerkante vorhanden. Cauda stark abgesetzt, die Epimeren aber doch ziemlich kräftig, etwas herabgebogen, aber von oben her deutlich sichtbar, die 5. hinter dem Telson entschieden zurückbleibend.

3. Untergatt. *Philoscia* s. str.

f) Pleonepimeren sehr klein, von oben her wenig oder gar nicht sichtbar. Telson ungefähr dreieckig, mit dem Mittelteil nicht vorspringend, daher die Seiten nicht oder höchstens ganz unbedeutend eingebuchtet. 1.—3. Beinpaar des ♂ an der Unterfläche des Meropodit und Carpopodit ohne Bürste, nur mit einigen Stachelborsten. Die Stirnquerkante fehlt meistens, bei *illyrica* ist sie vorhanden. Die Pleonepimeren sind herabgebogen, die 5. bleiben weit hinter der Telsonspitze zurück. Cauda stark abgesetzt. Den Trunkussegmenten kommen Randfurchen zu, welche aber schwächer sind als bei *Philoscia* und bisweilen auch recht undeutlich. Dementsprechend sind nur spärliche Drüsenporen am Seitenrande zerstreut und manchmal fehlen sie auch vollständig. Rücken zerstreut beborstet, die Borsten z. T. lang, namentlich in einer Längsreihe an den Epimeren. Die Zellschuppenstruktur fehlt an den pigmentlosen Stellen des Rückens vollständig, kann aber sonst, namentlich an den Epimeren deutlich sein. Keine Schuppen auf Doppelbogen, doch können an den Rändern Borsten vorkommen, welche zu dreieckigen Schüppchen erweitert sind. Meropodit am 7. Beinpaar des ♂ ohne Fortsatz. Endopodit der Kieferfüße am Endrand ganz nackt oder höchstens außen mit einer kurzen Stachelborste.

6. Gatt. *Chaetophiloscia* n. g.

Die Gatt. *Anaphiloscia* Racov.¹⁾ ist nur im weiblichen Geschlecht bekannt geworden, trotzdem aber genügend von allen hier behandelten Gattungen unterschieden. Sie fällt in den Rahmen meiner *Oniscini* und ist neben *Chaetophiloscia* zu stellen, mit der sie im stark abgesetzten Pleon und in der Gestalt des Telson fast übereinstimmt. Epimerendrüsen sind von Racovitza nicht erwähnt worden, was aber noch kein Beweis für das Fehlen derselben ist, da dieselben bisher überhaupt nicht beachtet worden sind. Jedenfalls unterscheidet sich *Anaphiloscia* von *Chaetophiloscia* durch den Mangel der Ocellen, durch die mit Schüppchengruppen besetzten Beine und die mit stumpfen Stäbchen bekleideten Tergite.

Was die verwandtschaftlichen Beziehungen der hier erwähnten Gattungen betrifft, so sehe ich zunächst in den Litoral-gattungen, d. h. den Halophilosciinen eine sekundäre Gruppe, während *Chaetophiloscia* als eine Gattung gelten kann, welche den gemeinsamen Vorfahren einerseits der Halophilosciinen, andererseits den übrigen Oniscinen nahe zu stehen scheint. *Chaetophiloscia* ist vor den übrigen Oniscinen als primitive Gruppe ausgezeichnet einmal durch das stark abgesetzte Pleon, dann durch die kleinsten Epimeren, namentlich am

¹⁾ Arch. Zoolog. exp. et gen. Paris 1907, N. 4, pag. 182.

Pleon, ferner durch die in einfacher Reihe am Rande der Trunkusepimeren stehenden Drüsenporen, durch den Mangel der Bürsten an den vorderen Beinpaaren und das einfache, nach hinten nicht ausgezogene Telson. Im Vergleich mit den Halophilosciinen ergibt sich *Chaetophiloscia* ebenfalls als primitivere Gattung durch die einfacheren, der Wimperung und der meisten Stäbchengruppen entbehrenden Kieferfüße, durch die einfacher gebauten Beinpaare sowohl als auch Pleopode des ♂, während der Wegfall der Epimerendrüsen damit zusammenhängen dürfte, daß die Halophilosciinen der Nässe mehr ausgesetzt sind und bei ihrem Umherlaufen in Sand und Kies und Genist der Küsten, bei häufigem Wind und reichlichem Wogenwechsel sich mehr durch Schnellfüßigkeit zu schützen haben. Dementsprechend sind sie auch durch längere Antennen ausgezeichnet.

1892 vertrat Fr. Dahl¹⁾ an der Hand seiner *Philoscia bermudensis* die Ansicht, daß einzelne *Philoscia*-Arten der Meeresküsten, (es sind die Angehörigen von *Halophiloscia* m.) von einzelnen mit ihnen zusammenlebenden *Ligia*-Arten abstammten. Er ging von der Voraussetzung aus, daß *Ligia* und *Philoscia* „ähnlich gebaute Formen“ seien, *Porcellio* und *Armadillidium* dagegen von ihnen „außerordentlich verschieden“. Diese Voraussetzungen treffen aber nicht zu, vielmehr sind *Ligia* und *Philoscia* Angehörige so sehr von einander abweichender Familien, (nicht etwa allein durch die Antennen und Antennulen unterschieden), daß diese Hypothese unbegründet ist. M. E. hat Dahl auch ganz unnötig weit ausgegriffen, denn zur Ableitung einer *Halophiloscia bermudensis* müssen doch zunächst einmal andere *Halophiloscia*- (oder wie es bisher hieß *Philoscia*-) Arten in Betracht gezogen werden. Wenn aber die *Halophiloscia*-Arten allgemein Küstentiere sind, waren sie gerade diejenigen Oniscinen, welche für eine Verschleppung über See von Haus aus befähigt wurden. *Halophiloscia bermudensis* können wir also von einer anderen *Halophiloscia* ableiten. Ob das eine lebende Species ist oder sein kann, hängt mindestens noch davon ab, ob und welche Halophiloscien noch an andern, namentlich amerikanischen, Gestaden vorkommen.

Gatt. *Oniscus* autorum.

Oniscus murarius Cuv. ist als eine recht variable Art noch wenig bekannt, auch wird die Variabilität noch durch den Umstand scheinbar vergrößert, daß die Jugendformen von denen der Erwachsenen abweichende Strukturverhältnisse darbieten. Auf diese Jugendlichen wurden mehrere unberechtigte Arten gegründet, nämlich *fossor* und *taeniola* C. Koch und erst neuerdings beschrieb auch L. Koch²⁾ die Arten *languidus* und *lamperti*, welche ebenfalls jugendliche *murarius* vorstellen. S. 62 hat er dann noch ausdrücklich eine Lanze eingelegt für die Artberechtigung des *taeniola*, aber die angeführten Merkmale, „auffallende Färbung des letzten Körper- und ersten Schwanzsegmentes“ und das „sehr kurze 1. Glied des Flagellum“ sind eben einige der charakteristischen Merkmale der epimorphotischen Jugendlichen, abgesehen von der entsprechenden, für *Oniscus* sehr geringen Größe von 4—5 mm Länge.

Aus zahlreichen Gegenden Mittel- und Westeuropas habe ich selbst ein großes Material vorliegen und dasselbe mit Rücksicht auf die angeblichen kleinen Arten

¹⁾ Ergebnisse der Plankton-Expedition. Bd. I A. Die Landfauna von Bermuda, Kapverden usw.

²⁾ Die Isopoden Süddeutschlands und Tirols, nat. Ges. Nürnberg 1901.

und die Variabilität überhaupt wiederholt geprüft. Verschiedene selbständige Arten konnte ich jedoch keineswegs unter *murarius* entdecken. Dennoch habe ich einen Fortschritt in der Kenntnis dieser Art dadurch gewinnen können, daß ich mehrmals Weibchen mit Brutlamellen und Embryonen fand, welche sich ganz auffallend in Größe und Skulptur von den entsprechenden typischen *murarius*-Weibchen unterscheiden. Da ich neuerdings auch einerseits sichtlich erwachsene Männchen von gleicher Größe aber verschiedener Struktur des Rückens neben einander in demselben Walde aufgefunden habe, während andererseits an manchen Plätzen nur eine ganz bestimmte Form beobachtet wurde, so ergibt sich für mich der Schluß, daß wir bei *murarius* immerhin es mit beachtenswerten Varietäten zu tun haben, von denen ich die var. *latus* aus Portugal schon früher erwähnt habe.

Die Varietäten unterscheide ich in folgender Weise:

α. Hinterrand der Caudalsegmente bei Erwachsenen und Halbwüchsigen mit sehr kleinen Knötchen, von denen je zwei an einigen Segmenten und zwar meistens dem 3.—5. in der Mitte etwas größer sind und zusammen einen Längszug bilden. Hinterhauptwulst innen neben den Ocellen kräftig. Körper bei den Erwachsenen besonders breit. Rückenmitte ohne gelbe Flecken, Rücken der Erwachsenen ziemlich glänzend, der Jugendlichen matt. Bis 15 mm lg. (und 10½ mm br.).

murarius var. *latus* Verh. Portugal.

β. An den Hinterrändern der Caudalsegmente in der Mitte keine auffallenden Knötchen.

1. *murarius (genuinus)* Rücken der Erwachsenen glänzend, deutlich punktiert. Höckerung als deutliche z. T. längliche Wülste ausgebildet, namentlich am 2. und 3. Segment. Kopf des ♂ mit glattem Scheitel, ♀ bis 17 mm Lg. erreichend, ♂ meist etwa 12 mm lg. gegen 14 mm erreichend. Diese typische Form kenne ich von den Pyrenäen und England bis nach Ostdeutschland.

2. var. *nodulosus* mihi. Rücken der Erwachsenen matt, glanzlos, undeutlicher punktiert. Höckerung als kräftige, rundliche Körner ausgeprägt. Hinterkopf stark gehöckert. Kopf des ♂ ebenfalls höckerig. ♀ ♀ mit Embryonen 10—11 mm lang. ♂ ♂ bis 12½ mm lg. Von mir in Rheinland und bei Kufstein gesammelt.

3. var. *germanicus* mihi. Rücken der Erwachsenen matt, glanzlos, undeutlicher punktiert, Höckerung als feine Knötchen ausgebildet. Hinterkopf schwach gehöckert. Kopf des ♂ ebenfalls höckerig. ♀ ♀ mit Embryonen 11—11½ mm lg. ♂ ♂ bis 13 mm. Bisher von mir nur in Wäldern des mittleren Sachsens bei Dresden und Kreischa gesammelt.

Oniscus lusitanus n. sp. ♀ 11 mm lg. (6½ mm br.).

Dem *O. simoni* B. L. nahe verwandt, aber durch Folgendes unterschieden: Körper breiter, das 1.—3. Segment jederseits stark ausgebuchtet, aber mit seinen Epimeren weniger nach vorn gerichtet, die Hinterzipfel der 1. und 2. Epimeren noch spitzer, ihr Ende ungefähr auf derselben Querlinie gelegen wie das mittlere Hinterrandstück (bei *simoni* entschieden vor dieser Querlinie). Querkante der Stirn etwas schärfer ausgeprägt. Hinterrand des Kopfes mit 4—6 vorragenden Höckern (bei *s.* nur angedeutet). Hinter der Stirnkante erhebt sich jederseits ein länglicher, kräftiger und erhobener, schräger Wulst (bei *s.* finden sich statt dessen 2 + 2 (3 + 3))

rundliche Zapfen). Höckerung des Rückens im Allgemeinen stärker als bei *simoni*. Trunkussegmente mit zerstreuten, deutlichen Höckerchen übersät, namentlich die vorderen. (An den Trunkusepimeren des *s.* nur schwache Spuren von Höckerchen.) Hinterränder des Trunkus in der Mitte mit einer Reihe nach hinten vorspringender Zapfen, welche stärker sind als bei *s.* In derselben Weise wie bei *s.* ist die Mediane der Pleonsegmente durch je einen nach hinten gerichteten, vorspringenden Zapfen ausgezeichnet. Außer dieser Reihe ist das Pleon noch mit einigen zerstreuten Höckerchen besetzt, (welche bei *s.* fehlen). Letzte Epimeren deutlich divergierend. Telson lang und schlank, die Seiten stärker eingebuchtet als bei *s.*, daher ist die Spitze am Grund kaum so breit wie die Uropodenpropodite. Seitenlappen des Kopfes in der Endhälfte breiter als bei *s.*, nicht der Dreieckform genähert sondern stärker abgerundet. Ocellen in 4 Reihen übereinander (bei *s.* gedrängter und nur in 3 Reihen). —

Vorkommen: Ein einzelnes ♀ aus der Gegend von Coimbra verdanke ich Herrn Inspektor Moller daselbst.

Gatt. *Oroniscus* n. g.

a) Untergatt. *Oroniscus* s. str.

Oroniscus helveticus Verh. (= *Oniscus helveticus* Verh.¹⁾).

In seiner hübschen Monographie der schweizerischen Isopoden wollte J. Carl²⁾ den *helveticus* als „var.“ des *Oniscus murarius* auffassen, was aber schon nach meiner ersten Diagnose nicht hätte geschehen sollen, da es in derselben lautet: „Hinterrand des 1.—3. Trunkussegmentes jederseits nur seicht ausgebuchtet, die Hinterecken nicht nach hinten vortretend“. Das ist doch ein so auffallender Unterschied von den echten *Oniscus*-Arten, daß Carl den Vorwurf, die Unterschiede des *helveticus* seien „etwas subtil und schwer meßbar“ ganz überflüssig erhoben hat.

Nachdem ich bei meiner neueren Untersuchung weitere Eigentümlichkeiten nachweisen konnte, welche dem *Oniscus helveticus* einen Platz in einer neuen Gruppe anweisen, will ich meiner ersten Beschreibung noch folgendes hinzufügen:

Die Endopodite der 1. Pleopode des ♂ laufen gerade aus, sind also mit der Spitze nicht, wie das bei *O. murarius* der Fall ist, etwas schräg nach außen, sondern genau nach hinten gerichtet. Dagegen besitzen die *Oroniscus*-Arten ebenso wie *murarius* einen länglichen Endstachel oben am Ende des 1. Endopodit, der aber in der Ansicht von unten versteckt liegt. Am abgerundeten Ende springt bei *helveticus* innen ein spitzes Zäpfchen vor, eine Anzahl solcher vor dem Ende am Innenrand. Die Exopodite der 1. und 2. Pleopode sind am Außenrand mit kräftigen spitzen Tastborsten besetzt.

Die Borsten, aus welchen die Sohlenbürsten der vorderen Beinpaare des ♂ bestehen, sind kräftig und lang, das letzte Viertel auffallend dünner, spitz auslaufend und meist mit feiner Nebenspitze. Das Porenfeld am 1. Trunkussegment steht nur wenig hinter den Vorderecken, an den folgenden Segmenten etwas weiter nach hinten, aber an allen vor der Mitte und auffallend kurz gedrungen im Vergleich mit den *Petroniscus*-Arten. Mehr als bei allen andern Oniscinen erinnern

¹⁾ Zoolog. Anzeiger 1896, Bd. XIX pag. 22.

²⁾ Neue Denkschriften der schweizerischen naturforsch. Gesellsch. Zürich 1908.

die Porenfelder des *helveticus* an die bei *Porcellio* vorkommenden. Die Poren stehen mehrreihig aber doch zerstreut, sodaß sie sich schwer zählen lassen; einige sind rundlich, die meisten aber länglich in der Richtung der Körperlängsachse. Die scharfe Randlinie, welche sonst dem Epimerenrand parallel läuft, biegt vor dem Porenfeld unter spitzem Winkel nach innen, läuft um das längliche Feld herum und tritt ebenfalls unter spitzem Winkel hinter dem Porenfeld wieder an den Rand zurück. Dies gilt für alle Trunkussegmente. *Noduli laterales* (wie auch bei den Verwandten) mit einer kräftigen Tastborste besetzt. Im Vergleich mit *O. murarius* erwähne ich noch, daß die stumpfwinklig geknickte Stirnquerkante stärker ausgeprägt und in der Mitte durchaus nicht abgeschwächt ist. Die Höckerchen des Rückens sind auf dessen mittleres Gebiet beschränkt, fehlen also an den Epimeren. Sie sind rundlich, kleiner und feiner als bei *m.* die Pleonepimeren sind kürzer, die 5. reichen nach hinten aber trotzdem soweit wie die Telsonspitze, weil das Telson ebenfalls gedrungener ist. Die Kürze der Uropodenpropodite kommt darin zum Ausdruck, daß ihr Hinterrand fast so breit ist wie der Außenrand lang, während bei *m.* der Hinterrand noch nicht die halbe Länge des Außenrandes erreicht. Die Telsonspitze ist nur wenig länger als am Grunde breit, bei *m.* erheblich länger.

b) Untergatt. *Petroniscus* n. subg.

Die beiden hierhin gehörigen Arten sollen zunächst durch eine vergleichende Gegenüberstellung hervorgehoben werden:

dolomiticus n. sp.

Rücken nur in der Mitte mit mehr oder weniger deutlichen Spuren von Körnelung. Epimeren ganz ohne Höckerchen.

Stirnkante als geschwungener Bogen jederseits nach unten abbiegend, in der Mitte deutlich unterbrochen. Hinterrand des 2. und 3. Pereionsegmentes jederseits fast gerade verlaufend. Seitenlappen des Kopfes groß, stark nach außen gedreht; daher sieht man ihre Fläche von vorn her nur wenig. Endopodite der 1. Pleopode des ♂ am Ende mit abstehenden, langen aber sehr feinen Haaren, vor dem Ende innen nur mit Andeutung von Zäpfchen.

calcivagus n. sp.

Rücken quer über die Mitte mit deutlichen Zügen von Höckerchen, die 1.—3. Epimeren mit zerstreuten kräftigen Höckerchen besetzt, die 4.—7. schwächer und vereinzelter. Stirnkante vollständig durchlaufend, abgerundet-dreieckig nach unten gezogen. Hinterrand des 2. und 3. Segmentes jederseits mit leichter Ausbuchtung. Seitenlappen des Kopfes groß, wenig nach außen gedreht, daher von vorn deutlich genug zu übersehen. Endopodite der 1. Pleopode des ♂ am Ende ohne abstehende Haare, vor dem Ende innen mit einer Reihe spitzer Zäpfchen.

O. dolomiticus n. sp. (= *Philoscia squamuligera* Verh. in litt.).

♀ ♀ mit Embryonen $9\frac{1}{3}$ — $11\frac{1}{2}$ mm lg. ♂ ♂ bis 11 mm lg.

Rücken braun, matt, mit graugelben Fleckchen gesprenkelt, welche namentlich in der Trunkusmitte eine unregelmäßige Marmorierung erzeugen, ebenso an der Scheitelfläche des Kopfes. In der Mediane macht sich, namentlich bei helleren Individuen, eine Längsreihe brauner Flecke bemerkbar, in denen ein helleres Fleckchen steht. Eine Längsreihe graugelblicher oder weißlicher länglicher Flecke

ziert jederseits den Grund der Trunkusepimeren, doch bleiben diese Flecke ein gut Stück vom Hinterrand entfernt. Weiter außen von ihnen steht vorn an den Epimeren noch ein kleinerer, rundlicher heller Fleck, während die Epimerenhinterzipfel nicht aufgehell sind.

Exopodite der 1. und 2. Pleopode des ♂ am Rande kräftig beborstet, die 2. außen in tiefem Bogen ausgebuchtet. Die Porenfelder von *Petroniscus* zeichnen sich vor denen des *Oroniscus helveticus* sehr auffallend durch ihre langgestreckte Gestalt aus. Am 1. Segment des *dolomiticus* beginnen die Drüsenporen kurz hinter der abgerundeten Vorderecke und ziehen sich dann 1—2 unregelmäßige Reihen bildend bis ungefähr zur Mitte des Seitenrandes. Die das schmale Porenfeld abgrenzende Linie biegt daher nicht auffällig, sondern nur unbedeutend nach innen ab, und zieht fortgesetzt dem Seitenrand parallel, steht nur da wo sich die Drüsenporen befinden, etwas weiter von ihm ab. An den weiteren Segmenten 2—7 treffen wir dasselbe Porenfeld, also über reichlich die Hälfte des Seitenrandes ausgedehnt, doch wird es an den hinteren Segmenten etwas breiter, indem noch eine 3. Porenreihe auftritt und zugleich die Drüsenporen etwas mehr vom Seitenrande abrücken, sodaß auch die Porenfeldlinie ein wenig mehr nach innen abbiegt.

Vorkommen: Ende August 06 entdeckte ich diese Art in ziemlicher Anzahl im Ampezzogebiet Tirols bei 1400—1450 m Höhe teils bei Höhlenstein, teils am Dürrensee unter Kalksteinen, z. T. solchen, welche auf dunklem Humus eingebettet lagen. 2 ♀ führten Embryonen. Anfangs glaubte ich in dieser Form die *Philoscia squamuligera* Kölbl erblicken zu sollen. Nachdem ich dann aber bei Brixen Tiere auffand, welche dieser Art viel besser entsprachen, ergab sich, daß vorliegende Form eine neue Assel vorstellt.

calceivagus n. sp. ♂ und ♀ 10 mm lg. In Färbung und Zeichnung mit *dolomiticus* sonst übereinstimmend, aber abweichend durch die hellen Hinterzipfel namentlich der Epimeren des 5.—7. Trunkus- und 3.—5. Caudalsegmentes. Exopodite der 1.—2. Pleopode des ♂ wie bei *dolomiticus*.

Die Porenfelder sind noch entschieden länger als bei *dolomiticus*, indem sie am 1. Segment gleich an der Vorderecke beginnen und über mehr als $\frac{2}{3}$ des Seitenrandes ausgedehnt sind, bei unregelmäßig zweireihiger Verteilung der Drüsenporen. An den folgenden Segmenten nehmen die Porenfelder auch etwa $\frac{2}{3}$ der Seitenrandlänge ein, sind aber breiter und enthalten 3—4 unregelmäßige Reihen. *Noduli laterales* infolge der reichlicheren Körnelung viel weniger auffällig als bei *dolomiticus*.

Vorkommen: Ende September 07 sammelte ich 2 ♂ 2 ♀ im Laubwald unter Kalksteinen bei Podbrdo in Krain an einer der Sonne wenig ausgesetzten Bergwand bei etwa 550 m Höhe.

Die Gattung *Oroniscus* ist in ihren drei Arten nach den bisherigen Erfahrungen ganz auf das Alpengebiet beschränkt und schon hierdurch von besonderem Interesse. Nach der Höhe des Vorkommens können *O. helveticus* und *dolomiticus* als subalpin, *calceivagus* als alpino-montan bezeichnet werden. Von den Trichonisciden abgesehen ist aber *Oroniscus* die einzige Gattung der *Oniscoidea* welche als alpines Genus angesprochen werden darf.

Gatt. *Philoscia* mihi.

Untergatt. *Lepidoniscus* n. subg.

Philoscia germanica Verh. (= *pruinosa* Carl) hat als Typus dieser Gruppe zu gelten. Die Unterschiede, welche Carl a. a. O. erwähnt hat, sind auf Rechnung der Variabilität und der etwas verschiedenen Auffassung zu setzen. Letzteres gilt namentlich für die sehr kleinen Seitenlappen des Kopfes, während die Schuppen der *germanica* der Beschreibung Carls ebenfalls entsprechen, jedoch in der Prägung des zarten Randes etwas variieren. Mit Carls Abb. 77 der 1. Pleopode des ♂ stimmt *germanica* gleichfalls überein. Als Besonderheit kann die bedeutendere Größe von 7—9 mm aber auch nicht gelten, denn wenn die von mir beobachteten süddeutschen *germanica* nicht über 6½ mm lg. sind, so beobachtete ich die Tiroler dagegen bis 8 mm.

Von den Rheinlanden abgesehen habe ich *germanica* im bairisch-böhmischen Walde und bei Kufstein nachgewiesen, an letzterem Ort unter Moos und in Erika-Dickicht Ende August. Carl hat die Art besonders für montane und subalpine Gebiete der Südsehweiz nachgewiesen.

Einige besonders wichtige Charaktere der *germanica* erwähne ich in Vergleich mit der folgenden Art:

Ph. ericarum n. sp. ♂ 5²/₃ mm, größtes ♀ 7¹/₂ mm lg.

In Habitus und Färbung der *germanica* sehr ähnlich, aber noch reichlicher beschuppt.

ericarum n. sp.

Carpopoditbürste am 1.—3. Beinpaar des ♂ mit Borsten, welche am Ende auffällig hakig nach endwärts gekrümmt sind, ebenso die Borsten in der Endhälfte der Meropoditbürste des 1. und 2. Beinpaares.

Exopodite der 1. Pleopode des ♂ tief winklig und zwar fast rechtwinklig ausgebuchtet.

3. und 4. Glied des 7. Beinpaares des ♂ ohne auffällige Struktur.

7. Trunkussegment ohne Porenfelder, 1.—6. mit kleinem aus mehreren Poren bestehenden Felde vor der Mitte. (An den vorderen Segmenten zähle ich je 4 Drüsenporen.)

Stirn zwischen den Augen jederseits mit recht deutlichem, etwas gegen die Augen gebogenem Eindruck.

Vorkommen: 2 ♂ 3 ♀ sammelte ich Ende September 07 bei Pontafel in Kärnten unter Erika-Dickicht.

Ph. pannonica n. sp. nenne ich vorläufig ein 7 mm lg. ♀ dieser Gruppe, welches ich bei Abaliget im Mecsekgebirge erbeutete. Es unterscheidet sich von

germanica Verh.

Carpopoditbürste am 1.—3. Beinpaar des ♂ mit Borsten, welche am Ende nicht umgebogen sind, sondern in 2-3 Spitzchen auslaufen, übrigens auch kürzer sind, dasselbe gilt für die Borsten in der Endhälfte der Meropoditbürsten des 1. und 2. Beinpaares.

Exopodite der 1. Pleopode des ♂ in leichtem Bogen ausgebuchtet.

3. und 4. Glied des 7. Beinpaares des ♂ unten mit einer schuppig-welligen Struktur.

7. Trunkussegment ohne Porenfelder, 1.—6. mit kleinem, aus wenigen Poren bestehenden Felde vor der Mitte. (Am 2. und 3. Segment z. B. zählte ich 4 Drüsenporen.)

Stirn zwischen den Augen jederseits mit schwachem Quereindruck.

ich Ende September 07 bei Pontafel in

den beiden vorigen Arten auffallend durch eine scharfe Längsfurche, welche die Epimeren des 2.—4. Trunkussegmentes innen abgrenzen. Das 1. Segment zeigt am Grunde der Epimeren jederseits eine Grube, eine schwächere vor dem Hinterrand jederseits auch am 7. Segment. Rücken schwarz, matt, beschuppt. 2×2 Längsreihen weißlicher Flecke finden sich in der Rückenmitte und am Grunde der Epimeren. Aufgehellt sind die Vorderzipfel der 1. und die Hinterecken der 5.—7. Epimeren. Zwei Reihen heller Flecke ziehen über das Pleon, außerdem steht ein rundlicher heller Fleck am Grunde der Epimeren des 3. Caudalsegmentes. Stirn zwischen den Ocellenhaufen jederseits mit einem Quereindruck.

Anmerkung: Die *Philoscia madida* Koch u. B. L. ist mir bis jetzt ein rätselhaftes Tier geblieben, umso mehr als sie im Rhöngebirge und Böhmen vorkommen soll und ich selbst in Mitteldeutschland viele Exkursionen unternommen habe. Zwei Merkmale dieser Art sind besonders auffällig, nämlich „*laevis*“ und „*lobi laterales longiores, angustiores*“. Ich vermute aber, daß diese Angaben unrichtige sind. Dann bliebe nichts anderes übrig, als diese Art fallen zu lassen, zumal Budde-Lund seine Stücke selbst als „*mutilata*“ bezeichnet hat.

Untergatt. *Paraphiloscia* n. subg.

Hierhin gehören *Ph. pyrenaica* Dollf. *squamuligera* Kölb. und *apenninorum* n. sp.

Ph. squamuligera Kölb. habe ich bisher nur in einem Walde bei Brixen gesammelt und zwar 3 ♀ von 6—8½ mm Lg. Anfang September in der Nähe eines Wasserlaufes unter Moos. Sie stimmen mit der Diagnose Kölbels vollständig überein, wenn auch der Name nicht gerade als besonders bezeichnend gelten kann, doch hat Kölbel die Hautskelettauahänge offenbar nicht mikroskopisch untersucht, er würde sonst über die Beschuppung etwas gesagt haben. Diese Brixener Tiere aber besitzen keine eigentlichen Schuppen, wohl aber einen ziemlich dichten Besatz der für *Paraphiloscia* charakteristischen Haarspitzen. Als einziges Bedenken bleibt nur der Umstand, daß K. seine *squamuligera* als „*tenuiter granulata*“ schildert, während meine Brixen-*Philoscia* ganz ungekörnt ist. Auf *Oroniscus* (wie ich es anfangs glaubte) kann aber *squamuligera* nicht bezogen werden, weil die Kopfseitenlappen als „*vix prominentes*“ geschildert werden, auf *Lepidoniscus* nicht, weil er sagt, „*frons linea marginali discreta*.“ Zu *Philoscia* s. str. gehört *squamuligera* nicht wegen des „*squamulis obsita*“ und die großen Caudalepimeren lassen auch die anderen Gruppen nicht in Betracht kommen. Wenn also in Südtirol nicht etwa noch irgend eine andere mir in natura nicht bekannte Art gefunden wird, so halte ich *squamuligera* für eine *Paraphiloscia* und modifiziere die Diagnose entsprechend. Meine Individuen von Brixen sind braunschwarz, graugelb marmoriert, in der Trunkusmedianen eine Längsreihe heller Flecke in dunkler Längsbinde. Ebenso jederseits eine dunkle Längsbinde über den Epimerengrund, in welcher an jedem Segment ein heller Fleck eingeschlossen ist. Von *pyrenaica* unterscheidet sich *squamuligera* durch die in stumpfem Winkel geknickte, scharf ausgeprägte und in der Mitte durchaus nicht abgeschwächte Querkante. Die *Noduli laterales* stehen bei beiden Arten am 1. und 2. Segment in ungefähr gleicher Höhe. *pyrenaica* und *apenninorum* sollen durch die folgende Übersicht geklärt werden:

pyrenaica Dollf.

1. Segment etwas hinter der Vorder-ecke, aber noch im vordersten Drittel, mit einem einreihigen etwa 11—14 Poren führenden Feld. Am 2.—7. Segment ist das Porenfeld etwas länger, aber auch im Wesentlichen einreihig und geht kaum über die Mitte des Seitenrandes hinaus, am 5. und 7. Segment z. B. mit etwa 24 Poren.

7. Beinpaar des ♂ am Grunde des Meropodit ohne Fortsatz. Endopodite der 1. Pleopode des ♂ gegen das Ende allmählich verschmälert, kurz vor dem Ende plötzlich auffallend eingeschnürt und hinter der Einschnürung wieder erweitert, diese Erweiterung abgerundet und ohne besondere Auszeichnung. Die 1. Exopodite leicht ausgebuchtet und mit wenigen Randborsten.

Ränder und namentlich Hinterränder der Segmente mit kürzeren, am Ende abgerundeten, überhaupt nicht verdünnten, sondern stäbchenförmigen Borsten besetzt; nur am Hinterrand der Epimeren des 5.—7. Segmentes treten auch spitze Borsten auf.

apenninorum m.: $5\frac{1}{4}$ — $5\frac{3}{4}$ mm lg. Rücken gelblich, matt, dicht fein beborstet mit drei Reihen brauner Flecke, in der mittelsten Reihe stehen wieder helle Flecke, Querkante der Stirn jederseits im Bogen nach unten geschwungen, in der Mitte deutlich unterbrochen (und hierdurch von *squamuligera* leicht unterscheidbar). Seitenlappen fehlen. Bürste am 3. und 4. Glied des 1.—3. Beinpaares aus steifen Borsten bestehend, welche gegen das Ende ungefähr gleich dick bleiben oder im letzten Teil bisweilen noch etwas dicker sind, am Ende abgerundet.

Von den Arten der Untergatt. *Philoscia* s. str. unterscheidet sich *apenninorum* auch durch die Bürste am 4. Glied des 1. männlichen Beinpaares, indem dieselbe gegen das 5. Glied eine auffallende Lücke läßt, in welcher das feine Putzkämmchen deutlicher hervortritt.

var. *vallombrosae* m. bezieht sich auf ein ♂ welches bedeutend dunkler ist, nämlich am Rücken vorwiegend braun, aber mit einer Medianreihe heller Flecke und mit hellen Flecken am Grunde der Epimeren und an deren Vorder- und Hinterecken. Außerdem sind die Drüsen teilweise zahlreicher: 1. Segment mit einer Reihe von 6—7 Poren, 2. mit etwa 8 jederseits, das 5.—7. mit etwa 8—13 ungefähr wie bei der Hauptform.

Vorkommen: Hauptform und Varietät sammelte ich in den Wäldern bei Vallombrosa, September 99. Nach den bisherigen Vorkommnissen der Paraphi-

apenninorum n. sp.

Vom Porenfeld des 1. Segmentes ist nur ein einziger Porus übrig (vergl. die var.). Porenfeld am 2. Segment mit drei, am 3. mit etwa 7 Poren, am 5. mit 8. Am 6. und 7. Segment ist das Porenfeld klein, länglich, vor der Mitte gelegen und enthält etwa 9—11 Poren.

7. Beinpaar des ♂ am Grunde des Meropodit unten mit einem anliegenden Fortsatz, dessen nach endwärts und innen gebogene Spitze nur von innen sichtbar ist. Endopodite der 1. Pleopode des ♂ gegen das Ende gleichmäßig verschmälert, ohne Einschnürung, am Ende abgerundet, außen mit einem Höckerchen etwas vorspringend, innen mit einer Säge von 8—9 vorragenden Spitzchen. Die 1. Exopodite schwach ausgebuchtet und mit wenigen kleinen Tastborsten am Rande.

Ränder und namentlich Hinterränder der Segmente mit ziemlich langen, gegen das Ende verschmälerten, also spitzen Borsten besetzt.

losciem kann diese Gruppe als montan bezeichnet werden, während die *Lepidoniscus*-Arten teils montanes teils submontanes Vorkommen zeigen, indem sie zwar noch nie in der Ebene, wohl aber im niederen Bergland gefunden sind.

Untergatt. *Philoscia* m.

Ph. dalmatica Verh. kann als selbständige Art betrachtet werden. Das 7. Beinpaar des ♂ besitzt am Grunde des Meropodit unten einen abstehenden, hakig zurückgebogenen Fortsatz, dessen Basis nicht so breit ist wie bei *affinis* und dessen Haken nach der entgegengesetzten Richtung gewendet ist, d. h. dem Ischiopodit zugekehrt.

Exopodite der 1. Pleopode des ♂ nur sehr schwach eingebuchtet, am Rande schwach und spärlich beborstet. Die 1. Endopodite weichen auffallend von denen des *muscorum* und *affinis* ab, indem sie sich nicht allmählich verschmälern, sondern hinter der Mitte zunächst gleich breit bleiben, dann nach außen zu beulig anschwellen und hinter der Anschwellung erst schnell verschmälern. Das Ende ist abgerundet und trägt innen 3—4 kleine Spitzchen. Die dicken Borsten der Sohlenbürsten am 1.—3. Beinpaar des ♂ sind lang und am Ende schnell zugespitzt, am Carpopodit mit der Endhälfte etwas nach endwärts gebogen. Die Enddrüsen dieser Borsten sind äußerst fein quer oder schräg gerieft. Die Drüsenporen an den Epimeren sind fast über den ganzen Seitenrand zerstreut und stehen vorwiegend einreihig. — Süddalmatien und Griechenland.

Ph. muscorum affinis n. subsp. ist eine dem echten *muscorum* äußerst ähnliche aber doch bestimmt davon unterschiedene Form, welche in den männlichen Pleopoden mit *muscorum* übereinstimmt, aber auffallend abweicht durch den Fortsatz am 7. männlichen Beinpaar.

muscorum (gen.)

Unten am Grunde des Meropodit vom 7. Beinpaar des ♂ findet sich ein durch aus angedrückter Fortsatz, der wie eine Abstützung erscheint, während seine dem Ischiopodit abgekehrte Spitze nach endwärts und innen gerichtet ist auch nur von innen her zu sehen. Zeichnung weniger variierend: Kopf schwärzlich, meist mit hellem, queren Hinterrandfleck. Die Epimeren sind außerhalb der schwärzlichen, helle Flecke enthaltenden Längsbinden entweder ganz hell oder zeigen wenigstens eine durchlaufende helle Längsbinde neben dunklem Seitenrandstreifen, namentlich sind die 1. Epimeren der Länge nach ganz aufgehellt. Meist sind bei *muscorum* die hellen und dunkeln Farben kräftiger als bei *affinis* gegen einander abgesetzt.

muscorum affinis m.

Das 7. Beinpaar des ♂ besitzt unten am Grunde des Meropodit einen auffallend abstehenden Fortsatz, der im Profil fast dreieckig erscheint, vorn ausgebuchtet ist, seinen nur leicht umgebogene Spitze aber ebenfalls vom Ischiopodit abgekehrt hat.

Zeichnung viel variabler, doch werden 2 auffallende Varietäten unten besonders erwähnt. Für die dunkleren, nicht zu dieser Var. gehörenden Individuen gilt Folgendes: Kopf hell und dunkel marmoriert, am Hinterrand meist ohne Querfleck. Die Epimeren sind außerhalb der schwärzlichen oder braunen Längsbinden entweder ganz braun oder vorn und hinten hell gefleckt; wenn sie aber heller sind, ist ein querer dunkler Mittelwisch besonders charakteristisch, welcher eben keinen durchlaufenden, hellen Längsstreifen entstehen läßt.

Die Drüsenporen treten bei *muscorum* und *affinis* in gleicher Weise auf, sind fast über die ganzen Seitenränder verstreut, vorwiegend einreihig, stückweise hier und da auch etwas zweireihig. Die Porenfeldlinie ist nicht mit der Randfurche zu verwechseln. Letztere liegt höher und also weiter nach innen, zwischen ihr und der Porenfeldlinie findet sich eine Längsreihe nach hinten gekrümmter Borsten und eine 2. aus spärlicheren aber längeren Borsten an der Randfurche. Die Sohlenbürsten entsprechen denen der *dalmatica*, ihre Borsten sind also im Endstück fein querverieft. Nur bei einem einzelnen ♂ aus Rheinpreußen fand ich die Sohlenborsten kürzer, nicht querverieft und am Ende in 2 Spitzchen zerteilt. Ob dies ein jüngeres ♂ ist oder eine Varietät muß sich später zeigen.

muscorum affinis var. *nigrovittata* m. bezeichnet Tiere (♂ ♀), welche durch ihre Zeichnung sehr von allen anderen Individuen abstecken, aber morphologisch ganz mit *affinis* übereinstimmen. Grundfarbe graugelb bis ockergelb, gegen die braune Marmorierung stark vorherrschend. Trunkus mit drei breiten braunschwarzen Längsbinden, von denen die seitlichen über dem Epimerengrund hinziehen und keine hellen Längsflecke enthalten (wie sie sonst bei *muscorum* und *affinis* vorkommen), höchstens kleine helle Pünktchen, während die Mittelbinde helle Flecke enthält aber besonders breit ist. Epimeren außerhalb der Längsbinden breit aufgeheilt und höchstens neben dem Rande mit einem feinn dunkeln Längsstreifen.

var. *trifasciata* Verh. mit fuchsgelbem Rücken und drei oder nur einer dunkeln Längsbinde, deren seitliche aber helle Flecken enthalten, betrifft nach meinen bisherigen Beobachtungen ausschließlich weibliche Tiere und kann daher besser als *aberratio* bezeichnet werden. Besonders sind lamellen- und embryonenführende Tiere in dieser Färbung zu beobachten und solche welche sich vor diesem Zustand befinden. Da ich aber auch Weibchen der normalen Färbung mit Lamellen und Embryonen gefunden habe, kann die *aberr. trifasciata* nicht als ständiges Charakteristikum trächtiger Weibchen gelten.

Vorkommen des *muscorum*: Häufig in Rheinpreußen habe ich die typische Grundform in Italien bei Orvieto unter Basalttuffstücken in größerer Anzahl, in einzelnen Individuen auch bei Corpo di Cava gesammelt. In den charakteristischen Fortsätzen des 7. Beinpaares des ♂ stimmen die deutschen und italienischen Stücke vollkommen überein.

Vorkommen der *muscorum affinis*: Bisher ausschließlich südlich der Alpen, in Italien die häufigste Form der Oniscinen, von mir unter Steinen, Laub oder Moos gesammelt an verschiedenen Plätzen der östlichen Riviera, bei Massa, Carrara, Florenz und recht häufig bei Corpo di Cava im Laubbuschwalde. Auf Sizilien habe ich nur weibliche Stücke gefunden, bei Monreale und Taormina. Nach der Zeichnung gehören dieselben ebenfalls zu *affinis*. Außerdem ist *affinis* in Istrien (Abbazia) und an der Fiumaner Küste verbreitet. Die istrischen Männchen stimmen mit denen aus Italien ebenso wie mit denen der var. *nigrovittata* überein. Letztere habe ich nur in Kastanienbeständen gefunden, unter Laub und Moos und zwar bei S. Margherita und in der Umgebung von Massa und Carrara.

Gatt. *Chaetophiloscia* n. g.

Chaetophiloscia sicula n. sp. ♀ 5¹/₂ mm, ♂ 4¹/₂ mm lg. Ähnelt in Habitus, Glanz und Färbung am meisten der *Philoscia elongata* Dollf., welche als Typus

dieser Gattung gelten kann. Kleiner und dunkler als jene, was namentlich darin zum Ausdruck kommt, daß die Epimeren der *sicula* ganz verdunkelt sind und nur innen einen hellen Längsstreif oder länglichen Fleck aufweisen.

Während die Epimeren der *elongata* unter der Lupe deutliche Randfurchen erkennen lassen, sind solche bei *sicula* nicht wahrzunehmen. Mikroskopisch sieht man bei *sicula* zwar deutlich eine feine Randlinie, aber Drüsenporen fehlen bis auf 2—3 in der Mitte des Seitenrandes der 7. Epimeren. (*Ch. elongata* besitzt zwar auch nur spärliche Drüsenporen, aber sie kommen an allen Trunkussegmenten vor, namentlich mehrere kurz vor den Hinterecken an den vorderen, mehr in der Mitte an den hinteren.) Die Epimeren des 2.—4. Segmentes, (welche bei *elongata* durch eine innere Längsnaht abgefurcht sind,) zeigen bei *sicula* nichts derartiges. Tergite mit zerstreuten und spitzen, ziemlich langen Tastborsten besetzt, von denen jederseits vorn am Seitenrande des 1. Pereionsegmentes vier lange abstehen. Außerdem bemerkt man an den Epimerenrändern noch kurze Börstchen, welche an ihrem Grunde schwach schuppig erweitert sind. (Bei *elongata* sind diese Randbörstchen zu dreieckigen Schüppchen erweitert.) 1. Beinpaar des ♂ unten am Carpopodit außer einigen kürzeren mit 2 längeren Stachelborsten neben den sehr zarten Putzgrannen. Die längere Stachelborste ist am Ende 3spitzig, die kürzere 5spitzig. Am 2. und 3. B. stehen unten am Carpopodit mehrere 3spitzige Stachelborsten. (Bei *elongata* zeigt das 1.—3. Beinpaar des ♂ dieselben Charaktere.) Bei *sicula* besitzt das Meropodit des 7. B. des ♂ keinen Buckel, ist unten im Profil jedoch stumpfwinklig vorgebogen, (während bei *elongata* der stumpfe Winkel kaum zum Ausdruck kommt, die Unterfläche schwach eingebuchtet ist und vor dem Ende eine der Stachelborsten auf einem kleinen Wulst etwas erhoben ist).

Sehr charakteristisch sind die Endopodite der 1. Pleopode des ♂, indem sie bei im Allgemeinen dreieckiger Gestalt vom breiten Grund aus sich allmählich verschmälern und vor dem Ende in zwei Teile gabeln, das dreieckige, eigentliche Endstück mit etwas rauhem Rande und einem nach außen stehenden abgerundeten Lappen, neben welchem sich noch eine vorspringende Spitze an der Bucht bemerklich macht. Die am Außenrande nackten 1. Exopodite sind stumpfwinklig ausgebuchtet. (Bei *elongata* laufen die 1. Endopodite einfach aus und sind mit den Enden leicht nach außen gebogen, während die 1. Exopodite fast rechtwinklig ausgeschnitten sind.)

Vorkommen: Anfang April sammelte ich 5 Stück der *sicula* in einer Agrumenpflanzung, die sich in der Nähe eines Felsgeklüftes befindet bei Monreale unter Moos und Genist bei einem ausgetrockneten Wasserlauf. Ein einzelnes ♂, welches aber mit den Siziliern vollständig übereinstimmt, entdeckte ich bei Orvieto in Umbrien in einem Laubwald.

Ch. glandulifera n. sp. ♀ $4\frac{2}{3}$, ♂ 4 mm lg.

Rücken glänzend, ziemlich dicht und ziemlich lang beborstet. Epimeren ohne Randfurchen, das 2.—4. Segment ohne innere Epimerennahte. Braunschwarz, die Trunkusmediane durch Streifen und Flecken aufgeheilt. Grauweiße Flecke bilden an den Rückenseiten Marmorierung. Regelmäßig treten an den braunen Epimeren grauweiße ziemlich große Flecke am Grunde derselben auf, während im Randgebiet in unregelmäßiger Weise hier oder da noch ein heller Fleck auftritt, wobei die

Hinterzipfel aber meist alle dunkel bleiben. Zellschuppenstruktur im Rückengebiet fehlend, an den Epimeren schwach. Tergite mit dreierlei Gebilden: die kleinsten sind zu dreieckigen Schüppchen erweiterte Randborsten, während die einfachen Tastborsten wieder in zwei verschiedenen Längen auftreten, die längsten namentlich in einer Längsreihe im äußeren Epimerengebiet.

Die Drüsenporen sind vereinzelt längs des Seitenrandes zerstreut, etwas zahlreicher als bei *elongata*, am 6. u. 7. Segment ca. 11—14 in einer Reihe, namentlich im mittleren Gebiet.

Am Carpopodit des 1. Beinpaars des ♂ nur 3-spitzige Stachelborsten, keine 5—6-spitzige. Meropodit am 7. Beinpaar des ♂ unten durchaus flach, ohne stumpfwinkligen Vorsprung.

Die Endopodite der 1. Pleopode des ♂ verschmälern sich ganz allmählich und gleichmäßig und laufen fein spitz aus, ohne besondere Auszeichnung, die 1. Exopodite sind stumpfwinklig ausgebuchtet und am Rande mit 4—5 Borsten besetzt.

Vorkommen: Ende April sammelte ich 8 Stück beider Geschlechter bei Cassino an einer der Sonne wenig ausgesetzten Stelle unter Kalkgeröll und Gestrüpp.

Ch. piligera n. sp. 6 mm lg., der *glandulifera* recht ähnlich, im Allgemeinen heller braun bei sonst gleicher Zeichnung, aber gelblicher bis rötlichgelblicher Aufhellung der Hinterzipfel des 5.—7. Segmentes. Namentlich ist ein großes dreieckiges Feld an den Hinterzipfeln des 7. Segmentes aufgehellt. Am 1.—3. Segment stehen einige Drüsenporen hinter einander im vordersten Drittel des Randstreifens, z. B. 5—6 jederseits am 3. S., in der Vorderhälfte des 6. Segmentes 13—16 und am 7. jederseits 7 ungefähr in der Mitte des Randgebietes.

Eine Zellschuppenstruktur ist im mittleren Rückengebiet nur hier und da etwas ausgebildet, aber sehr deutlich und dicht auf den Epimeren des Trunkus, entschieden deutlicher als bei *glandulifera*.

1. und 7. Beinpaar des ♂ ganz wie bei jener Art, also das Meropodit des 7. unten ganz flach und ohne Auszeichnung.

Am stärksten weicht *piligera* von der vorigen Art in den Endopoditen der 1. Pleopode des ♂ ab, indem dieselben nicht gleichmäßig gegen das Ende verschmälert sind, sondern verschiedene Auszeichnungen besitzen: Ungefähr in der Mitte findet sich eine quere Verdickung, welche von außen nach innen zieht und dann im Bogen nach endwärts verläuft. Etwas hinter der Mitte sind die Endopodite leicht eingeschnürt, schwellen dann auf längerer Strecke an, um vor dem Ende sich abermals plötzlich zu verengern und hinter einem leicht abgesetzten Knoten bald in eine Spitze auszulaufen. Die Spitze springt außen viel weiter vor als innen und am Innenrand verläuft eine nach endwärts sich verstärkende Reihe kleiner Spitzen. Die 1. Exopodite sind leicht bogig ausgebuchtet, außer einer Borste in der Buchtung ist der Rand nackt. Die meist wenig charakteristischen 2. Endopodite (welche bei *glandulifera* ganz allmählich und gleichmäßig sich gegen das Ende verschmälern,) sind bei *piligera* ebenfalls ausgezeichnet, indem sie ungefähr bis zur halben Länge sich kaum verschmälern, dann aber schmaler werden und plötzlich eingeschnürt, indem hinter der Einschnürung wieder eine leichte Erweiterung erfolgt, darauf ein Auslaufen in einen langen dünnen Stab. Die Gestaltung

der 1. und 2. Endopodite steht in unverkennbarer Beziehung, indem namentlich die Einschnürungen einander entsprechen.

Vorkommen: Die zierliche Assel entdeckte ich Ende April in 16 Stück an der Burgruine Cassino,¹⁾ wo sie sich teils im Kalkgeröll aufhielten, teils auch an einer schattigen Ruinenmauer umherliefen.

Für die Charakteristik der *Chaetophiloscia*-Arten sind die männlichen Pleopoden von ausschlaggebender Bedeutung. Da ich nun von *Philoscia italica*, *attica* und *grarosensis* Verh. kein ♂ zur Verfügung habe, kann ich nur vorläufig feststellen, daß diese Arten auch zu *Chaetophiloscia* gehören. Von *elongata* unterscheiden sie sich alle ebenfalls durch den Mangel der Randfurchen und den Mangel der inneren Epimerennähte des 2.—4. Pereionsegmentes.

Ch. italica Verh. erinnert sehr an *piligera*, ist aber dunkler braun und die dreieckig aufgehellten Hinterzipfel des 7. Segmentes sind weißlich.

Ch. garosensis Verh. steht anscheinend *glandulifera* am nächsten, ist aber spärlicher hell gefleckt, an der Cauda überhaupt nicht und auf den Epimeren kleiner, die Beborstung ist kürzer.

Philoscia penteliconensis Verh. ist eine *Chaetophiloscia*, welche mit *elongata* nahe verwandt ist und auch deutliche Epimerenrandfurchen besitzt. Sie unterscheidet sich von ihr leicht durch die nicht abgegrenzten 2.—4. Epimeren und die auffallend abgerundeten Hinterecken des 7. Segmentes. Die Trunkusepimeren sind breit gelblichweiß gerandet, während ein gelblichweißer Fleck oder Längsstreif weiter nach innen verläuft und einen braunen Längsstreif absetzt.

Philoscia illyrica Verh. steht der *elongata* gleichfalls sehr nahe und stimmt mit ihr in Zeichnung, Abgrenzung der 2.—4. Epimeren und deutlichen Randfurchen überein, unterscheidet sich aber von allen *Chaetophiloscia*-Arten durch die deutliche, zwischen den Ocellenhäuten hinziehende Stirnquerkante. Leider besitze ich von dieser merkwürdigen Art nur ein einziges Weibchen.

Chaetophiloscia scheint zu den Charaktergattungen der Mittelmeerländer zu gehören. Sie bevölkert die niedrigeren Gebirgsteile und die Küstengebiete, ohne aber die eigentliche Strandzone zu erreichen. Aus dieser Gruppe dürften noch zahlreiche Arten der Entdeckung harren.

Gatt. *Stenophiloscia* n. g.

St. glarearum n. sp. 4—5 mm lg. glänzend. Körper grau, mit graubräunlicher Marmorierung, der Kopf von den schwarzen Ocellenhäuten abgesehen, grau und braun genetzt, mit brauner Stirnquerbinde. Unterfläche einschließlich der Beine einfarbig weißlich.

Rücken unborstet, mit zahlreichen Höckerchen. Am Kopf stehen zwei Höckerchenreihen auf der Stirn, 2 am Scheitel. Das 1. Trunkussegment führt eine

¹⁾ Zur Warnung für Andere will ich hier nicht unerwähnt lassen, wie ich in Cassino für meine wissenschaftliche Tätigkeit von der Polizei daselbst belohnt worden bin. Wegen meiner Beschäftigung an der Burgruine erwachte in der Polizei von Cassino der Verdacht, es könne eine sehr gefährliche Persönlichkeit vorliegen. Aus dem Gasthof wurde ich trotz Paß und Protest von drei Bewaffneten auf das Polizeiamt geführt, worauf nach einigem Ausfragen der Kommissar allerdings selbst einen Mißgriff seiner Leute erklären mußte. Da aber derartige Chikanen gegen Fremde in Italien schon an der Tagesordnung sind, ist es geradezu Pflicht dieselben öffentlich festzustellen.

regelmäßige Höckerchenreihe am Hinterrand, im Übrigen stehen dieselben mehr zerstreut. Am 2.—7. Segment stehen die Höckerchen in 4 nicht ganz regelmäßigen Querreihen. Das 1.—5. Caudalsegment mit je einer Reihe deutlicher Knötchen am Hinterrand und einer andern Reihe schwächerer vor denselben. Antennen deutlich abstehend beborstet, bei stärk. Vergr. stellen sich die einzelnen Borsten als kleine Gruppen von Börstchen heraus, welche verschieden lang sind, die längste immer endwärts gestellt. An den Flagellumgliedern stehen meist nur 2 Borsten zusammen, eine mehrmals länger als die andere, die Länge der Flagellumglieder ist wenig verschieden. Endlappen der hinteren Maxillen ungefähr gleich breit, beide bewimpert, die inneren auch innen mit dichter Härchenbürste. Innenlappen der vorderen Maxillen mit zwei behaarten Zapfen. Rechte Mandibel mit vier braunen Endzähnen, vor denselben ein glasiger dreieckiger Zahn mit 2 Nebenhöckern, vor diesen zwei zurückgekrümmte Borsten mit zahlreichen Nebenfäserchen und auf dem Grundstück der Mandibel ein Höcker, welcher einen in 5 gefaserte Borsten zerschlitzten Fortsatz trägt. An der linken Mandibel finden sich 7 (2+2+3) braune Endzähne, kein glasiger Zahn, drei zurückgekrümmte gefaserte Borsten, während der basale Höcker einen zerfaserten Fortsatz trägt, an dem sich keine oder höchstens 2 Teilborsten unterscheiden lassen. An den Epimerenrändern finden sich sehr kleine Börstchen, welche zu sehr schwachen Schüppchen erweitert sind. Viel deutlicher sind die stets in einer der Länge nach abgestuften, dichten Gruppe auf den Tergithöckerchen stehenden Schüppchen, welche als ganze Gruppe im Profil dreieckig erscheinen. Zwischen den Schüppchen findet sich auf jedem Höckerchen eine Tastborste, deren Gelenkporus man in der Mitte eines kleinen Wulstes da erkennt, wo die Schüppchen abgerieben sind. Die Zellstruktur ist sehr blaß und fein und springt nicht zu einer Schuppenstruktur vor.

Das 5. Glied am 1. und 2. Beinpaar des ♂ ist fast so dick wie das 4. Beide Glieder sind unten und namentlich an der ganzen Innenfläche dicht bekleidet mit am Ende breit abgerundeten Schuppen, während die Stachelborsten, welche daneben stehen, am Ende in einige Spitzchen zerfasert sind. Ein kleineres Feld von mehr zäpfchenartigen Schuppen findet sich auch unten am 3. Gliede des 1. und 2. Beinpaares, während an der Rückenseite des 5. Gliedes sich einige Gruppen an einander gedrängter Spitzen vorfinden, welche im Profil wie dreieckige Stachel erscheinen. Das 4. Glied des 1. Beinpaares ist unten etwas ausgehöhlt, in der Höhlung liegen die zarten Spitzen eines Putzkämmchens, neben welchem sich als Schutz eine Stachelborste befindet, deren Ende etwas schuppenartig verbreitert ist.

Größere Stachelborsten unten am Propodit des 1. Beinpaares zwei, des 2. B. drei, unten am Carpopodit derselben je 6 größere Stachelborsten.

7. Beinpaar des ♂ ohne besondere Auszeichnung, das Meropodit unten einfach und gerade verlaufend.

1. Exopodite der Pleopode des ♂ ganz ohne Ausbuchtung, am Rande vollkommen borstenlos. Die 1. Endopodite sind außerordentlich stark und mit den Endhälften wie zwei Hörner auseinandergebogen. Der Penis ist kurz, indem er ein gut Stück vor der halben Länge der Endopodite endigt, nämlich ungefähr in gleicher Linie mit dem Ende der Exopodite. Die Endopodite sind außen tief ausgebuchtet, wodurch ein rundlicher Vorderabschnitt gegen das hintere Horn stark abgesetzt

wird. Die Hörner sind in ihrer Grundhälfte ungefähr gleich dick, haben innen in der Mitte eine auffallende Einbuchtung und werden hinter derselben noch breiter, sodaß sie etwas keulig aussehen. Das breitere Endstück der Hörner ist außen etwas ausgehöhlt, in der Aushöhlung gerieft, springt mit einem abgerundeten Lappen nach außen vor und ragt über diesen noch hinaus mit einem dreieckigen Fortsatz, auf dessen Grundkante eine Reihe von Borsten stehen. Die Exopodite der 2. Pleopode sind mit einem Fortsatz nach außen herübergebogen, deshalb auch außen tief bogig ausgebuchtet, am Rande bis auf ein einzelnes Börstchen nackt. Die 2. Endopodite sind säbelartig nach außen gebogen, namentlich vor der Mitte gekrümmt, aber sonst ganz allmählig und gleichmäßig verschmälert.

Telson abgerundet-dreieckig, ohne vortretende Spitze, weit seitlich etwas ausgebuchtet. Die Gelenke der Uropodenendopodite liegen ein gut Stück weiter nach vorn als die der Exopodite. Letztere sind reichlich $1\frac{1}{2}$ mal länger als die Endopodite.

Vorkommen: Über ein halbes Hundert Individuen dieses munteren, schnellfüßigen Krebschens sammelte ich im feinen Strandkies bei Taormina (Sicilien) auf einer sehr beschränkten Stelle unter Tang und Genist in der Nähe von Kalkklippen. Die schnellen Tierchen ließen sich am ehesten dadurch erlangen, daß ich eine ganze Hand mit Kies gefüllt aushob und darauf die Pincette benutzte.

Gatt. *Halophiloscia* n. g.

H. adriatica n. sp. Durchschnittlich 8 mm lg. Mit *Philoscia couchii* Kin., welche als Typus dieser Gattung zu gelten hat, in Habitus und Färbung übereinstimmend. Rücken kurz und zerstreut beborstet. Ränder der Epimeren mit deutlichen, zu dreieckigen Schuppen erweiterten Börstchen besetzt. Die Noduli laterales sind kleine Erhebungen, auf welchen je eine kräftige, scheinbar zweigliedrige Tastborste eingelenkt ist, während es sich in Wirklichkeit um je drei Borsten handelt, deren vordere und hintere ungefähr bis zur halben Länge der mittleren reicht. Die braunen Pigmentmassen sind höchst zierlich netzig verzweigt. Rechte Mandibel mit 4 (5) braunen stumpfen Endzähnen und dreieckigem sowie dreispitzigen glasigen Vorzahn, linke mit 7 (4+3) braunen Endzähnen und ohne glasigen Vorzahn.¹⁾ Im Übrigen entsprechen die Mundteile im Wesentlichen denen der *Stenophiloscia glarearum*. An den sehr dünnen Antennen sind die Tastborsten im Wesentlichen einfach, nur 1—2 sehr kurze Spitzchen stehen vor dem Grunde derselben.

Carpopodit und Propodit des 1. und 2. Beinpaars sind beim ♂ durch ein dichtes inneres Schuppenfeld ausgezeichnet, die Schuppen reichen aber nicht (wie bei *Stenophiloscia*) bis an den oberen Rand, sondern lassen am 1. Beinpaar das obere Viertel und Drittel der Innenfläche schuppenfrei, am 2. B. die obere Hälfte. Am Meropodit unten fehlen die Schuppen. Größere Stachelborsten finden sich unten am Carpopodit 8—9, Propodit 4—5. (Bei *couchii* reicht das Schuppenfeld am 1. und 2. Beinpaar des ♂ weiter hinauf und läßt nur einen schmalen oberen Streifen der Innenfläche schuppenfrei. Längere Stachelborsten unten am Carpopodit derselben 12—13, am Propodit 6—8.)

¹⁾ Bei *couchii* fand ich den glasigen Vorzahn nicht dreispitzig sondern einfach dreieckig und mit abgerundetem Nebenhöcker.

Meropodit am 7. Beinpaar des ♂ unten leicht ausgebuchtet, aber sonst ohne Auszeichnung. (So auch bei *couchii*.)

Endopodite der 1. Pleopode des ♂ im Allgemeinen denen von *Stenophiloscia* ähnlich, die Hörner also auch entschieden auseinander gebogen. Sie bleiben aber gleichbreit bis zu einem eckigen innern Vorsprung und sind dann am Ende schräg nach außen abgestutzt. Am Ende ist die Aushöhlung außen nur gering, ein starker Stachelfortsatz, welcher spitz ausläuft, ist schräg nach außen gerichtet. Über ihm findet sich ein abgerundetes Läppchen, dessen Basis mit einer gebogenen Reihe Tastborsten besetzt ist. Die 1. Exopodite sind in einen großen, dreieckigen Endlappen ausgezogen, außen stark bogig eingebuchtet und am Rande zerstreut beborstet, am Innenrande nur mit 2—3 Borsten. Dasselbe gilt für die 2. Exopodite, während die 2. Endopodite sich gleichmäßig verschmälern und leicht säbelartig nach außen gebogen verlaufen. (Als wesentlichen Unterschied des *couchii* erwähne ich, daß dessen 1. Endopodite an den Hörnern sich allmählig verschmälern, innen keinen eckigen Vorsprung besitzen sondern bogig sich nach außen wenden, während die Endteile abweichend geordnet sind, da der abgerundete Lappen stärker ist, mehr nach außen vorragt und durch den Endstachel nicht verdeckt wird. Die 1. Exopodite sind am ganzen Innen- und Außenrand beborstet, am Innenrand mit etwa 14 Borsten.)

Vorkommen: Bei Bukkari am Golf von Fiume sammelte ich diese Art ausschließlich im Strandgebiet, wo sie sich teils unter Genist und Steinen aufhielt, teils an einer Mauer in Gesellschaft der *Ligia italica* schnellfüßig umherrante. Wenige Stücke habe ich auch zwischen Geröll im Strandgeklüft bei Abbazia erbeutet, an Stellen, welche vom Gischt reichlich befeuchtet waren.

Zu *Halophiloscia* gehören, außer *couchii* und *adriatica* noch *Philoscia aristotelis* Verh. und *bermudensis* Dahl. Letztere Art scheint aber von den Übrigen etwas stärker abzuweichen. Vor allem ist sie „fast blind“, „und enthält kein Pigment“, im Zusammenhang mit ihrem Vorkommen in der Walsingham-Höhle Bermudas. Obwohl Dahls Abbildung vom 1. Beinpaar des ♂ etwas schematisiert ist, läßt sich doch aus derselben sofort erkennen, daß dieses Beinpaar dem entsprechenden der typischen *Halophiloscien* sehr ähnlich ist. Die feine Punktierung am 4. und 5. Gliede soll wahrscheinlich ein Schuppenfeld darstellen. Auch Dahls Abbildung eines Kieferfußes steht mit den Kieferfüßen anderer *Halophiloscien* genügend in Einklang. Oben habe ich die *Philoscia bermudensis* bereits besprochen und möchte hier erwähnen, daß die Möglichkeit gegeben ist, daß auch noch auf Bermuda selbst eine ocellenführende Küsten-*Halophiloscia* vorkommt, von welcher die blinde Art abstammt. Nachdem ich selbst an der Küste von Istrien beobachtet habe, wie leicht die schnellfüßigen *Halophiloscien* sich in den Spalten des Küstengeklüftes zu verbergen wissen, sodaß man sie an rein klüftigen Stellen überhaupt nur ausnahmsweise zu erlangen vermag, kann ich mir Ähnliches von der ebenfalls kalkigen Bermuda-Küste sehr gut vorstellen. Dahl stützte sich bei dem Vergleich mit *Philoscia couchii* Kin. übrigens auf eine (von ihm auch wiedergegebene) Abbildung von Spence Bate, deren Unrichtigkeit sich ohne Weiteres aus sich selbst ergibt. Von der unrichtigen Darstellung des Kopfes und des Telson abgesehen ist die

Philoscia couchii überhaupt kein blindes sondern ein mit normalen Ocellenhaufen begabtes Tier.

H. aristotelis Verh. schließt sich sehr nahe an *couchii* und *adriatica*. Da ich leider keine genügenden Objekte und namentlich kein ♂ zur Verfügung habe, kann ich vorläufig nur angeben, daß bei dieser Art die Beine recht abweichend pigmentiert sind, indem die Pigmente nicht ausschließlich in zierlichen braunen Zweigen und Sternen verteilt sind, sondern in kräftigeren braunschwarzen und schwarzen Tupfen auftreten, d. h. in gedrängten Fleckchen, welche z. T. gar nicht verzweigt sind, z. T. in geringerem Grade. (Ägina.)

Verzeichnis der im Vorigen aufgeführten Oniscinen:

Oniscus murarius Cuv.

(„ *fossor* und *taeniola* C. K., *languidus* und *lamperti* L. K.)

„ *murarius* var. *latus* Verh.

„ „ var. *nodulosus* und *germanicus* n. var.

„ *lusitanus* n. sp. und *simoni* B. L.

Oroniscus n. g. *helveticus* Verh.

Oroniscus (*Petroniscus*) *dolomiticus* und *calciragus* n. sp.

Philoscia, *Lepidoniscus* n. subg.

Ph. (*Lepidoniscus*) *germanica* Verh. und *ericarum* n. sp.

„ „ *pannonica* n. sp. (*madida* C. K.)

Philoscia, *Paraphiloscia* n. subg.

Ph. (*Paraphiloscia*) *pyrenaica* Dollf. und *squamuligera* Kölbl.

„ *apenninorum* n. sp.

Philoscia, *Philoscia* s. str.

Ph. dalmatica Verh. und *muscorum* Latr.

Ph. muscorum affinis n. subsp. und var. *nigrovittata* n. var.

Chaetophiloscia n. g. *Ch. sicula* n. sp.

Ch. elongata Dollf. und *glandulifera* n. sp.

Ch. piligera n. sp. und *italica* Verh.

Ch. attica und *gravosensis* Verh.

Ch. penteliconensis und *illyrica* Verh.

Stenophiloscia n. g. *glarearum* n. sp.

Halophiloscia n. g. *adriatica* n. sp.

H. couchii Kin. *aristotelis* Verh. und *bermudensis* Dahl.

II. Über Porcellioniden.

1. Gatt. *Porcellio* Latr.

Porcellio (Nasigerio) gerstaeckeri n. sp.

♂ 8 $\frac{1}{2}$, ♀ 7 mm. lg. dem *P. moebiusi* Verh. zunächst verwandt, aber schon habituell durch etwas schlankere und flachere Gestalt, sowie namentlich längere Antennen unterschieden, auch durch anderweitige Merkmale reichlich abweichend, so den schwärzlichen, einfarbigen Rücken. Die Höckerchen des matten Rückens stimmen fast vollständig mit denen des *moebiusi* überein, sie sind also kräftig ausgebildet, springen aber nicht zapfenartig vor. Am Kopf und 1. Segment stehen sie zerstreut, am Hinterrand aller Trunkussegmente bilden sie eine Reihe, im übrigen ziehen quer über das 2.—7. Segment in deren Mittelgebiet je zwei recht deutliche Höckerchenreihen, von denen die vordere die schwächere ist und von vorn nach hinten allmählich abnimmt, sodaß sich also am 2. Tergit zwei vollständige Querreihen vorfinden (mit der Hinterrandreihe zusammen 3,) während dem 7. Tergit nur eine vollständige zukommt und eine Andeutung einer andern. Auf der Cauda sind nur die Hinterränder mit Körnchen gesäumt. Telson mit kräftig-stumpfwinklig ausgebuchteten Seiten und einem deutlichen medianen Längseindruck. Ocellenhäufen (wie bei *moebiusi*) kräftig vortretend. Die großen mehr als halbkreisförmigen Seitenlappen des Kopfes bleiben (wie bei *moebiusi*) ein gut Stück hinter dem großen Mittellappen zurück. Die Seitenlappen sind abgerundet und schräg nach außen gerichtet. Der Mittellappen ragt nach oben fast so stark empor als er am Grund breit ist. Vom abgerundeten Endrand schrägt er sich allmählig gegen den breiteren Grund ab. Von oben gesehen ist der Mittellappen deutlich nach vorn gewölbt und hinten ausgehöhlt. Von der Seite gesehen ist sein Rand tief, fast rechtwinkelig ausgebuchtet, während sich unter ihm weder Höcker noch Längskante findet. Das 2. und 3. Antennenglied besitzen oben am Ende eine Dornspitze (wie auch *moebiusi*). Folgende plastische Unterschiede beider Arten zeige eine Gegenüberstellung:

gerstaeckeri n. sp.

1. und 2. Geißelglied ungefähr gleich lang. Mittellappen des Kopfes mäßig groß, nicht breiter oder kaum so breit wie der Zwischenraum zwischen ihm und dem Seitenlappen jederseits. Furchung des 5. Antennengliedes seicht. Epimeren

moebiusi Verh.

1. Geißelglied höchstens $\frac{2}{3}$ der Länge des 2. erreichend. Mittellappen sehr groß, viel breiter als der Raum zwischen ihm und dem Seitenlappen. Furchung des 5. Antennengliedes tief. Epimeren des Pleon recht lang, die des

des Pleon mäßig lang, daher reichen die des 5. Segmentes knapp bis zum Hinterrande der Uropodenpropodite, über den auch das Telson nur wenig hinausgeht. Epimeren des 5. Segmentes stark divergierend. Rücken einfarbig schwärzlich.

5. Segmentes reichen ein gut Stück über den Hinterrand der Uropodenpropodite hinaus und zwar ebenso weit wie das Telson. Epimeren des 5. Segmentes nur wenig divergierend. Rücken auf hellerem Grunde mit dunkeln Flecken.

Am 7. Beinpaar des ♂ ist das Ischiopodit unten leicht ausgebuchtet und glatt, im Übrigen von der Seite gesehen fast dreieckig. Das Mero- und Carpopodite sind unter sehr fein rau und unbedeutend ausgebuchtet. Exopodite der 1. Pleopode des ♂ fast dreieckig, gegen das schmal abgerundete Ende allmählig verjüngt. Am Außenrand dieses verjüngten Endzipfels finden sich 10 kurze Stachelborsten, welche am Ende in 3—4 Spitzchen zerschlitzt sind. Endopodite außen vor der Mitte durch einen Wulstbogen deutlich abgesetzt, gegen das Ende allmählich verschmälert, die Spitze einfach, ziemlich stumpf, nicht nach außen gebogen.

Exopodite der 2. Pleopode schlanker als die der 1., außen auch stärker eingebuchtet, am Außenrande bis zum Ende mit 11—12, am Ende in 3—4 Spitzchen zerschlitzte Stachelborsten. Die Endopodite ragen genau so weit nach hinten wie die Exopodite und laufen in einen feinen, einfachen Spieß aus, dem gegenüber der Innenrand der Exopodite äußerst zart gewimpert ist.

Vorkommen: Mit *moebiusi* ist *gerstaeckeri* auch biologisch verwandt. Während ich Ersteren in Dalmatien aber zwischen den feuchten Steinen unmittelbar am Ufer der brakischen Ombla nachwies, sind mir von *gerstaeckeri* zwei Individuen (♀ ♂) unter Lavastücken an der Küste selbst zu Händen gekommen und zwar nicht weit von Ognina bei Catania, 7. IV. 08. Die betr. Steine waren zwar nicht von den Wogen befeuchtet, aber nur wenige Meter vom Strandgeklüft entfernt, sodaß sie unsomewhat ebenfalls als halophile Formen betrachtet werden können, als die heftige Brandung ihren Gischt auf noch erheblich weitere Entfernungen zu schleudern vermag.

Porcellio (Proporcellio) vulkanianus n. sp.

♀ 5¹/₄, ♂ 4 mm. lg. Kopf und 2.—5. Caudalsegment schwarz, sonst graubraun, die Trunkussegmente mit 2 + 2 schwarzen Fleckenreihen, die einzelnen Flecke vor den Hinterrändern und zwar rundliche auf den Epimeren und quergezogene mehr nach innen. Ist mit *corticicolus* Verh. nahe verwandt und stimmt mit ihm in zahlreichen Punkten, der Hauptsache nach auch in der deutlichen Körnelung überein. Kopf und 1. Trunkussegment deutlich und zerstreut mit Höckerchen besetzt. An den Hinterrändern der Trunkussegmente stehen feine Knötchen in nach hinten zunehmender Deutlichkeit, quer über die Mitte des 2.—7. Segmentes verlaufen zwei Reihen von Höckerchen, deren hintere allenthalben ziemlich kräftig ist, während die vordere schwächer ausgeprägt ist und nur am 2. und 3. Segment bis zur Rückenmitte reicht. Am Pleon sind nur die Hinterränder mit Körnchen geziert und zwar deutlichere am 1. und 2., schwächere am 3.—5. Segment. Ocellen (von oben nach unten) 5, 4, 3, 3, also 15 bei ♂ und ♀ in 4 Reihen. Seitenlappen

des Kopfes ziemlich groß, halbkreisförmig, abgerundet, der Mittellappen klein aber ziemlich breit, abgerundet, von oben gesehen nach vorn nicht oder nur wenig weiter vorragend als die seitlichen. Durch feine, eine tiefe Einbuchtung begleitende Kantenlinie sind Mittel- und Seitenlappen verbunden. Stirn unter dem Mittellappen etwas gewölbt, aber ohne Auszeichnung. 2. und 3. Antennenglied am Ende oben mit kleiner Spitzecke. Schaftglieder gefurcht. Die Tergite sind ziemlich dicht besetzt mit Gebilden, welche unter der Lupe als graue Pünktchen erscheinen und im Profil nur ganz unbedeutend vorschauen, mikroskopisch aber sich überall als ∇ förmige, d. h. von dreieckigem Ansatz ausgehende Spitzchen darstellen. Am 7. Beinpaar des ♂ ist die Unterfläche des 2.—4. Gliedes annähernd gerade, das 3. und 4. etwas rau, abgesehen von den Stachelborsten.

Exopodite der 1. Pleopode des ♂ außen in weitem Bogen ausgebuchtet, der Außenrand ohne Stachelborsten. Der dreieckige Endzipfel ist abgerundet, an seinem Innenrand stehen 5—6 einfache Spitzen. Die Endopodite verschmälern sich allmählich gegen das Ende und sind mit den Spitzen sehr schwach nach außen geneigt, nicht umgebogen. Innen vor dem Ende finden sich einige feine Spitzchen. Die Exopodite der 3. Pleopode sind dreieckig, außen leicht ausgebuchtet und am Außenrande mit 11—12 kurzen spitzen Tastborsten bewehrt, eine etwas größere steht vor dem abgerundeten Ende. Sehr ähnlich sind die 2. Exopodite, doch haben sie nur 8 Tastborsten und hinter dem äußeren Grunde eine fast halbkugelige Grube. Ihr Ende wird um ein gut Stück überragt von der langen, dünnen Spitze der 2. Endopodite. Das Verhältnis zu *corticicolus* möge die Übersicht verdeutlichen:

vulcanius n. sp.

corticicolus Verh.

1. Geißelglied nur halb so lang wie das 2. Hinterecken des 4. Tergit rechtwinklig, des 5.—7. spitzwinklig, d. h. mit spitzen Zipfeln nach hinten vorragend. 3.—5. Caudalsegment quer über die Mitte ohne Körnchen. Telson nur schwach eingedrückt.

1. und 2. Geißelglied gleich lang oder das 1. noch etwas länger. Hinterecken des 4. Tergit stumpfwinklig, des 5. und 6. rechtwinklig und fast rechtwinklig, nur das 7. mit spitzem Zipfel nach hinten vorragend. 3.—5. Caudalsegment quer über die Mitte mit feinen zerstreuten Körnchen. Telson mit tiefer Längsrinne und Knötchen jederseits.

Vorkommen: 1 ♂ 1 ♀ des *vulcanius* entdeckte ich bei Catania unter denselben Verhältnissen, wie bei *gerstäckeri*.

Die *Proporcellio*-Arten *corticicolus* und *vulcanius* stehen unter allen mir bekannten Porcellionen den *Agabiformius* am nächsten, unterscheiden sich aber durch den Mangel der Stirnauftreibung, durch den Mangel deutlich abstehender Börstchen und das Verhalten der Epimeren des 3. und 4. Trunkussegmentes, deren Hinterzipfel einfach abgerundet sind, während sie bei *Agabiformius* in deutliche Zipfel nach hinten vorgezogen sind, sodaß also auch die entsprechenden Hinteränder mit einer geschwungenen Ausbuchtung verlaufen.

In naher Verwandtschaft mit *corticicolus* und *vulcanius* steht offenbar auch der mir in natura nicht bekannte *provincialis* Dollf., welcher sich durch große Seitenlappen unterscheidet, „presques quadrilatères“. Die fast gleichen Geißelglieder nähern ihn dem *corticicolus* ebenso wie die ungefähr 20 Ocellen (was für *corticicolus*

gleichfalls gilt). Die Verteilung der Höckerchen ist leider zu ungenau beschrieben um einen Vergleich zu ermöglichen.

Porcellio laevis und Verwandte.

Auf die Variabilität des *Porcellio laevis* Latr. in der Ausbildung der Rückenkörnung habe ich schon früher hingewiesen und vollkommen glatte Tiere als var. *marinensis* Verh. hervorgehoben. Auf Sicilien treten nun zwei dem *laevis* sehr nahe verwandte Formen auf, welche in allen übrigen Charakteren mehr oder weniger vollständig mit ihm übereinstimmen, hinsichtlich der Höckerbildung aber das Gegenteil von *marinensis* darstellen, indem sie durch reichliche Körnung ausgezeichnet sind. Eine dieser Formen, welche von Dollfus als *P. ragusae* aus Westsicilien bekannt gemacht wurde, habe ich am Mt. Pellegrino bei Palermo wieder aufgefunden, während die andere, noch unbekannt in Ostsicilien den *ragusae* zu vertreten scheint.

Ich unterscheide diese drei Formen in folgender Weise:

a) Mittellappen des Kopfes wenig kürzer als die seitlichen. Höckerung des Rückens so reichlich, daß die *Noduli laterales* sich wenig aus den Höckerchen hervorheben. Die Höckerchen sind kräftig und auf der Höhe aller Trunkussegmente mehrreihig, mindestens zweireihig, ohne die Hinterrandknötchen.

ragusae Dollf.

b) Mittellappen des Kopfes erheblich kürzer als die seitlichen. Höckerung auf der Rückenlänge des 2.—7. Trunkussegmentes höchstens in einer deutlicheren Querreihe auftretend, daher stehen die *Noduli laterales* auffallend von den Höckerchen ab.

α) Kopf meistens ganz glatt, selten spärlich schwach gehöckert. Trunkus meistens nur an den Epimeren mit Knötchen und auch hier meist nur am 6. und 7. Segment deutlich, bisweilen aber auf allen Epimeren. Manchmal ziehen spärliche und schwache Körner auch über die Rückenmitte, dann aber nur am 5.—7. Trunkussegment, seltener und zwar noch schwächer und spärlicher auch über die vorderen.

laevis Latr. (*genuinus*).

β) Kopf reichlich zerstreut mit feinen Höckerchen besetzt. Alle Trunkussegmente der ganzen Quere nach mit einer recht deutlichen und ziemlich dichten Reihe von Höckerchen, neben denen es im mittleren Teile des 2.—7. Segmentes auch noch einige zerstreute feinere Knötchen gibt, während das 1. Segment auf den Epimeren reichlich und etwas weniger in der Mitte zerstreute Höckerchen führt.

laevis trinacrius n. subsp.

P. laevis trinacrius m. besitzt im Vergleich mit *laevis* einen mehr bräunlichen Körper, gleicht ihm aber sonst in allen Charakteren. Außer einem bei Taormina gesammelten ♀ habe ich 8 Stück an dem Nordabhang des Aetna bei 750 m Höhe aufgefunden.

Auch in den männlichen Pleopoden habe ich *laevis*, *trinacrius* und *ragusae* übereinstimmend gefunden, namentlich waren bei allen die auffallenden Längsrinnen, welche den inneren Lappen der 1. Exopodite vom äußeren absetzen, in gleicher Weise ausgeprägt. Ebenso herrscht Übereinstimmung hinsichtlich der Verlängerung der männlichen Uropoden-Exopodite.

Porcellio (*Mesoporcellio*) *albicornis* Dollf.

(=*Lucasius albicornis* Dollf.)

Nach einem einzigen weiblichen Stück von 10¹/₂ mm. Lg. welches ich am Mt. Pellegrino auffand, ergänze ich die Diagnose von Dollfus durch Folgendes: Rücken allenthalben mit zahlreichen, kurzen, dicht stehenden und ein wenig nach hinten stehenden Börstchen. Die Poren der Epimerendrüsen sind vorhanden und haben, wie bei *laevis* und Verwandten, eine offene Lage in geringer Entfernung vom Seitenrande, ungefähr in der Mitte desselben. Als graues Fleckchen heben sie sich ein wenig von der braunen Rückenfarbe ab. Ocellen 19 in etwas unregelmäßiger Anordnung. Den Mittellappen des Kopfes beschreibt Dollfus als „très court, large-ment triangulaire“. Ich finde es aber richtiger ihn als abgerundet und in der Querrichtung wenig breit zu bezeichnen; übrigens sind die 3 Kopflappen besonders deutlich beborstet. 2. und 3. Antennenglied oben am Ende mit einer kurzen, vorspringenden Ecke. 1. Geißelglied etwa ³/₅ so lang wie das 2. Die Hinterränder des 1. und 2. Segmentes sind an den Epimeren etwas stärker nach vorn geschwungen als es Dollfus in seiner Abb. a angab.

Die Gattung *Lucasius* besitzt kräftig geschweifte Seiten des Hinterrandes des 1. Trunkussegmentes und fast gerade Telsonseiten; beides Merkmale welche *albicornis* nicht zukommen.

Porcellio, Unterg. *Mesoporcellio* Verh.

Im 10. Isopoden-Aufsatz habe ich *Mesoporcellio* als eine 2. Sektio die Gruppe *Proporcellio* beige stellt, betrachte sie jetzt aber ebenfalls als Untergattung, da ich mich überzeugt habe, daß *Euporcellio* und *Mesoporcellio* einander näher stehen als *Mesoporcellio* und *Proporcellio*, welche letzteren Gruppen schon durch die Verschiedenheit der Epimerendrüsen so getrennt sind, daß bei weiterer Durcharbeitung sich *Proporcellio* vielleicht noch schärfer umgrenzen läßt. Auch *Mesoporcellio* wird gegenüber *Euporcellio* noch weiterer Charakterisierung bedürfen und es fragt sich, ob nicht vielleicht ein Teil von *Euporcellio*, (dann freilich bei veränderter *Mesoporcellio*-Definition) mit *Mesoporcellio* zu vereinigen sei. Vorläufig lasse ich die im 10. Aufsatz gegebene Darstellung der *Mesoporcellio* Gruppe I bestehen und erweitere sie nur mit Rücksicht auf den *Porcellio imbutus* B. L., welcher ebenfalls zu *Mesoporcellio* gehört.

Es sind dann Formen, welche, wie z. B. *achilleionensis* Verh., am 1.—3. Segment jederseits eine leichte Einbuchtung besitzen, aber doch am 1.—3. in schwache nach hinten vorspringende Zipfel vorragen, zu *Euporcellio* zu rechnen, während Formen, welche, wie *ragusae* Dollf. am 1.—3. Segment jederseits zwar auch eine seichte Einbuchtung zeigen, aber nach hinten nicht oder doch nur andeutungsweise in Zipfel vorspringen, Angehörige von *Mesoporcellio* darstellen.

Mesoporcellio gruppiere ich also in folgender Weise:

Die Trunkussegmente besitzen dicht am Seitenrande oder nur wenig von demselben abgerückt in der Mitte oder nahe der Mitte deutliche Drüsen-Porenfelder. Der obere Hinterrand der Uropoden-Propodite verläuft von oben gesehen entweder ungefähr gerade, also quer oder etwas schräg gewunden von außen vorn nach innen hinten. Höckerung des Rückens entweder deutlich und reichlich oder spärlich oder ganz fehlend. Stirnquerkaute entweder ohne eigentlichen Mittellappen oder mit einem solchen. Derselbe ist aber niemals breit sondern in der Querrichtung kurz, sodaß er durch breiten Abstand von den Seitenlappen getrennt wird. Hinterrand des 1. Segmentes höchstens mit seichter Ausbuchtung. Das Telson überragt die Uropodenpropodite stets um ein beträchtliches Stück.

A. Rücken mit zahlreichen kurzen, aber im Profil doch etwas abstehenden, dicht gestellten Börstchen. Hinterrand der Uropodenpropodite länger als der Außenrand, diese Außenränder ungefähr parallel.

albicornis Dollf.

B. Rücken ohne abstehende Borstenbekleidung.

a) Die Außenränder der Uropodenpropodite konvergieren deutlich nach hinten zu, der Hinterrand derselben verläuft schräg von außen vorn nach innen hinten und die Innenfläche ist deutlich vom Telson abgewendet.

imbutus B. L. und *imbutus pellegrinensis* n. subsp.

b) Die Außenränder der Uropodenpropodite sind ungefähr parallel gestellt, der Hinterrand derselben verläuft im Wesentlichen quer und die Innenfläche ist mehr oder weniger dicht an das Telson gedrängt.

Hierhin *laevis* und seine Verwandten. (Vergl. oben!)

P. imbutus fand ich auf Sicilien in eine westliche und östliche Unterart geteilt, welche ich in folgender Weise unterscheide:

imbutus pellegrinensis n. subsp.

imbutus B. L.

Erwachsene Weibchen von 14—15 mm.
Lg. an Kopf und allen Trunkussegmenten auch in der Mitte, sehr deutlich gehöckert, Hinterrand, namentlich des 5.—7. Segmentes mit deutlichen Höckerchen. ♂ ebenso oder in der Rückenmitte etwas spärlicher gehöckert, die Epimeren ebenfalls reichlich. So auch bei jüngeren ♀♀. Hinterränder der 5.—7. Epimeren mit feinen Höckerchen. Vordere Höckerchenreihe des 3.—5. Caudalsegmentes bei ♂ und ♀ deutlich.

Erwachsene Weibchen von 15—16 mm.
Lg. am Kopf schwach gehöckert, quer über die Mitte der Trunkussegmente nur mit schwachen Spuren von Höckerchen, an den Hinterrändern ohne, am 5.—7. mit schwachen Spuren von Höckerchen, ♂ in der Rückenmitte fast völlig glatt, Epimeren feiner und spärlicher gehöckert, Hinterränder der 5.—7. fast glatt. Vordere Höckerchenreihe des 3.—5. Caudalsegmentes beim ♀ deutlich, beim ♂ fast erloschen.

Beide Formen sind im Vergleich mit *laevis* und seinen nächsten Verwandten recht charakteristisch gezeichnet: Rücken braunschwarz mit zahlreichen graugelblichen Fleckchen, wobei sich bald mehr bald weniger deutlich drei braunschwarze Längsbinden bemerklich machen, welche graugelbliche Flecke enthalten. Jederseits der mittleren Rückenbinde bilden unregelmäßige graugelbe Muskelflecke eine

Marmorierung, während sich auf den Epimeren außerhalb der äußeren Längsbinden zerstreute runde Fleckchen finden.

Vorkommen: *P. imbutus* B. L. s. str. sammelte ich nur im östlichen Sicilien und zwar bei Randazzo im Nordgebiet des Aetna im Laubbuschwald unter Laub und Lava. Bei Castrogiovanni im freien Felde am Bergabhang unter Steinen.

P. imbutus pellegrinensis n. sp. war Anfang April in der Umgebung von Palermo häufig, die meisten ♀♀ bei mehr oder weniger fortgeschrittener Embryonenentwicklung, aber nirgends mit schlüpfreifen Larven. An den Abhängen des Pellegrino teils auf Kalk teils auf Sandstein, namentlich in Opuntien-Beständen. Bei Monreale in Zitronenpflanzung. Bei der Giganten-Höhle unter Steinen. *Boca di Falco*. — Bei beiden Formen ist das ♂ dunkler gezeichnet als das ♀, eine Erscheinung, welche sich bei zahlreichen Isopoden wiederholt.

Zur *illyricus*-Gruppe gehören die Arten N. 18—22 in meinem 10. Aufsatz über Isopoden 1907 und eine neue Form *P. aetnensis* n. sp., welche unter b, 2, neben α) *ater* B. L. und β) *phaeacorum* Verh. als γ) einzureihen ist und zwar unter folgenden hervorzuhebenden Charakteren:

γ) Äußere Kopflappen überhaupt nicht nach außen gebogen, sondern vom Grunde an ganz gerade mit der Außenkante nach vorn ziehend. Der Winkel zwischen dem mittleren und den seitlichen Kopflappen ist zwar noch ein spitzer, nähert sich aber dem rechten Winkel, er ist also nicht so spitz wie bei *ater* aber ungefähr wie bei *phaeacorum*. Die Drüsenporen der Trunkusegmente sind vom Epimerenrande etwas abgerückt, stehen demselben aber viel näher als bei *ater* und sind größer als diejenigen des *phaeacorum*.

Porcellio (Euporcellio) aetnensis n. sp. Körper 13—16 mm lg., stark abgeflacht, völlig glanzlos, graubraun, in der Rückenmitte schwach marmoriert, am Grunde der Trunkusepimeren mit einem weißlichen Fleck, wodurch jederseits eine Längsreihe gebildet wird. Die großen dreieckigen, vorn abgerundeten Seitenlappen des Kopfes ragen noch ein wenig über die Vorderlappen der 1. Epimeren hinaus, sind außen gerade innen leicht gebogen. Der beinahe halbkreisförmige Mittellappen ragt etwas über die halbe Länge der Seitenlappen hinaus. Unter dem Mittellappen springt ein kräftiger, nasiger Höcker vor. 2. und 3. Antennenglied oben am Ende mit kräftigem Dornfortsatz. Die ziemlich großen Drüsenporen des Trunkus sind am 6. und 7. Segment desselben vor der Mitte gelegen und etwas vom Seitenrande abgerückt, (während sie daselbst bei *phaeacorum* überhaupt undeutlich sind). Die Höckerchen des Rückens haben ungefähr dieselbe Verteilung wie bei *ater* und *phaeacorum*, sind aber im Vergleich mit denen jener entschieden abgeflachter, was besonders an den Hinterrändern deutlich zum Ausdruck kommt, indem die Höckerchen daselbst nicht als stumpfe Sägen erscheinen, sondern am Hinterrand des 1.—3. Segmentes überhaupt nur sehr schwach ausgeprägt sind, vom 4. bis 7. dann allmählich stärker werden und deutlicher als Knötchen vorragen. Am Pleon zeigen die Hinterränder der Segmente nur Spuren von Höckerchen, während die vorderen Reihen deutlich sind und auch den Epimeren zerstreute Knötchen zukommen. Die Hinterzipfel des 1.—3. Trunkusegmentes ragen nach hinten vor, sind aber weniger zugespitzt wie bei *phaeacorum*. Pleon mit 5 Paar braunen Trachealbezirken.

Als eine fragliche sicilische Art beschrieb Budde-Lund¹⁾ den *P. emaciatus*, welcher offenbar auch in die *illyricus*-Gruppe gehört. Er läßt sich mit *aetnensis* nicht in Einklang bringen, da abgesehen vom 1. Flagellumglied, welches fast doppelt so kurz ist wie das 2. (bei *aetnensis* das 2. gut $1\frac{1}{2}$ mal länger als das 1) das 2. und 3. Antennenglied einen nur kleinen Zahn besitzen soll, (*aetnensis* einen kräftigen Dornfortsatz) und die Seiten des Telson als leicht eingebuchtet beschrieben werden, während sie hier kräftig stumpfwinkelig ausgebuchtet sind. Im Übrigen ist *emaciatus* hinsichtlich verschiedener wichtiger Merkmale einer genaueren Beschreibung bedürftig.

Vorkommen: Vereinzelte Stücke sammelte ich bei Randazzo (750 m) am Aetna unter Lava, bei Castrogiovanni (800 m) unter Kalkstein, mehrere Individuen unter Gestrüpp und Steinen bei Lentini unweit des Flübchens bei Getreidefeld.

Porcellio monticola Lereb. ist in Mittelitalien verbreitet, nicht selten z. B. bei Orvieto in Umbrien wo ich Ende April Halbwüchsige und Erwachsene von 6—17 $\frac{1}{2}$ mm Lg. sammelte, teils unter Basalttuffsteinen, teils unter Laub und Genist von *Quereus*, *Castanea* und *Rubus*. Ende März fand ich die Art bei Marino im Albanergebirge, teils im Wald, teils in den Tuffsteinbrüchen.

Weiter südlich verändert sich diese Art, sodaß ich mich veranlaßt sah die folgende Unterart aufzustellen:

monticola Lereb.

Rücken des Trunkus auf hellem Grunde mit dunklen Fleckenreihen geziert, in der Mediane eine Längsreihe schwärzlicher Flecke, von denen jeder in der Mitte oder gegen den Hinterrand des Segmentes einen gelblichen Fleck enthält. Trunkus im Übrigen hell und dunkel marmoriert. Am Grunde der Epimeren eine Längsreihe gelblicher Flecke, welche jederseits von einer Längsreihe dunkler Wische umgeben ist. (Wenn bei einzelnen Stücken die Längsreihen, helle und dunkle undeutlich sind, dann ist der Körper vorwiegend gelblich und nur schwach dunkel marmoriert.) Die dunklen und gelben Flecke sind auch am 1. und 2. Segment deutlich.

1.—4. Trunkussegment in der Mitte ungehöckert. Höckerchenreihen der Caudalsegmente schwächer, die vorderen Reihen fehlend oder schwach, meist undeutlicher als die Hinterrandreihen.

monticola cassinensis n. subsp.

Rücken vorwiegend grauschwarz, ohne deutliche Fleckenreihen, die Medianlängsreihe nur verwaschen angelegt und auch nur Spuren verwaschener heller Flecke enthaltend. Die seitlichen Längsreihen sind entweder überhaupt nicht vorhanden oder ebenfalls verwaschen; wenn aber gelbe Flecke am Grunde der Epimeren deutlich auftreten, dann findet sich außerdem eine noch auffallendere Reihe gelber Flecke in der Rückenmitte zu Seiten der medianen Fleckenreihe, welche bei *monticola* nicht vorkommt.

1. Segment gewöhnlich ganz dunkel, seltener der helle Medianfleck sichtbar, niemals die seitlichen.

Epimeren gehöckert, auch die Rückenmitte, am 2.—4. Segment findet sich in der Mitte nur ein aus einer einzelnen unregelmäßigen Reihe bestehender Höckerchenquerzug. Vordere Höckerchenreihe an den Caudalsegmenten ebenso deutlich oder noch deutlicher wie die hinteren.

¹⁾ *Isopoda terrestria* 1885, p. 85.

monticola cassinensis m. habe ich in mehr als einem halben Hundert Individuen geprüft, von $13\frac{1}{2}$ — $19\frac{1}{3}$ mm Lg. und im April sowohl bei Cassino an schattigen Plätzen unter Felswänden gefunden, als auch bei Castellamare (sorrentinische Halbinsel) nicht sehr weit vom Meere ebenfalls an Stellen, welche wenig von der Sonne getroffen werden, an beiden Plätzen unter Kalksteinen. (2 ♀ befanden sich in Halbhäutung.)

2. Gatt. *Agabiformius* Verh.

(= *Leptotrichus* Untergatt. *Agabiformius* Verh.)

Zur weiteren Charakterisierung dieser Gruppe hebe ich noch Folgendes hervor: Die Tergite sind, von Zellschuppenstruktur und dreieckigen Randschuppen abgesehen durch sehr eigentümliche Keulenborsten ausgezeichnet, d. h. Borsten welche von einer \wedge förmigen Basis aus in kurze, eiförmige, gegen den Grund stielartig verschmälerte Keulen übergehen. Derartige Cuticulategebilde habe ich noch bei keinem anderen Isopoden beobachtet, sie finden sich aber in gleicher Weise bei *coreyraeus* und *pseudopullus* Verh. Porenfelder sind kurz aber gut ausgebildet, von einer stark nach innen gebogenen Linie umgeben. Ich habe z. B. am Porenfeld der 7. Epimeren des *coreyraeus* 11—12 Poren jederseits beobachtet. (Bei *Leptotrichus* sind die Porenfelder länglicher und die Porenfeldlinie läuft dem Seitenrande fast parallel.) Gemeinsam mit *Leptotrichus* und anderen Porcellioniden besitzen die männlichen *Agabiformius* am 1.—3. Beinpaar unten am 3. und mehr noch 4. Glied eine Bürste aus starken, am Ende in Spitzchen zerteilten Borsten. Besonders charakteristisch für *Leptotrichus* sind die dicken Grabbeine, welche mit vielen starken Stachelborsten bewehrt sind. Diese Stachelborsten bilden am Endrand des Meropodit und besonders Carpopodit namentlich am 5.—7. Beinpaar einen Kranz ringsumher. Ein weniger vollständiger Kranz steht auch am Endrand des Ischiopodit, während sich außerdem einige starke Stachelborsten an der Unterfläche des 2.—4. Gliedes befinden, also auch am Ischiopodit. Dem gegenüber besitzt *Agabiformius* unten am Ischiopodit keine Stachelborsten, einige am oberen Endrand, einen vollständigen Kranz von Stachelborsten nur am Endrand des Carpopodit, am Endrand des Meropodit nur oben und unten je 2 Stachelborsten, einige kürzere auch an der Unterfläche des Carpopodit. *Agabiformius* besitzt also, zumal die einzelnen Glieder ebenfalls dick und gedrunken sind, gleichfalls Grabbeine, aber ihre Ausrüstung mit Stachelborsten ist wesentlich geringer als bei *Leptotrichus*. Die Endopodite der 1. Pleopode des ♂ laufen bei beiden Gattungen allmählich in eine Spitze aus. Die 1. Exopodite sind bei *Agabiformius coreyraeus* ♂ außen leicht eingebuchtet, am Ende abgerundet. Der Endrand ist nackt und auch sonst zeigen diese Exopodite keine auffallende Struktur. Bei *Leptotrichus* dagegen finden sich starke, stumpfwinklige Ausbuchtungen der 1. Exopodite des ♂ und eine Furche setzt die inneren und äußeren Exopoditlappen stark gegen einander ab, während die Innenlappen in dreieckige Fortsätze ausgezogen sind. Die ganze Oberfläche der Exopodite ist mit kleinen Haarspitzchen bekleidet, welche meist zu zwei, oder auch kammartig zu mehreren bei einander stehen.

3. Gatt. *Leptotrichus* B. L.

Eine mit *L. panzeri* Aud. verwandte und ihm äußerlich recht ähnliche Art

ist *L. syrensis* Verh. deren Diagnose durch folgende Gegenüberstellung vervollständigt werden soll:

panzeri Aud.

Ende der Endopodite der 1. Pleopode des ♂ ohne dichtes Haarbüschel, nur mit schwacher Andeutung eines solchen. Die Endlappen der 1. Exopodite sind nur halb so lang wie der Grundteil, am Ende ganz frei von Stachelborsten. Der Endlappen der 2. Exopodite wie bei *syrensis*, aber nur am Außenrande mit Stachelborsten besetzt, auch keine an der Unterfläche.

Meropodit des 7. Beinpaares des ♂ unten in der Grundhälfte nur mit 2 Stachelborsten.

(Meine *panzeri* aus dem westlichen und östlichen Sicilien stimmen in den Pleopoden des ♂ durchaus überein.)

syrensis Verh.

Ende der 1. Endopodite der Pleopode des ♂ mit dichtem Haarbüschel.

Die Endlappen der 1. Exopodite sind länglich dreieckig, ungefähr so lang wie der Grundteil und am Ende außen, besonders aber innen mit z. T. etwas krummen Stachelborsten besetzt. Der Endlappen der 2. Exopodite ist in einen recht schlanken Fortsatz ausgezogen, dessen Innenrand in der Endhälfte und dessen Außenrand vollständig mit Stachelborsten besetzt ist, deren Ende in meistens 3 Spitzen geteilt ist. An der Unterfläche des Fortsatzes stehen mehrere Stachelborsten noch zwischen Außen- und Innenrand.

Meropodit des 7. Beinpaares des ♂ unten in der Grundhälfte mit mehreren Stachelborsten. (5—8.)

4. Gatt. *Lucasius* Kin.

L. pallidus B. L. besitzt einfache Rückenbeborstung, außerdem feine Randschüppchen, während Epimerendrüsen und Randlinien vollständig fehlen. Das 7. Beinpaar des ♂ zeigt keine besondere Auszeichnung. Die Endopodite der 1. Pleopode verschmälern sich gleichmäßig gegen das Ende, welches ohne besondere Auszeichnung schwach nach außen gebogen ist. Die Exopodite sind stumpfwinklig ausgebuchtet und erinnern durch ihre sehr breiten, am Ende schräg abgestutzten und an der Ecke mit 3—4 Stachelborsten besetzten Innenlappen an einen Teil der *Euporcellio*-Gruppe mit 2 Paar Trachealbezirken. Der Stachelbesatz am Ende des Carpopodit der hinteren Beinpaare bildet keinen vollständigen Kranz, ist aber sonst kräftig genug. Ich habe diese Myrmekophilen bei Palermo unter einer Steinplatte bei Ameisen in krümeliger Erde vollständig eingewühlt gefunden. Auch stellten sie sich tot und zeigten sich dadurch ebenfalls ihren *Platyarthrus*-Genossen biologisch unähnlich.

III. Über *Eluma*, *Sypastus* und einige *Trichoniseiden*.

1. Gatt. *Eluma* B. L.

Die einzige Art dieser Gattung, *Eluma purpurascens* ist von Budde-Lund in seinem Handbuch 1885 p. 48 und 294 von Madera, Portugal, Frankreich, Algier u. a. Orten angegeben worden. A. Dollfus nennt *purpurascens* 1889 von den

Azoren¹⁾ und an anderer Stelle²⁾ ebenfalls von Portugal, Algier u. s. w. auch von den Canaren. Genauere Fundorte für Teneriffa teilte er 1893 mit. Niemand scheint aber eine genauere Prüfung vorgenommen zu haben, ob denn wirklich die *Eluma*-Individuen so verschiedenen Herkommens mit einander übereinstimmen. Prof. C. Heller brachte im letzten Jahre *Eluma* von Teneriffa mit und verdanke ich ihm ebenfalls Individuen von dort, welche ich mit *Eluma*-Stücken aus Portugal (Coimbra) und Irland genauer verglichen habe. Schon äußerlich schienen mir die Tiere beider Fundorte von einander abzuweichen, die mikr. Untersuchung aber brachte mir die Gewißheit, daß wir es mit zwei Arten zu tun haben. Da nun die wesentlichen Unterscheidungsmerkmale in den bisherigen Beschreibungen nicht vorkommen, mußte es mir überlassen bleiben, welche der beiden Formen von jetzt ab den alten Namen führen soll. Ich wählte dafür die Festlandformen und widme die neue Art meinem Dresdener Kollegen. Die unterschiedlichen Charaktere mögen aus einer Gegenüberstellung ersichtlich werden:

Eluma purpurascens B. L. et m.
(aus Portugal).

Beborstung des Rückens im Profil merklich abstehend aber doch sehr kurz, an den Hinterrändern nicht auffallend fuchsfig. Antennenlappen besonders dick, innen stark abgestutzt, der abgestutzte Teil erscheint von vorn her viereckig.

Processus subpleonalis ♂ hinten zweihöckerig, zwischen den Höckern eingebuchtet, im Ganzen also trapezförmig. Der Innenlappen der Exopodite der 1. Pleopode des ♂ nach endwärts gerichtet, unter spitzem bis fast rechtwinkligem Einschnitt gegen den Außenlappen abgesetzt.

Die Grundhälften der 1. Endopodite verschmälern sich nicht, sondern sind bis zu den Schrägwülsten fast parallelseitig oder divergieren sogar noch ein wenig. Erst hinter den Schrägwülsten erfolgt eine allmähliche Verschmälernng. Die Endhälften der Endopodite laufen gleichfalls fast parallel, erst die Enden sind entschieden nach außen gekrümmt. Ischiopodit des 7. Beinpaares des ♂ innen stumpfwinklig eingebuchtet, dahinter mit abgerundetem Endzahn, diesem gegenüber das Meropodit mit abgerundeter Ecke.

E. helleri n. sp.
(von Teneriffa,)
Agua Garcia.

Beborstung des Rückens etwas länger, grau, im Profil auffallender abstehend, an den Hinterrändern wimperartig gestellt. Antennenlappen weniger dick, innen abgestutzt, der abgestutzte Teil von vorn her dreieckig erscheinend.

Processus subpleonalis ♂ fast halbkreisförmig, hinten völlig abgerundet. Der Innenlappen der Exopodite der 1. Pleopode des ♂ ist nicht nach endwärts, sondern stark nach außen herübergebogen, sodaß sich zwischen ihm und dem Außenlappen ein enger Einschnitt findet. Die Grundhälften der 1. Endopodite verschmälern sich stark und bilden bis zum Penisende ungefähr ein Dreieck.

Die Endhälften der Endopodite sind vom Penisende angefangen gleich nach außen gebogen, sodaß sie also nicht parallel laufen, sondern hornartig auseinanderstehen.

Ischiopodit des 7. Beinpaares des ♂ innen deutlich, aber leicht eingebuchtet und dahinter mit ziemlich spitzem Endzahn, diesem gegenüber das Meropodit mit dreieckiger Ecke.

¹⁾ *Bullet. soc. zoolog. France. Paris 1889, t. XIV p. 126.*

²⁾ *Revue biol. Nord France, N. 8, 1889. Lille.*

Ein wichtiges und bisher unbekannt gebliebenes Merkmal der Gattung *Eluma* liegt also in einer Kneifvorrichtung des 7. männlichen Beinpaares, indem der genannte Zahnvorsprung am Ende des Ischiopodit sich gegen einen Höcker des Meropodit bewegen kann und beide einen dazwischen kommenden Gegenstand festzuhalten vermögen. Das betr. Ischiopodit ist aber überhaupt im Vergleich mit dem der übrigen Beinpaare durch seine Länge und Biegung ausgezeichnet. Im 1. Beinpaare stimmen beide Arten überein und erwähne ich besonders, daß sich daselbst innen zwischen einer aus Stachelborsten bestehenden unteren Sohlenbürste und einer aus zahlreichen, dicht geordneten feinen Borsten gebildeten inneren Putzbürste 3—4 starke Stachelborsten finden, welche am Ende schaufelartig oder handförmig in 5—6 Spitzen gespalten sind.

2. Gatt. *Syspastus* B. L.

Auch von *Syspastus* war bisher nur die einzige Art *brevicornis* Ebner bekannt, welche ich selbst von der Insel Corsika besitze. Kürzlich erhielt ich mehrere Stücke durch Prof. H. Simroth aus Sorgono in Sardinien und danke ihm auch hier für die freundliche Überlassung derselben. Wenn ich in den Pleopoden des ♂ keine Unterschiede von denen des *brevicornis* aus Corsika gefunden habe, so will das bei dem einfachen Bau derselben doch nicht viel sagen gegenüber einigen anderen Merkmalen, welche eine artliche Trennung rechtfertigen:

brevicornis Ebner.

sardous n. sp.

Oberfläche des Kopfes einfach punktiert, ohne Höckerbildungen

Oberfläche des Kopfes mit zwei bogigen Quereindrücken zwischen den Ocellenhäuten und mit erhobenen Höckerchen, welche kräftige Börstchen tragen. Die Höckerchen bilden vier nicht ganz regelmäßige Reihen, nämlich zwei vor und zwei hinter den Quereindrücken.

Pleonsyntergit dicht und deutlich punktiert, ohne Längs- und Querfurchen, ohne Wülste und ohne Höckerchen, nur mit sehr kurzen Börstchen.

Pleonsyntergit außer einer Längsfurche mit 4 deutlichen Querfurchen, welche die Verwachsung aus einzelnen Segmenten andeuten. Zwischen den Querfurchen erheben sich 5 Paar paramediane Wülste, welche dem 1.—5. Pleonsegment entsprechen. Auf diesen Wülsten und auch noch weiter außen finden sich zerstreute, borstentragende Höckerchen. Trunkusepimeren mit feiner Randfurche. Telson mit zerstreuten Höckerchen.

Trunkusepimeren ohne Randfurchen.

Telson glatt, dicht punktiert.

Die Antennengeißel der *Syspastus* beschreibt Budde-Lund als „obscure biarticulatum“, was für die Lupenansicht auch ganz bezeichnend ist. Mikr. sieht man aber sofort, daß das kleine Endglied in einer sehr deutlichen typischen Gelenkgrube sitzt, also sehr scharf vom 1. Geißelglied abgesetzt ist. Dem 7. Beinpaar des ♂ kommt bei beiden Arten keine besondere Auszeichnung zu, es ist namentlich am

3.—5. Glied unten mit sehr dicken Stachelborsten besetzt, welche sich am Ende in 2—3 Spitzen teilen.

Die Kopulationsorgane des ♂ bestehen nur aus den Propoditen und Endopoditen des 2. Caudalsegmentes und zwar stellen die Endopodite einfache, sehr lange Stäbe vor. Ein Processus subpleonalis des 7. Trunkussternit ist nicht vorhanden. Die Exopodite der Pleopode sind auffallend quer viereckig und es enthalten die des 2. Caudalsegmentes in der Mitte der Außenhälfte je ein rundliches Stoma, während sich daselbst an dem Exopoditen des 3. und 4. C. Segmentes neben einander je zwei Stomata vorfinden. Die Exopodite des 5. Segmentes enthalten wieder je ein Stoma, welches mehr in die Quere gedehnt ist. Die Formel der caudalen Stomata lautet also: $0 + 2 + 4 + 4 + 2$. Sie ist die gleiche bei beiden *Sypastus*-Arten. Budde-Lunds Beschreibung der Caudalsegmente ist nicht recht klar, er sagt zwar ganz treffend „pedes caudales primi paris desunt“ aber im Widerspruch dazu „ramus exterior quinque (!) priorum parium opercularis et trachea ampla instructus“. In Wirklichkeit sind also die Exopodite des 2.—5. Caudalsegmentes als große deckelartige Platten ausgebildet, während die des 1. recht klein sind, queroval und dicht mit Spitzen besetzt, aber ohne Atmungsorgane. Was nun die „trachea“ betrifft, so ist diese Bezeichnung anatomisch nicht haltbar, daher ich auch den Ausdruck Stoma in Anwendung brachte. Die Atmungsorgane von *Sypastus*, welche sich mehr als die aller anderen Isopoden, ja auch wohl aller andern Crustaceen an diejenigen der Tracheaten anschließen, sind hoch entwickelt und zeigen eine erstaunliche Ähnlichkeit mit denen der Scutigерiden unter den Chilopoden. Ganz wie dort führt nämlich das Stoma in eine Atemhöhle und in diese münden Tracheen in großer Zahl ein. Ganz wie dort gehen auch diese Tracheen mehrfach dichotomische Verzweigungen ein, entbehren der Spirallung und enden ebenfalls mit abgerundetem Ende, ohne kapillarartige Endverzweigungen zu bilden. Diese *Sypastus*-Tracheen strahlen von der Atemhöhle nach allen Richtungen in dichten Büscheln aus, am 3. und 4. Segment in 2 dichten Büscheln an jedem Exopodit. Die Unterschiede gegenüber den Scutigерiden liegen einmal in dem einfacheren Stoma-Bau, dann auch in der Beschaffenheit des Bodens der Atemhöhle, indem diese kein regelmäßiges Sieb darstellt, sondern einen faltigen Sack mit verschiedenartigen Ausstülpungen, sodaß an jede größere Ausstülpung sich ein Paket von ausstrahlenden Tracheen anschließt.

Ferner ist noch bemerkenswert, daß das 2. und 3. Caudalsegment eine verhältniß große Bauchplatte entwickelt haben, welche für die männlichen Endopodite des 2. Segmentes von Wichtigkeit sind. Diese liegen unter etwa rechtem Winkel gegen das Propodit gebogen und greifen angelegt über das Bereich des 2.—4. Caudalsegmentes. Diese stabförmigen Kopulationsorgane erhalten eine dreifache Stütze:

1. durch einen Medianhöcker am Hinterrand des Sternit des 2. Caudalsegmentes,
2. durch einen länglichen, in der ganzen Mediane des 3. Segmentes sich erstreckenden Längswulst, welcher mit Haarspitzen und langen Stützstäben dicht bekleidet ist,
3. durch tasterartige Endopoditfortsätze, welche ebenfalls mit Haarspitzen bekleidet sind und bei säbelartiger Biegung nach innen gerichtet. Während der

mediane Höcker und der Längswulst ein Unterlager schaffen, verhindern die tasterartigen Endopoditfortsätze ein seitliches Ausweichen der Stabendopodite.

Endlich verdient noch eine Merkwürdigkeit an den Basalia des 7. Beinpaares bei *Syspastus* der Erwähnung:

Im 12. Isopoden-Ansatz (Archiv f. Nat. 1908) und im 13. Aufsatz (zool. Anzeiger 1908 N. 5/6) habe ich auf die an der Außen- und Vorderfläche der Basalia des 7. Beinpaares in beiden Geschlechtern vorkommenden Schrilleisten der Trichonisciden hingewiesen. Es ist gewiß der Ausdruck einer gewissen Verwandtschaft mit dieser Familie, wenn ähnliche Gebilde auch bei *Syspastus* vorn an den Basalia des 7. Beinpaares vorkommen, hier jedoch in noch vollendeterer Ausprägung. Diese *Syspastus*-Basalia enthalten nämlich der ganzen Länge nach, unterhalb der Mittellinie der Vorderfläche eine tiefe Längsrinne und beide Ränder derselben sind mit einem Streifen von Schrillblättchen besetzt, wobei aber der obere Streifen der bedeutend stärkere ist. Er enthält eine dichte, aber in ungefähr drei Reihen verteilte Masse höchst zarter Blättchen in Form langer schmaler und dünner Zungen. Die meisten derselben sind in der Grundhälfte ungefähr gleichbreit, verbreitern sich aber bedeutend und allmählig in der Endhälfte und sind an dem wegen seiner außerordentlichen Feinheit selbst bei ca. 300 f. V. noch schwer erkennbaren Endrand breit abgerundet. Die Seitenränder sind sehr viel derber und leicht erkennbar. Diese langen Zungenblättchen greifen bis über die Mitte der Längsrinne und sind mit ihren Enden wenig entfernt von den Enden der also in entgegengesetzter Richtung entgegenkommenden Blättchen des unteren Streifens am Rinnenrande. Die letzteren Blättchen erreichen kaum die halbe Länge der oberen. An den Enden beider Reihen von Schrillblättchen, d. h. also auch an den Enden der Längsrinne werden die Blättchen schnell bedeutend kleiner und schmaler und gehen schließlich in gewöhnliche Haarfortsätze über. Es liegt auf der Hand, daß die Längsrinne, einer Trommel vergleichbar, als Resonanzboden wirkt.

3. Gatt. *Hyloniscus* n. g.

Im 13. Isopoden-Aufsatz habe ich durch Abgrenzung der Gattung *Androniscus* bereits einen Teil der früheren *Trichoniscus*-Mischgruppe ausgeschieden. Eine weitere, nicht minder notwendige Ausscheidung betrifft diejenigen Arten, welche ich hiermit als *Hyloniscus* durch folgende Definition zusammenfasse:

Kopf jederseits mit einem einzelnen großen Ocellus. Körper mit vielen verzweigten Pigmenten. Äußere Antennen mit mehrgliedriger Geißel, die einzelnen Glieder aber undeutlich gegen einander abgesetzt. Innere Antennen wie bei *Androniscus*. Tergite mit einer dichten Zellschuppenstruktur aus sehr vorragenden, abgerundeten oder dreieckigen Schüppchen bestehend. Telson trapezförmig, hinten abgestutzt. Gestalt der Trunkus- und Caudalsegmente wie bei *Trichoniscus*. 7. Beinpaar des ♂ ohne Zangenbildung, aber unten am Grunde des Meropodit mit einem abstehenden Fortsatz, dessen Spitze nach endwärts und innen gerichtet ist. (Derselbe entspricht vollkommen dem Fortsatz am 7. Beinpaare von *Philoscia* ♂.) Penismitte ohne Blättchen oder Spitzchen, das Ende nicht kelchartig, sondern schmal, fast spitz auslaufend. Die beiden Vasa deferentia vereinigen sich am Grunde des Penis zu einem gemeinsamen Ausführkanal, welcher den Penis auf

längerer Strecke durchzieht und schließlich in einen schmalen Längsspalt übergeht. Der Penis selbst ist lang gestreckt, nicht in die 1. Endopodite eingezwängt, sondern (im Vergleich mit Onisciden u. a.) verhältniß frei stehend, größtenteils gleich dick und erst am Ende länglich dreieckig zu einer Spitze verschmälert, viel länger als die 1. Endopodite. Die 1. Pleopode mit großen Propoditen, welche aus zwei (3) Abschnitten bestehen, einem ovalen, abgerundeten äußeren, dessen Außenhälfte beschuppt ist und einem durch eine starke Hinterrandbucht abgesetzten inneren, der nach hinten in einen dreieckigen Lappen vorragt. Die 1. Endopodite sind auffallend kurz und werden vollständig verdeckt von den großen Exopoditen. Der Grund der 1. Endopodite ist verdeckt durch die Innenlappen der 1. Propodite, im Übrigen haben die Endopodite ungefähr dreieckige Gestalt, sind eingliedrig und tragen eine starke Endborste. Sie reichen etwa bis zur halben Länge des Penis. Die 1. Exopodite sind im Ganzen ungefähr länglich, dreieckig, ungewöhnlich groß und ragen nach hinten noch über das Ende des Penis hinaus. Innen lagern sie sich deckelartig über die Endopodite und fügen sich zugleich ein zwischen den Penis und die dreieckigen Innenlappen der Propodite. Die zweigliedrigen Endopodite der 2. Pleopode des ♂ sind besonders dick, ragen mehr als doppelt so weit vor wie ihre Exopodite und sind im Endstück der Endglieder ausgehöhlt. Die queren deckelartigen 2. Exopodite sind nicht dreieckig ausgezogen und bedecken das 1. und den Grund des 2. Endopoditgliedes. Die 2. Propodite zeigen innen keine hammerartige Verbreiterung. Als typische Art ist *Trichoniscus vividus* C. K. zu nennen (= *germanicus* Verh.) (= *vividus* var. *montanus* Carl) *Hyl. narentanus* n. sp. (= *vividus* Verh. aus der Herzegowina.)

Die früheren *Trichonisciden*-Beschreibungen sind so mangelhaft, daß ich erst nach Erlangung eines größeren Materials und einer Serie typischer *vividus* die artliche Abweichung der Narenta-*Hyloniscus* feststellen konnte. Vom typischen *vividus*, dessen ♂ ganz einfache Antennen besitzt, unterscheidet sich *narentanus* namentlich durch das stark verdickte, ausgehöhlt und neben der Aushöhlung angeschwollene 4. Antennenglied des ♂.

Ferner laufen die 1. Exopodite bei *vividus* dreieckig und fast spitz aus und besitzen im Endzipfel gar keine auffallende Struktur, nur vor demselben in der Mitte eine Gruppe zierlicher Wärzchen. Bei *narentanus* ist dagegen der Endteil der 1. Exopodite mehr abgerundet und an seiner ganzen Oberfläche mit welligen Höckerchen geziert. Der Fortsatz am Meropodit des 7. Beinpaars des ♂ ist ungefähr dreieckig, mit breitem Grunde und steht mit seinem zurückgekrümmten Ende weit vom Gliede ab. Bei *narentanus* ist er aber gedrungener, am endwärtigen Rande kurz und stark eingekrümmt, überragt von den Nachbarborsten, während er bei *vividus* recht stark absteht, am endwärtigen Rande lang und nur wenig gebogen, nicht von den Nachbarborsten überragt.

Dazu will ich noch bemerken, daß ich diese Eigentümlichkeiten des typischen *vividus* an Individuen aus dem Kalkgebiet von Rüdersdorf (Brandenburg) vom Elbgebiet und aus der Gegend von Kufstein (Nordtirol) untersucht habe und als vollständig übereinstimmend erweisen konnte. In der Abb. 42, welche J. Carl für das 7. Beinpaar des ♂ *vividus* gab, kommt, soweit es bei der geringen Vergrößerung möglich ist, die charakteristische Gestalt des Fortsatzes zum Ausdruck.

In einem späteren Aufsatz werde ich auf *Hyloniscus* und verschiedene neue Arten der Gattung zurückkommen. *Trichoniscus marginalis* Verh. gehört übrigens auch hierhin und besitzt ein sehr ähnliches 4. Antennenglied des ♂ wie *narentanus*, denselben kurzen Meropoditfortsatz des 7. Beinpaares und dieselbe dichte, wellige Struktur am Endteil der 1. Exopodite des ♂.

Hyloniscus mariae n. sp. möge vorläufig kurz charakterisiert werden: In Größe und Zeichnung dem *narentanus* sehr ähnlich, das 4. Antennenglied des ♂ aufgeschwollen. Der Fortsatz am Meropodit des 7. Beinpaares des ♂ ist noch gedrungener als bei *narentanus*, am endwärtigen Rand überhaupt nicht ausgebuchtet, weil das abgerundete Ende mehr nach innen gebogen ist. Die Nachbarborsten überragen diesen Fortsatz. Die Endteile der 1. Exopodite des ♂ sind dicht bekleidet mit rundlicher Zellstruktur, am Ende etwas abgestutzt und besonders dadurch ausgezeichnet, daß sie, (im Gegensatz zu allen anderen mir bekannten *Hyloniscus*-Arten,) stark nach unten umgebogen sind. Auch die Endabschnitte der 2. Endopodite weichen ab von denen des *narentanus*, indem sie schärfer abgesetzt sind, außen tief ausgehöhlt und etwas nach außen gebogen.

Vorkommen: *H. mariae* wurde von meiner Frau und mir in der Kalktatra bei Höhlenhain in feuchter, gemischter Waldung Anfang Juni gesammelt.

Hinsichtlich der Pleopoden-Endopodite am 1. und 2. Kaudalsegment des *Hyloniscus* ♂ bemerke ich noch, daß die Endborste der 1. Endopodite als ein rudimentäres 2. Glied angesehen werden kann, während am Grunde der 2. Endopodite der Innenteil der Propodite verhältnißlich stark abgesetzt ist und nicht als Grundglied der Endopodite angesehen werden darf. Ein Vergleich zwischen dem 1. und 2. Segment zeigt, daß der Innen- und Außenlappen des Propodit am 1. Segment stärker zusammenhängen als am 2.

4. Gatt. *Trichoniscus* m.

Ocellen vorhanden oder fehlend. 7. Beinpaar des ♂ einfach, ohne Fortsatz. Die 1. Propodite besitzen am Innenteil keinen dreieckig vorragenden Lappen. Die Exopodite der 1. Pleopode des ♂ haben keinen nach außen gebogenen Fortsatz, die Endopodite haben kräftige, längliche Grundglieder, während die Endglieder weit über die Exopodite hinausragen. Die Vasa deferentia treten getrennt in den Penis ein und verlaufen in demselben zunächst getrennt weiter und dann nur auf kurzer Strecke gemeinsam, um mit schmalen, langem Spalt auszumünden. Penis gegen das Ende verschmälert. Die Endopodite der 2. Pleopode des ♂ sind nicht verdickt und am Ende auch nicht besonders ausgezeichnet, sie haben schmale, einfach stabförmige, sich allmählig verschmälernde Endglieder. Telson trapezförmig, hinten abgestutzt oder ausgebuchtet.

Trichoniscus austriacus n. sp. ♂ 4 mm. ♀ $4\frac{1}{2}$ — $4\frac{4}{5}$ mm lg.

Rücken braun, mit grauer Marmorierung, das 1. und 2. Kaudalsegment querüber etwas aufgehellt. Trunkus besonders hoch gewölbt und Cauda besonders stark abgesetzt. Antennengeißel 4—5gliedrig. Jederseits 2 Ocellen hinter einander, in ziemlich bedeutendem Abstände, von schwarzer Pigmentmasse umhüllt, eins mehr zum Schauen nach vorne, das andere zum Sehen nach hinten geeignet. Tergite glatt, ungehöckert, mit zerstreuten Tastborsten besetzt, von denen nament-

lich außen auf den Epimeren eine Längsreihe von 4—5 längeren auffällt, im Übrigen ist der Rücken mit unechten, d. h. aus Zellschuppenstruktur entstandenen, leicht abreibbaren Schüppchen reichlich besetzt, was man im Präparat aber nicht überall wahrnimmt. Die Epimeren sind mit kleinen, spitzen Randborstchen in gleichmäßigen Abständen besetzt. Das 3. und 4. Glied am 1. Beinpaar des ♂ unten mit einem wenig abstehenden Schüppchenbesatz, das 2. Glied unten ohne Auszeichnung. Das 7. Beinpaar erwachsener Männchen ist oben am Carpopodit durch einen vorragenden leichten Buckel ausgezeichnet und gleichzeitig oben mit Schüppchen bekleidet. Besonders charakteristisch gestaltet ist der kurz vor der Mitte, d. h. etwas hinter der Vereinigung der Vasa deferentia durch eine quere Schnürfurche ausgezeichnete Penis, welcher sich hinter dieser Furche wieder erweitert und dann allmählig verschmälert. Sein Ende besitzt zwei Nebenlappchen und eine dieselben überragende Mittelspitze. In diese gehen die sehr fein quergestreiften Ausläufer zweier Wülste und nicht weit vor ihr endet der Penis-Mündungsspalt.

Die Exopodite der 1. Pleopode des ♂ greifen mit ihren deckelartigen Innenlappen in der Mediane über einander und lassen den größten Teil der stark entwickelten Außenlappen der außen ganz unbeschuppten Propodite frei. Vom Grunde gegen die Mitte sind die Exopodite deutlich erweitert, außen hinter der Mitte bogig eingebuchtet, während die dreieckigen Endzipfel über die Grundglieder der Endopodite hinausragen. Letztere werden also ganz von den Exopoditen verdeckt, sie sind vom Grunde gegen das Ende allmählig verschmälert und auch an diesem noch viel breiter als der Grund der sehr langen und stabartig dünnen Endopoditenglieder, welche ungefähr die Länge der Grundglieder erreichen, nackt sind, allmählig immer mehr verschmälert und nur am Ende in einige feine Fäserchen geteilt. Die kurzen Exopodite der 2. Pleopode sind nicht in Zipfel ausgezogen, am Endrand fein gewimpert. Die 2. Endopodite sind undeutlich zweigliedrig, indem die kleinen Grundglieder nur wenig abgesetzt erscheinen, sie laufen, sich immer mehr verdünnend, peitschenartig aus und erreichen die dreifache Länge der Exopodite.

Vorkommen: *Tr. austriacus* ist in den Südostalpen eine verbreitete Art und von mir gesammelt worden an den Weißenseer Seen, bei Pontafel, Fiume; in Tirol bei Lienz und im Val Sugana.

Trichoniscus sorrentinus n. sp. ♂ 3³/₄ mm. ♀ 5 mm lg.

Braun, der Kopf graugelblich netzig-gefenstert, Trunkus in der Mitte braun und graugelblich marmoriert, die Epimeren braun, die 2.—7. innen mit hellem Längsfleck. Cauda braun, am Grunde (im Bereich des 1.—3. Segmentes) der Quere nach aufgehellt. Unterfläche und Beine weißlich, ungefleckt. Rücken etwas glänzend, Trunkus unregelmäßig zerstreut gehöckert, in der Mitte und auf den Epimeren, doch bleiben die Hinterränder ohne Höckerchenreihe, nur am 5.—7. Segment sind sie sehr fein gekerbt. An den Epimeren des 3.—7. Segmentes macht sich eine erhobene schräge Falte bemerkbar, welche am 6. und 7. Segment besonders kräftig ist. Die Falte beginnt am Grunde der Epimeren ungefähr in deren Mitte und biegt schräg nach außen gegen die Hinterecken ab, während neben ihr der Hinterrand am Grunde der Epimeren etwas eingedrückt ist. Kaudalsegmente glatt und glänzend, nur am 1. einige schwache Rauheiten. Ocellen jederseits 2 hinter einander, welche ziemlich nahe an einander gerückt sind. Antennengeißel 4gliedrig, das 1. und

2. Glied ungefähr gleich lang, das 3. erheblich länger, das 2. und 3. mit einigen angelegten Sinnesstäbchen. Die Höckerchen des Trunkus machen sich mikr. als rundliche Schuppen-Körner bemerkbar, während die Hinterränder größtenteils nackt sind und nur an den Epimerenhinterecken einige wimperartig vorragende Tastborsten aufweisen, 6 jederseits am 7. und 2—4 jederseits am 1.—6. Segment. An allen Seitenrändern stehen in regelmäßigen Abständen kleine dreieckige Schüppchen. An der Stelle der genannten Epimerenfalten bemerkt man mikr. eine feine Naht, welche ebenfalls in der Mitte des Epimerengrundes aufhört. Eine Zellschuppenstruktur habe ich namentlich an den Epimeren bemerkt, doch ist sie im Ganzen schwach entwickelt.

Telson trapezförmig, hinten deutlich ausgebuchtet.

1. Beinpaar des ♂ unten am 3. und 4. Glied mit einem deutlich abstehenden, dichten Schüppchenbesatz, am 4. Gliede unten vier Stachelborsten, deren längste am Ende in zwei Spitzchen geteilt ist. 2. Glied unten einfach. 7. Beinpaar des ♂ ohne Fortsatz, das 3. Glied oben etwas wulstig über das 4. hinausragend. Das 4. Glied zeigt in der Grundhälfte unten eine leicht vorragende, mit sehr kleinen Spitzchen besetzte Schwiele. Propodite der 1. Pleopode des ♂ am Außenrand des Außenabschnitt abstehend beschuppt. Die 1. Exopodite sind länglich, gegen das Ende allmählig etwas verschmälert, am Endrand etwas schräg abgerundet und außen mit abgerundetem Lappchen vorragend; in der Mediane greifen die Exopodite nicht übereinander, bedecken aber sonst vollständig die länglichen Grundglieder der 1. Endopodite, welche gegen das Ende allmählig verschmälert sind. Die Endglieder der 1. Endopodite sind noch etwas länger wie die Grundglieder und ragen sehr weit über die Exopodite hinaus. Sie verschmälern sich ganz allmählig bis zu ihrem fast spitzen Ende und haben eine bemerkenswerte Struktur, nämlich feine aber deutliche, parallele Längsstreifen und außerdem feine, z. T. aus Pünktchen bestehende Querriefen. Der Penis zeigt keine auffallende Quereinschnürung und ist (im Vergleich mit *austriacus*) überhaupt viel schwächer entwickelt, am Ende läuft er mit einfacher abgerundeter Spitze aus. Die Vasa deferentia verlaufen fast bis zur Mitte des Penis als getrennte Kanäle, während die Ausmündung wieder durch einen Längsspalt erfolgt.

Die Endopodite der 2. Pleopode sind deutlich zweigliedrig, das Endglied verläuft gerade und einfach stabförmig unter allmählicher Verschmälерung und ist am Ende fein abgerundet. Die 2. Endopodite sind ungefähr dreimal so lang wie die queren, deckelartigen Exopodite.

Vorkommen: Zahlreiche Stücke sammelte ich am 21. IV. in einer der tiefen Tuffschluchten von Sorrent unter Tuffstücken, darunter auch mehrere Weibchen mit Embryonen und einige halbwüchsige Individuen.

Trichoniscus matulici var. *stygiavagus* Verh. aus Höhlen der Süd-Herzegowina ist mit *sorrentinus* nahe verwandt. (Jedenfalls auch der typische, oberirdische *matulicii*, von dem ich aber noch kein ♂ näher untersucht habe.)

Die braunen Pigmentverzweigungen des Rückens fehlen fast vollständig. Am Kopfe finden sich jederseits zwei in schwarze Pigmentmasse gehüllte Ocellen. Die Beine und Pleopode des ♂ stimmen so vollständig mit denen des *sorrentinus* überein, daß man glauben könnte, *stygiavagus* sei nur eine Varietät desselben. Das ist

aber nicht der Fall, denn einmal fehlen an den Hinterrändern der Trunkusepimeren des *stygivagus* die genannten vorragenden Tastborsten am 6. und 7. Segment vollständig, während am 1.—5. höchstens eine einzelne vorkommt und dann ist die Zellschuppenstruktur reichlicher vertreten und die einzelnen Schüppchen sind fein aber deutlich radiär gestreift, eine Struktur, die ich bei *sorrentinus* nur sehr schwach angedeutet sah.

Trichoniscus inferus n. sp. 3—3½ mm lg. Ganz weißlich, ohne verzweigte Pigmente, nur die 2 jederseits am Kopfe hinter einander gelegenen Ocellen von schwarzem Pigment umhüllt. Rücken mit zerstreuten, abstehenden Börstchen bekleidet, welche teilweise zu 2—3 bei einander stehen. Hier und da finden sich auch vereinzelte Höckerchen, besetzt mit körnchenartigen, rundlichen Schüppchen, aber viel spärlicher als bei den beiden vorigen Arten. Seitenränder der Epimeren mit kleinen Schuppenspitzen in Abständen besetzt, Hinterränder der Segmente nackt, auch an den Epimeren hinten keine abstehenden Borsten. Zellstruktur des Rückens namentlich an den Epimeren deutlich, aber nicht eigentlich schuppig. Antennengeißel 4gliedrig, das 2.—4. Glied schwach gegen einander abgesetzt, sodaß man die Geißel auch zweigliedrig trennen könnte. 7. Beinpaar des ♂ ohne Fortsatz, das 4. Glied oben am Ende mit einem Büschel gedrängt aneinanderstehender Spitzchen. Telson breit trapezisch, hinten gerade abgestutzt und mit 5 Börstchen besetzt. Die 1. Pleopode des ♂ sind sehr charakteristisch gestaltet: die in der Mediane mit ihren inneren Lappen etwas über einander greifenden Endopodite sind in der Grundhälfte fast viereckig, springen dann außen in einen abgerundeten Lappen vor und sind in der innen befindlichen gegen das Ende verschmälerten und abgerundeten Endhälfte nur halb so breit wie in der Grundhälfte. Jener Lappen ist durch eine tiefe bogige Bucht von der Endhälfte getrennt. Die Grundglieder der Endopodite werden wieder vollständig verdeckt durch die Exopodite, während die Endglieder diese sehr weit überragen, am Grunde kaum schmaler sind als das Ende der Grundglieder und sich gegen ihr Ende ganz allmählig und gleichmäßig verschmälern. Im Übrigen zeigen die Endopodit-Endglieder keine Längs- oder Querstreifen und sind am Ende fast zugespitzt. Die Endopodite der 2. Pleopode laufen in lange, dünne Stäbe aus.

Vorkommen: Bei Herkulesbad entdeckte ich im Innern der Räuberhöhle 1 ♂ und 2 ♀ im April 98. Durch die spärlichen Rückenknötchen und die sehr abweichenden 1. Pleopode des ♂ ist diese Art von *stygivagus* leicht zu unterscheiden.

IV. Zur vergleichenden Morphologie und Biologie.

a) Das 1. Beinpaar scheint bei den Land-Isopoden in beiden Geschlechtern ganz allgemein als Putzfuß zur Verwendung zu kommen, wenigstens habe ich bis jetzt keine Form beobachtet, welche nicht irgend eine dem Putzen der Kopfgliedmaßen dienliche Vorrichtung besäße. Besonders verbreitet ist jene Form des Putzapparates, welche durch Abb. 10 erläutert wird, wobei also das Propodit eine aus steifen, parallelen Borsten bestehende Bürste an der Unterfläche führt, während das Carpodit durch lange Grannen ausgezeichnet ist, welche sich an der

Innenfläche vorfinden, in der Umgebung einer Mulde, sodaß sich die Grannen vor der Mulde mehr nach endwärts, die über ihr befindlichen mehr nach unten richten, wobei die längsten Grannen in der Form eines oft sehr zarten Kämmchens am Endrand des Carpopodit vorragen und zwar innen unten. Der Grund der Grannen wird geschützt durch Haare oder Schüppchen (Abb. 10 d). Grannen und Grannenkämmchen sowie die Bürsten vermögen durch Reiben die Seiten des Kopfes und die Enden der Mundwerkzeuge von anhaftenden Teilchen zu säubern. Bei verschiedenen *Oniscoidea* habe ich die putzende Tätigkeit des 1. Beinpaars direkt beobachtet, bei *Oniscus* sah ich auch noch das 2. und seltener 3. Beinpaar durch Hin- und Herwischen sich an der Säuberung der Gliedmaßen beteiligen. Außerdem sind das 1.—3. Beinpaar als Hilfswerkzeuge bei der Nahrungsaufnahme tätig.

b) Das 7. Beinpaar ist bei zahlreichen männlichen Landasseln mit einer oder mehreren Auszeichnungen versehen, welche nach Gattungen und Arten recht verschieden sein können und daher ein besonderes systematisches Interesse beanspruchen. Während uns die *Androniscus*-Arten (vergl. Abb. 1 im 13. Aufsatz, N. 5/6, 1908 des zoolog. Anzeigers) eine hoch entwickelte Zangenbildung zwischen Mero- und Carpopodit vorführen, ist bei *Eluma* eine Zwickvorrichtung zwischen dem Ischio- und Meropodit zu Stande gekommen (Abb. 64). Häufiger sind die Fälle in welchen nur ein Glied des 7. Beinpaars besonders ausgezeichnet ist und daher keine Zwick- oder Zangenvorrichtung sondern eine einfache Stütze vorliegt. Besonders bemerkenswert ist in dieser Hinsicht der Fortsatz, welcher unten am Grunde des Meropodit angetroffen wird und bei einer nach den Arten verschiedenen Gestalt mit seiner Spitze doch meistens nach innen gebogen ist. Einen hübschen Fall von unabhängiger Entwicklungsgleichheit bieten uns hier die Gattungen *Philoscia* (Abb. 24, 25, 26, 29 und 30), sowie *Hyloniscus* (Abb. 35, 38 und 39), welche an ganz gleicher Stelle dieselbe Fortsatzbildung zu Tage treten lassen, obwohl die verwandten Formen beider Gattungen dieser Bildung entbehren, oder teils (wie *Androniscus*) eine andersartige Auszeichnung aufweisen. Da jeder nähere verwandtschaftliche Zusammenhang zwischen *Hyloniscus* und *Philoscia* fehlt, müssen die Meropoditfortsätze aus gleichem Bedürfnis unabhängig von einander entstanden sein.

Bei *Armadillidium*-Arten trifft man am 7. Beinpaar des ♂ verschiedene Verkrümmungen, Aushöhlungen, Anschwellungen oder auch kleine Fortsätze. Ferner ist es bemerkenswert, daß sich bei vielen *Euporcellio*-Arten am Carpopodit oben eine kantige oder messerartige Längsvorwölbung findet, während sonst die Auszeichnungen des 7. Beinpaars gewöhnlich an der Unterfläche zu finden sind.

c) Die Bauverschiedenheiten der männlichen Pleopode des 1. und 2. Caudalsegmentes habe ich bei einer ganzen Reihe von Arten hervorgehoben und auch als für Gattungscharakteristik wichtig nachweisen können. Damit ist ihre systematische Bedeutung aber noch nicht erschöpft, vielmehr können namentlich die 1. Pleopode auch für höhere Verwandtschaftsgruppen wichtig sein. Besonders muß ich hier hinweisen auf den Gegensatz zwischen den Trichonisciden einerseits und den übrigen hier behandelten Asseln; Onisciden, Porcellioniden u. a. andererseits. Bei den Trichonisciden (Abb. 40, 46 und 52) hat der Penis eine verhältnißlich

freie Lage innegehalten, er tritt in keinen näheren physiologischen Zusammenhang mit den Endopoditen der 1. Pleopode, einerlei ob er diese überragt oder nicht. Die Endglieder der 1. Endopodite sind (soweit sie nicht zu einer Borste verkümmerten, Abb. 46) gegen die Grundglieder stark abgesetzt und frei auf ihnen beweglich. Sie enthalten keine Rinnenbildung und die Grundglieder entbehren der Schrägmuskulatur.

Ganz anders verhalten sich Onisciden, Porcellioniden und Verwandte, indem bei ihnen die Grund- und Endglieder der 1. Endopodite zu einem steifen Ganzen fest verwachsen sind. Die Verwachsung wird aber durch eine Kante oder einen schrägen Wulst mehr oder weniger auffallend angezeigt (y Abb. 31). Außerdem besitzt das Grundglied starke Schrägmuskeln (Abb. 21 m, m 2, Abb. 31, 53, 66, 69), welche niemals über jenen schrägen Wulst hinausgehen, der übrigens als ein Rest eines ehemaligen Gelenkes betrachtet werden kann. Der Penis hat nicht die freie Lage wie bei den Trichonisciden, sondern wird von den 1. Endopoditen geführt, indem seine Seiten wie Kanten in eine innere Längsrinne der Endopodite eingreifen, was am Ende des Penis, wo die beiden Endopodite sich stark nähern, besonders auffällig ist (Abb. 53).

Diese Führung dient einem besonderen physiologischen Erfordernis, nämlich der Überleitung des Spermas in Spermarinnen (r Abb. 21), welche sich grundwärts an die Penisöffnung o anschließen und den Endabschnitt der 1. Endopodite bis zu deren Ende durchziehen. Aus diesen Verhältnissen erklärt es sich, weshalb bei den hierhin gehörigen Gruppen der Penis stets von den 1. Endopoditen überragt wird. Die Spermaentleerung in der Endopoditrinne scheint gleichzeitig mit der Kontraktion der Schrägmuskeln zu erfolgen, durch welche die Endopodite gekrümmt und aneinander gedrängt werden. Die verschiedenartigen Auszeichnungen der Enden der Endabschnitte der 1. Endopodite, wie Fortsätze, Stachel, Lappen, Gruben, Borsten, Stäbchen, Haare (Abb. 22, 28 u. a.) stehen in Zusammenhang mit der Übertragung des Spermas aus den sich auseinanderspreizenden Endopoditen in die Receptacula.

d) Schrillapparate an den Basalia des 7. Beinpaares beider Geschlechter der Trichonisciden besprach ich im 12. Isopoden-Aufsatz, Archiv f. Nat. 1908, konnte aber vorläufig keine direkte Beobachtung über Lautäußerungen mitteilen. Inzwischen beobachtete ich dieselben Schrilleisten der Basalia auch am 7. Beinpaar von *Ligia* und habe oben die entsprechenden Bildungen von *Syspastus* beschrieben.

In diesem Sommer wurde mir die erfreuliche Überraschung zu Teil, zum ersten Male eine Landassel als wirklich stimmbegabt zu belauschen. Im Frühling hatte ich auf Sicilien zahlreiche *Armadillo officinalis* gesammelt und etwa 1¹/₂ Dutzend lebend mit nach Hause gebracht. Ich hielt sie in einer weitläufigen Glaskapsel und gab ihnen befeuchteten Sand und einige Steinstücke, unter welchen sie sich nach Bedürfnis verbergen konnten. Eines Tages als ich mit der Beobachtung meiner Pfleglinge beschäftigt war, glaubte ich ein merkwürdiges Geräusch wahrzunehmen. Bei genauerem Hinhorchen merkte ich jedoch, daß ein Knistern von den welken Blättern ausging, welche ich den Kugeltieren unter anderm zur Nahrung geboten hatte, auch drangen Geräusche aus dem Hause und von der Straße an

meine Ohren, welche mich zweifeln ließen. Meine Zweifel verwandelten sich aber alsbald in stauende Gewißheit, als ich eine der lebenden Kugeln zwischen die Finger nahm und nun vor meinem Ohr ein schrilles Geräusch wahrnahm, das sich wie ein durch Reiben einer Leiste gegen eine Feile entstehendes scharfes Sausen kundgab. Von 15 erwachsenen *Armadillo* beiderlei Geschlechts gaben nach fortgesetzter Prüfung allmählich alle dieses Geräusch von sich, wobei noch zu betonen ist, daß wenn die geschlossene lebende Kugel zwischen den Fingern hin und her gedreht wird, in unregelmäßigen Absätzen ein stoßweises Sausen zu hören ist, welches man nur schwach vernimmt, wenn das Tier vor uns auf dem Tische liegt, das sich aber recht kräftig bemerkbar macht, wenn man die Kugel vor das Ohr bringt. Neben diesem schrillen Sausen kann man noch feines Knistern unterscheiden, welches teils daher rührt, daß sich die Segmentränder an den Fingern reiben, teils von dem hin und wieder vorkommenden schwachen Öffnen und wieder Zuklappen der Kugel. Manche Individuen sind zunächst stumm, fangen aber an zu musizieren, wenn man die Kugel einige Zeit durch die Finger gehen läßt oder sie ein wenig andrückt.

Diese Geräusche, welche noch ganz besonders dadurch überraschen, daß sie einem abgeschlossenen Raum entstammen, in welchem sich bekanntlich alle bewegungsfähigen Gliedmaßen vorfinden, habe ich nur bei den eingekugelten *Armadillo* wahrgenommen, nicht bei den umherlaufenden Individuen. Es erscheint daher zunächst nicht ganz leicht, die Frage zu beantworten, durch Reibung welcher Körperteile dieses Sausen hervorgebracht wird.

Armadillo officinalis besitzt am Carpopodit des 1. Beinpaares innen vorn eine scharf ausgeprägte, starke Putzbürste und als besondere Merkwürdigkeit an den unteren Backen noch einen mit verfilzten Härchen bekleideten Höcker, der seiner Lage nach als ein Putzfilz zum Säubern der Putzbürste angesprochen werden darf, zumal ich in dem Filz auffallend viele Fremdkörperchen bemerkte, welche dort jedenfalls durch Anreiben des 1. Beinpaares haften blieben.

Es lag nun der Gedanke nahe, daß die Auszeichnungen des 1. Beinpaares auch bei den Lautäußerungen eine Rolle spielen möchten. Das ist aber nicht der Fall, denn bei einem Individuum, an dem ich die Endhälften des 1. Beinpaares entfernte, war bald darauf das schrille Sausen wieder in normaler Weise zu vernehmen.

Die Muskelkraft, mit welcher die Tierchen sich zur Kugel einrollen, ist eine überraschend große, sodaß es nicht ganz leicht ist die Tiere im lebenden Zustand mit den Fingern auseinander zu bringen, ohne ihnen dabei einen Schaden zuzufügen. Bei diesem Auseinanderbringen gaben einzelne Individuen eine intensiv riechende Flüssigkeit aus dem Munde ab.

Nach verschiedenen Versuchen gelang es mir festzustellen, wie die merkwürdigen Geräusche zu Stande kommen und zwar dadurch, daß ich die Kugel nur ganz wenig lüftete, gerade so viel, um einen Einblick in die innere Höhlung zu gewinnen. Meist war auch dann nichts Auffälliges wahrzunehmen; endlich aber sah ich ein Weibchen, welches das 4. und 5. Beinpaar wirbelnd oder zuckend von außen nach innen und zugleich von unten nach oben und umgekehrt hin und her bewegte, während die Bewegung dieser beiden Beinpaare gleich-

artig erfolgte und zugleich das Sausen hörbar wurde. Dasselbe Schauspiel konnte ich dann bei mehreren Individuen gewinnen und zwar bei beiden Geschlechtern. Einmal habe ich auch eine wirbelnde Bewegung des 7. Beinpaares wahrgenommen.

Im Juni und Juli setzten die Weibchen ihre Larven ab und Anfang August fand ich nach der vollständigen Schlüpfung der 1. Brut die Mehrzahl meiner Entwickelten stumm, während 3 ♀, deren leichte Bauchflächenschwellung den Beginn der Entwicklung der 2. Brut anzeigt, wieder kräftiges schrilles Sausen vernehmen lassen. Es scheint somit, als wenn das Schrillen mit der zunehmenden Brutentwicklung sich ebenfalls steigern würde.

Die an den 7. Beinen der Trichonisciden nachgewiesenen Schrillorgane kommen bei *Armadillo* nicht vor und auch sonst habe ich an den Beinen nichts Außerordentliches entdecken können. Dagegen muß ich auf Längsreihen von feinen Blättchen hinweisen, welche sich in dem Gebiet zwischen Basalgelenken der Basalia hinziehen und bei allen von mir untersuchten *Oniscoidea* vorkommen. Diese Blättchenreihen sind vortrefflich geeignet infolge ihrer dichten Anordnung und ihrer nach außen gerichteten Enden das Andringen von Milben und ähnlichen Schmarotzern gegen die Bauchfläche, also auch gegen den mit Embryonen gefüllten Brutraum zu erschweren. Obwohl diese Blättchenreihen mikr. außerordentlich an diejenigen der Basalia des 7. Beinpaares der Trichonisciden u. a. erinnern, können sie bei sich nicht einrollenden Asseln als Schrillorgane dennoch nicht in Betracht kommen, weil sie nicht in entsprechende Berührung mit den Basalia zu gelangen vermögen. Anders gestaltet sich die Sachlage aber, wenn der Körper sich einzurollen vermag, weil alsdann die Blättchenreihen an die vorhergehenden Basalia gedrängt werden. Diese haben bei *Armadillo* dem entsprechend den Blättchenreihen gegenüber eine leichte Ausbuchtung.

Ich habe also die Überzeugung gewonnen, daß die Schrilleisten von *Armadillo* höchstens etwas verstärkt sind gegenüber andern nicht schrillenden Formen, im Wesentlichen aber keinen zu diesem Zwecke entstandenen Apparat darstellen. Vielmehr haben bereits vorhandene Gebilde im Zusammenhang mit der aus der Kuglung sich ergebenden stärkeren Aneinanderpressung der Beine eine neue Funktion plötzlich übernehmen können. Aus meiner Erklärung ergibt sich nun von selbst, weshalb nur ganz oder fast ganz eingerollte *Armadillos* zu pfeifen vermögen.

Bei *Armadillidium vulgare* und *nasutum*, welche ich daraufhin prüfte, habe ich kein Schrillen wahrnehmen können. Ein ♀ von *Armadillo* dagegen ließ das Schrillen einmal $\frac{1}{4}$ Minute ununterbrochen erschallen, wobei die einzelnen Stöße, welche also vom Hin- und Herschwingen der Beine herrühren, kaum zu unterscheiden waren.

Armadillo officinalis wird in der Freiheit sich wahrscheinlich noch lauter betätigen, da wir ihm in der Gefangenschaft schwerlich alles das bieten können, was ihm in seinen Heimatlanden erwünscht und notwendig ist. Daß die Geschlechter sich durch Schrillen anlocken, ist sehr wahrscheinlich. Da aber *A. officinalis* sich gern gesellig unter Steinen aufzuhalten pflegt, liegt der Gedanke nicht fern, daß eine ganze pfeifende *Armadillo*-Gesellschaft sich in ihrem Versteck gegen gewisse Schreckgestalten der „Unterwelt“ zu wehren vermag.

Erklärung der Abbildungen.

Allgemein gültige Abkürzungen sind folgende:

S. = Segment,
ca = Carpopodit,
prp. = Propodit,
me = Meropodit,
isch = Ischiopodit,
B = Bein
ste = Sternalspange,
r = Spermarinne,
tr = Tracheen.

dr = Drüsenporen,
bsp = Basopodit,
en = Endopodit,
ex = Exopodit,
pf = Porenfeld,
vd = vas deferens,
p = Penis,
oe = Öffnung desselben.

Abb. 1 und 2 *Philoscia ericarum* n. sp.

1. Zellschuppenstruktur vom 5. Trunkustergit, mit drei Poren von welchen die Schuppen abgebrochen sind.
2. Epimerenstück des 5. Trunkustergit mit vier Drüsenporen und drei echten Doppelbogenschuppen.

Abb. 3 *Oroniscus helveticus* Verh. Zellstruktur und Spitzen aus dem 5. Trunkustergit.

Abb. 4 *Philoscia muscorum affinis* n. subsp. Linke Epimere des 7. Trunkussegmentes mit dem vollständigen Porenfeld. x Porenfeldlinien, y Randfurche.

Abb. 5. und 6 *Oroniscus calcivagus* n. sp.

5. Vorderes Stück der linken Epimere des 7. Trunkussegmentes mit dem vorderen Gebiet des Drüsenporenfeldes.
6. Die ganze linke Epimere des 7. Trunkussegmentes.

Abb. 7 und 8 *Philoscia apenninorum* n. sp.

7. Vorderhälfte der linken Epimere des 2. Trunkussegmentes. (Die Zellschuppenstruktur ist nur vorn angegeben).
8. Grenzgebiet des Ischio- und Meropodit des 7. Beinpaares ♂.

Abb. 9 *Oroniscus helveticus* Verh. Die ganze linke Epimere des 7. Rumpfsegmentes.

Abb. 10 *Chaetophiloscia elongata* (Dollf.) ♂. Carpopoditenteil und Propodit des 1. Beinpaares mit dem Putzapparat, bestehend aus der Bürste b, dem Grannen-Kämmchen a und dem Schutzstachel c.

Abb. 11. *Philoscia ericarum* n. sp. Hakige Sohlenborsten vom Carpopodit des 1. männlichen Beinpaares.

Abb. 12 *Philoscia germanica* Verh. Sohlenborsten desselben Carpopodit.

Abb. 13 *Chaetophiloscia sicula* n. sp. ♂ Ansicht von unten auf einen 1. Pleopod und Penis nebst Endstücken der vasa deferentia.

Abb. 14 und 15 *Chaetophiloscia glandulifera* n. sp. ♂.

14. Ansicht von unten auf einen 1. Pleopod und Penis.

15. ein 1. Laufbein.

Abb. 16 *Chaetophiloscia sicula* n. sp. Endstück vom Endopodit der 1. Pleopode des ♂

Abb. 17 *Oroniscus dolomiticus* n. sp. Endstück der Endopodite der 1. Pleopode des ♂

Abb. 18 *Stenophiloscia glarearum* n. sp. Endhälfte eines Kieferfußes.

Abb. 19 *Oroniscus calcivagus* n. sp. Endstück der Endopodite der 1. Pleopode des ♂.

Abb. 20—23 *Halophiloscia adriatica* n. sp.

20. Eine Pigmentverzweigung aus dem 1. Beinpaar des ♂.

21. Ansicht von unten auf den linken 1. Pleopod des ♂.

22. Endteil des Endopodit desselben.

23. ein erstes Bein des ♂, daneben der Carpopoditstachel a stärker vergr.

Abb. 24 *Philoscia dalmatica* Verh. Grenzgebiet des Mero- und Ischiopodit im 7. Beinpaar des ♂.

Abb. 25 und 26 *Philoscia muscorum* Scop.

25, wie Abb. 24.

26. Mero- und Ischiopodit vom 7. Beinpaar des ♂.

Abb. 27 und 28 *Stenophiloscia glarearum* n. sp.

27. Ansicht von innen auf die Endglieder am 1. Beinpaar des ♂.

28. Endhälfte der Endopodite der 1. Pleopode des ♂.

Abb. 29. und 30 *Philoscia muscorum affinis* n. subsp.

29. Fortsatz am Grunde des Meropodit des 7. Beines des ♂.

30. Meropodit und anschließendes Ischiopoditstück am 7. Bein des ♂.

Abb. 31 und 32 *Chaetophiloscia piligera* n. sp.

31. Rechter 1. Pleopod und Penis von unten gesehen.

32. Endstück der Endopodite des 1. Pleopod.

Abb. 33 *Oroniscus calcivagus* n. sp. Exopodit der 1. Pleopode des ♂.

Abb. 34 *Hyloniscus vividus* C. Koch. Exopodit der 1. Pleopode des ♂, i Innen- teil, a 1 innerer Außenteil, a 2 beschuppter Außenteil.

Abb. 35—37 *Hyloniscus mariae* n. sp.

35. Grenzgebiet von Mero- und Ischiopodit am 7. Beinpaar des ♂.

36. Endstück eines Exopodit der 1. Pleopode des ♂.

37. Ein Exopodit der 1. Pleopode vollständig.

Abb. 38 *Hyloniscus vividus* C. K. Grenzgebiet von Mero- und Ischiopodit am 7. Beinpaar des ♂.

Abb. 39 *Hyloniscus narentanus* n. sp. ebenso.

Abb. 40 und 41 *Trichoniscus austriacus* n. sp.

40. Ansicht von unten auf Penis und linken 1. Pleopod, wobei das Exopodit fortgelassen wurde.

41. Endhälfte des Penis von unten gesehen.
 Abb. 42 *Trichoniscus inferus* n. sp. Ein Exopodit der 1. Pleopode des ♂.
 Abb. 43 und 44 *Hyloniscus narentanus* n. sp.
43. Endstück der Exopodite der 1. Pleopode des ♂.
44. Exopodite der 1. Pleopode vollständig.
 Abb. 45 und 46 *Hyloniscus vividus* C. K.
45. Endzipfel der Exopodite der 1. Pleopode des ♂, x Wärzchengruppe.
46. Ansicht von unten auf Penis und Teile des 1. rechten Pleopod.
 Abb. 47 und 48 *Leptotrichus syrensis* Verh.
47. Endzipfel der Innenteile der Exopodite der 1. Pleopode des ♂.
48. Struktur aus dem Außenteil dieser Exopodite.
 Abb. 49 und 50 *Leptotrichus panzeri* Aud.
49. Endzipfel der Innenteile der Exopodite der 1. Pleopode des ♂.
50. Struktur an der Medianrippe des Processus subpleonalis ♂.
 Abb. 51 *Agabiformius coreygracus* Verh. Keulenkнопfchen und Struktur aus einem Tergit der Trunkussegmente,
- Abb. 52 *Trichoniscus sorrentinus* n. sp. Ansicht von unten auf den linken 1. Pleopod und Penis.
- Abb. 53 *Porcellio (Proporcellio) vulcanius* n. sp. Ansicht von unten auf den linken 1. Pleopod und den Penis.
- Abb. 54 *Leptotrichus panzeri* Aud. Ein Stück der 1. Pleopod-Exopodite, in der Mitte vor dem Vorderrand vr. mit z. T. verzweigten Kanälen.
 Abb. 55—57 *Syspastus brevicornis* Ebner.
55. Außenhälfte eines Exopodit des 3. Caudalsegmentes von unten gesehen, mit zwei Stigmen und strahlig ablaufenden Tracheen.
56. Stück eines Tracheensystems aus dem Exopoditen: Oben ein Teil der Atemhöhle mit unregelmäßig gefurchter Wand und mit sackartigen Ausstülpungen, unten an kleinere Ausstülpungen anschließend einige der sehr zahlreichen, wiederholt gegabelten Tracheen.
57. Ein Abschnitt der Vorderfläche des Basipodit des 7. Beinpaares mit der Längsrinne, b 1, 2, 3 sind einige der zungenartigen Blättchen am oberen Rande der Längsrinne, a kleinere am unteren Rande.
 Abb. 58 *Leptotrichus syrensis* Verh. wie Abb. 50.
- Abb. 59 *Eluma helleri* n. sp. Endstück der Endopodite der 1. Pleopode des ♂.
- Abb. 60 *Leptotrichus syrensis* Verh. Endhälfte eines 7. Beines des ♂ mit Grabstachelkränzen.
 Abb. 61—63 *Lucasius pallidus* B. L.
61. Linkes Exopodit der 1. Pleopode des ♂ von unten gesehen.
62. Endzipfel des Innenteiles desselben.
63. Ein Stück der Zellstruktur im Bereich der Außenteil-Grube.
 Abb. 64—67 *Eluma helleri* n. sp.
64. Ischio- und Meropodit am 7. Bein des ♂ mit einer Zwickvorrichtung.
65. Stachelborsten des Carpopodit an der Sohlenbürste des 1. Beinpaares, ♂.
66. Ansicht von unten auf den linken 1. Pleopod und den Penis. Bei a endigt die schräge Längsleiste des Endopodit.

67. Processus subpleonalis des ♂ a bei schwächerer, b sein Endrand bei stärkerer Vergr.

Abb. 68 und 69 *Eluma purpurascens* B. L. et m.

68. Processus subpleonalis.

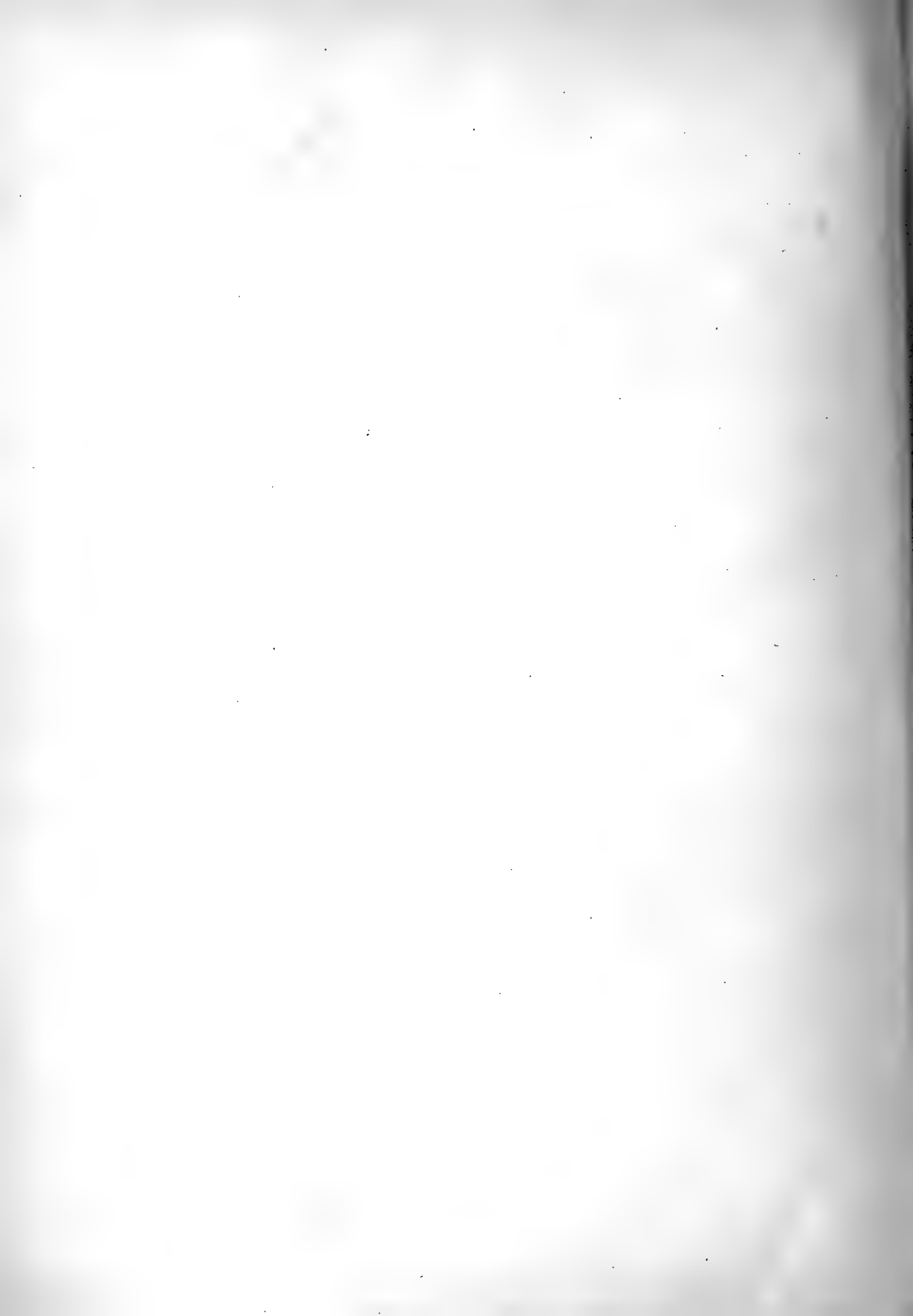
69. Ansicht von unten auf Endo- und Exopodit des 1. linken Pleopod.

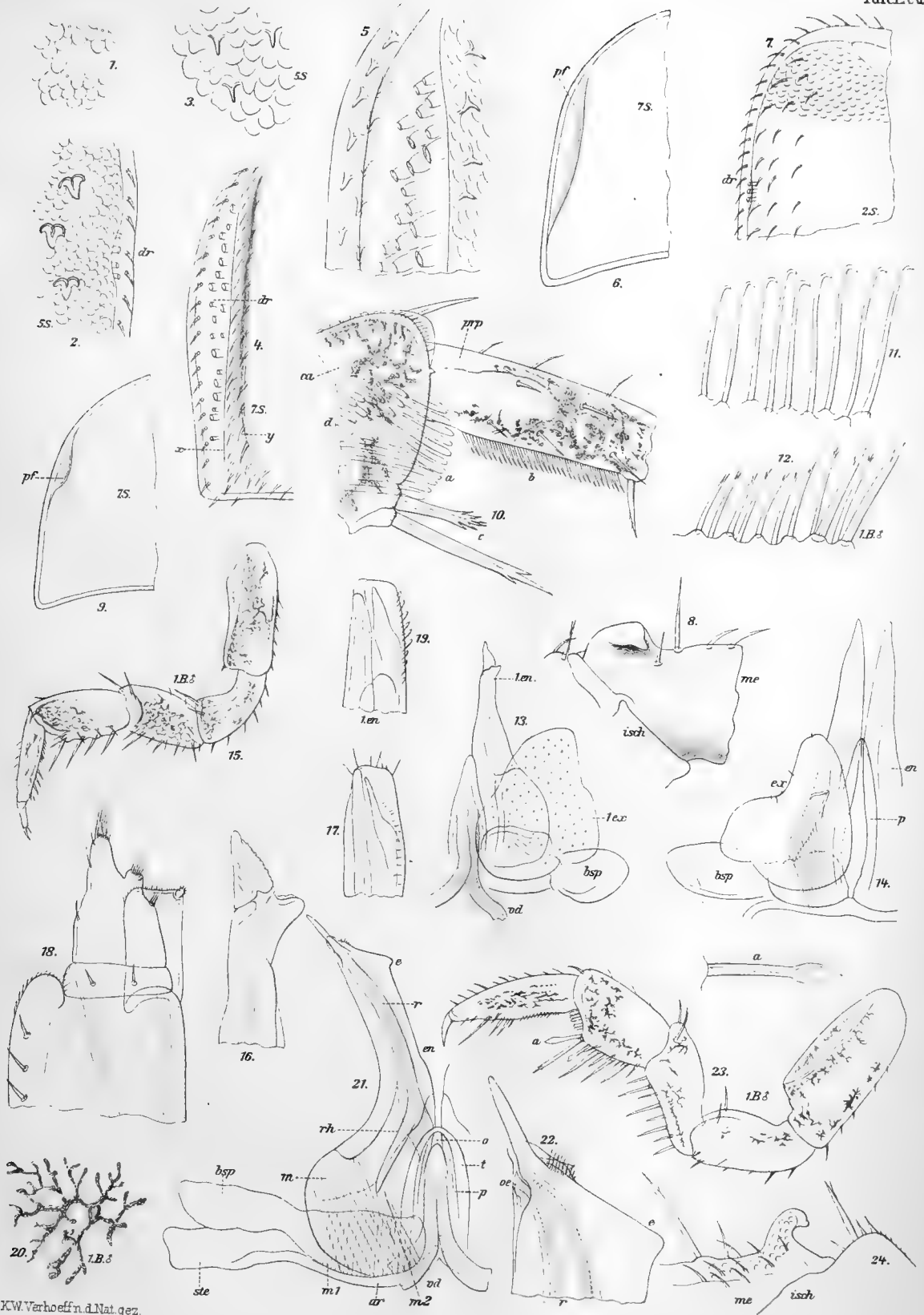
Abb. 70. *Leptotrichus syrensis* Verh.

Stück aus der linken Epimere des 7. Trunkussegmentes mit allen Drüsenporen des Porenfeldes. (Die starken Wimperborsten am Rande sind nur stückweise eingezeichnet).

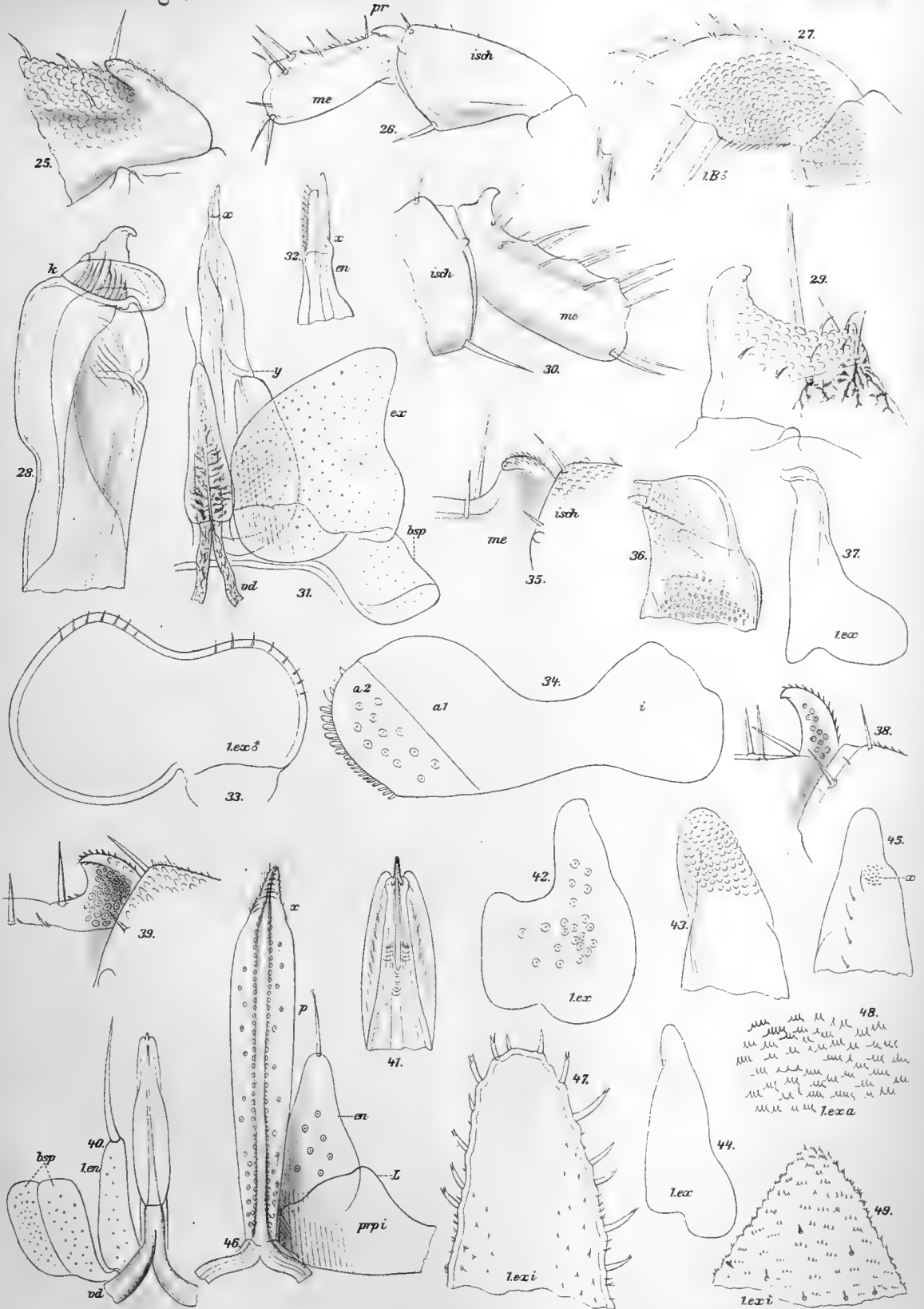
Alle Abbildungen sind bei ungefähr **60 f.** oder **220 f.** Vergrößerung hergestellt und alle in **60 f.** Vergrößerung gegebenen an der Hand stärkerer Objektive nachgeprüft. —

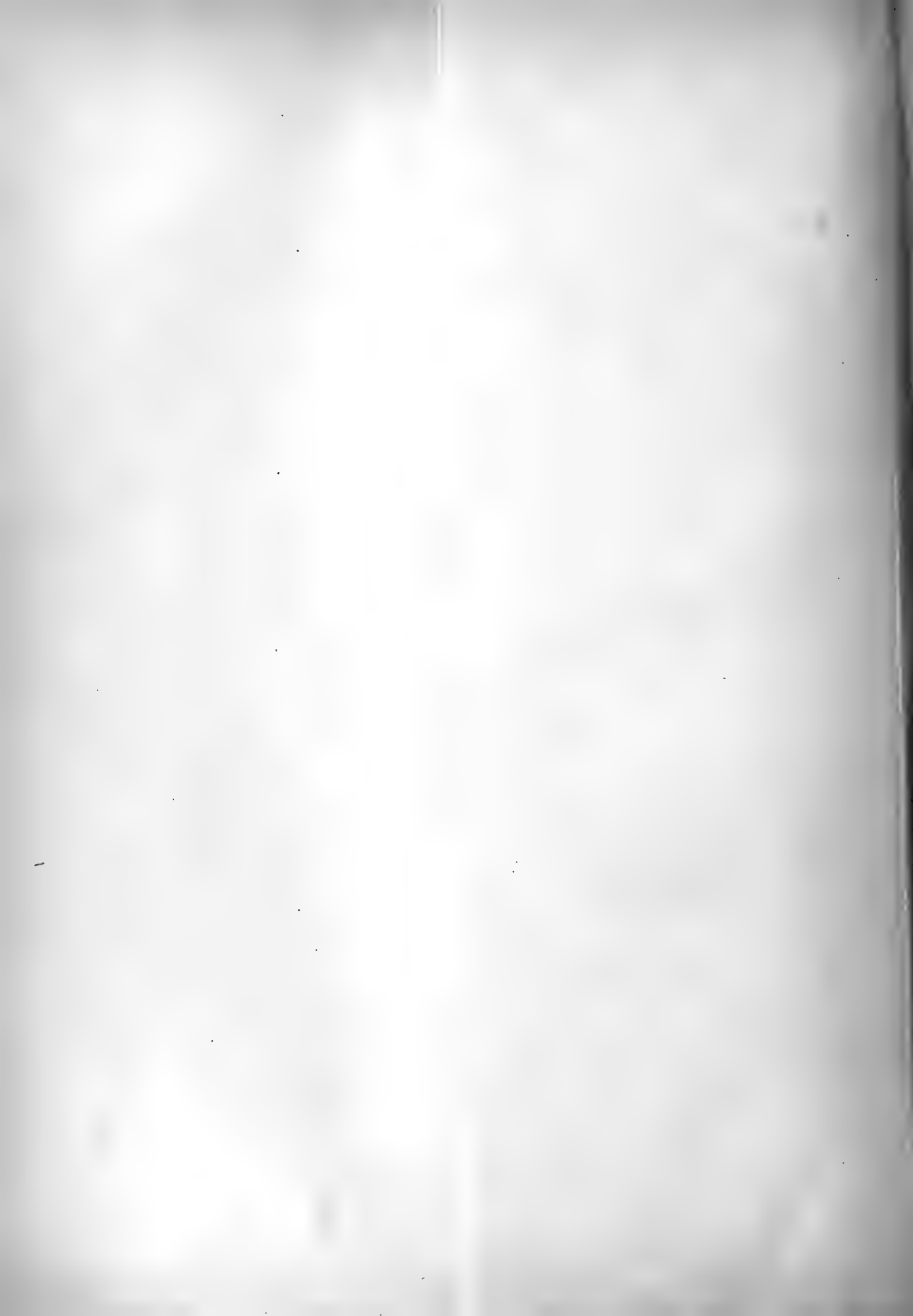
15. VIII. 1908.

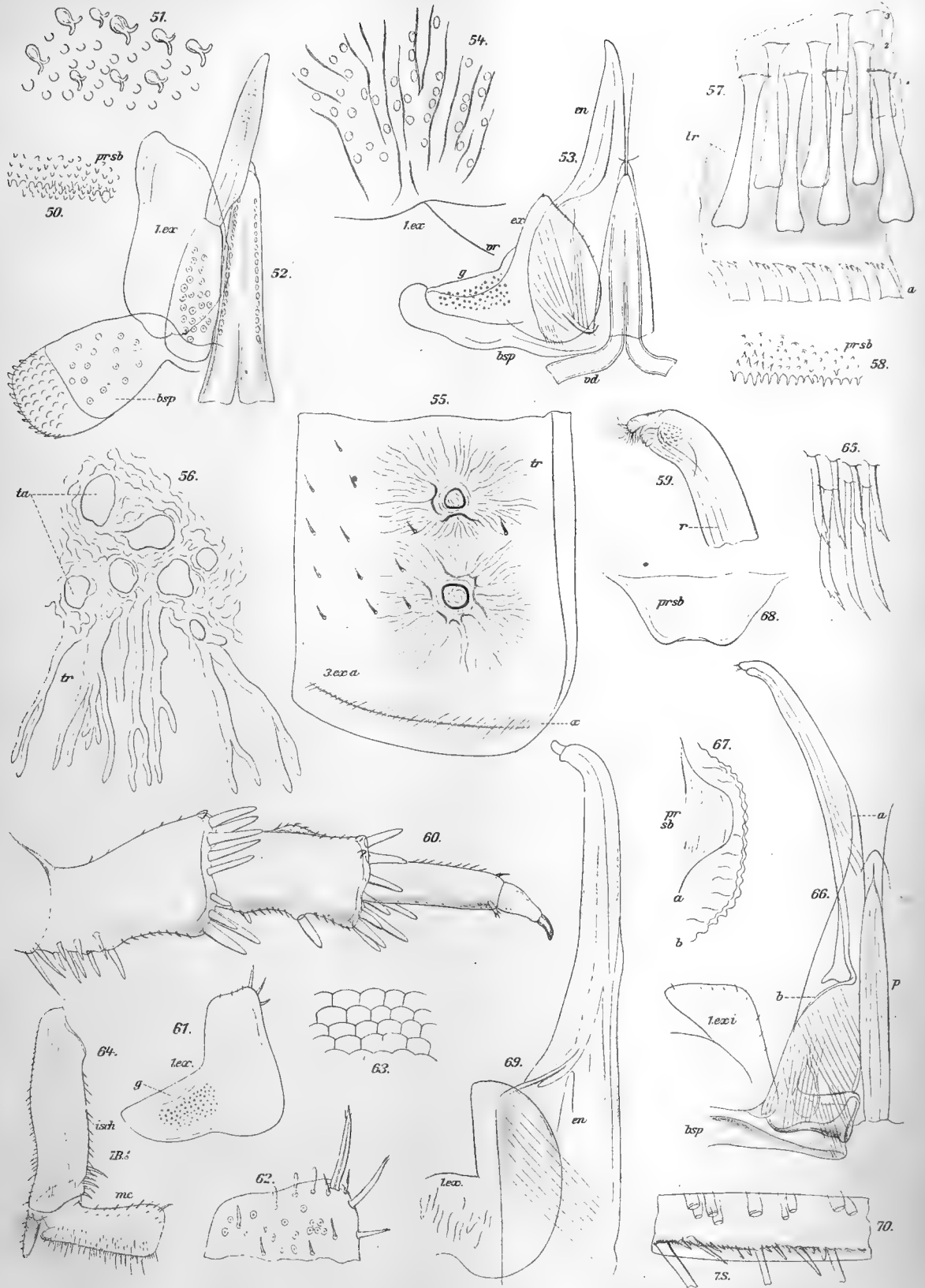


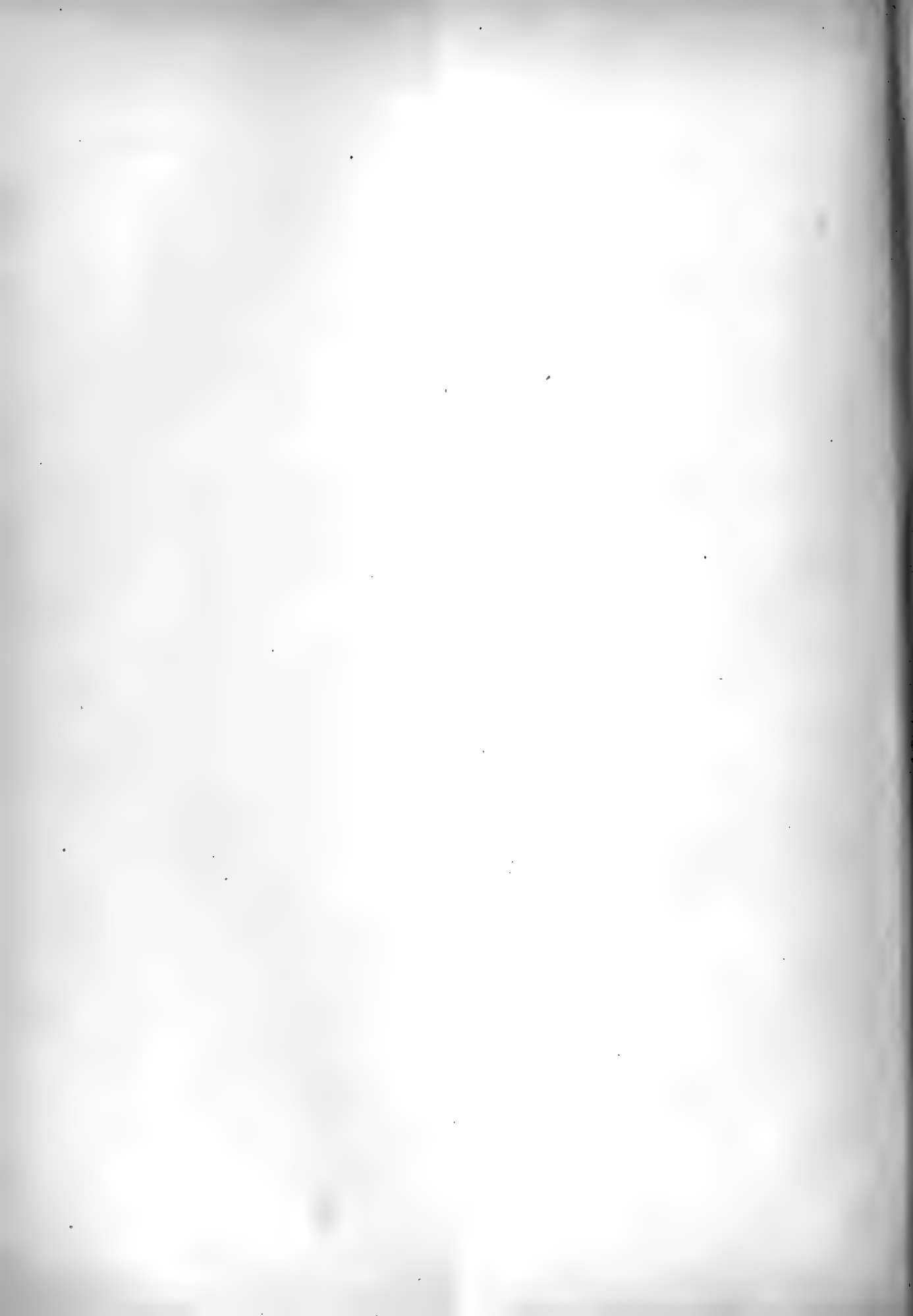












Die Entstehung

und das

Verhalten neuer Getreidevarietäten.

Von

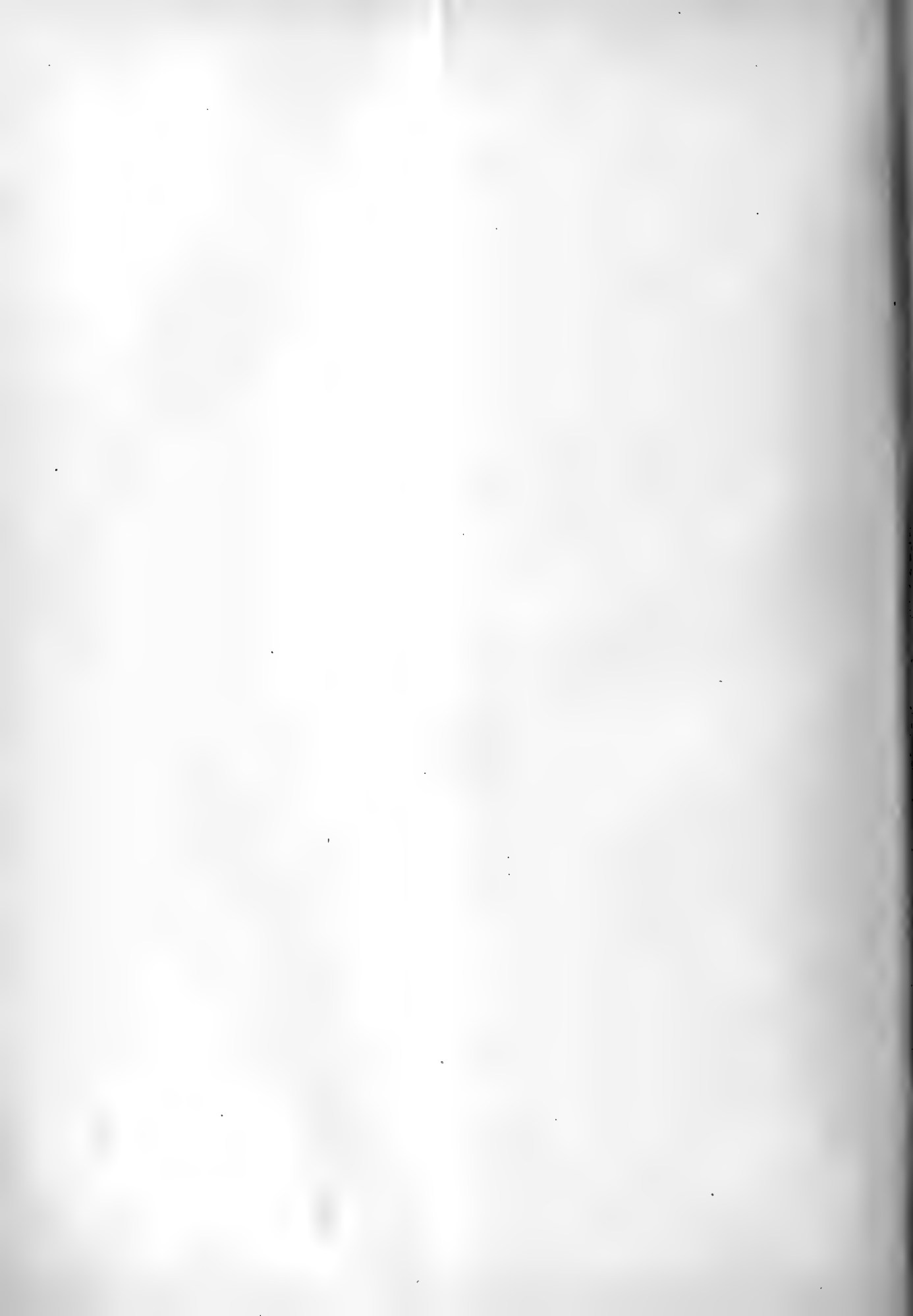
Friedrich Körnicke †.

Herausgegeben von **M. Körnicke.**

Berlin.

In Kommission bei R. Friedländer & Sohn.

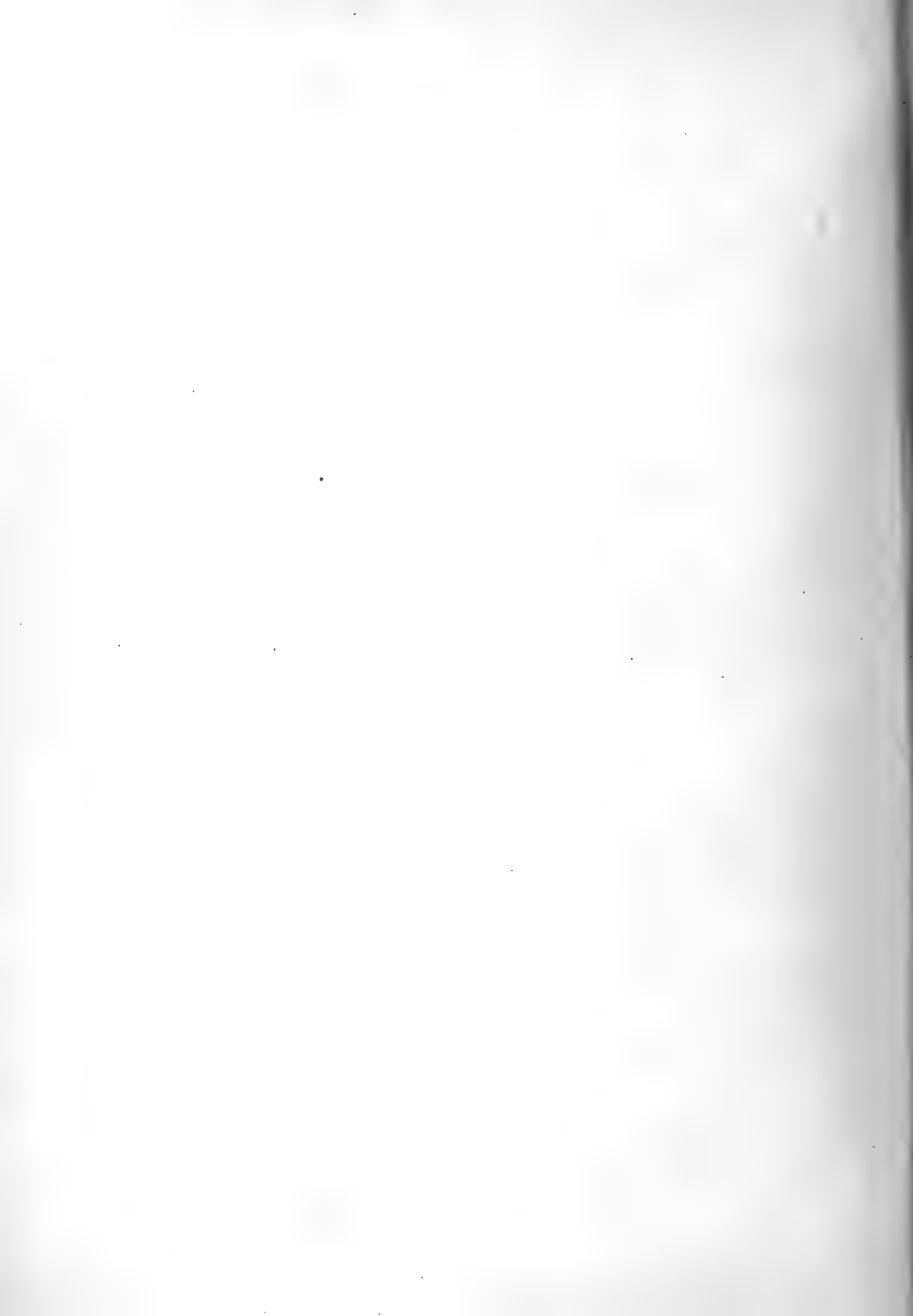
1908.



Im Jahre 1905 wurde die vorliegende Arbeit meines Vaters von der Kgl. Preußischen Akademie der Wissenschaften mit dem Preise der Cothenius-Stiftung ausgezeichnet. Die Ausführung des Planes einer Erweiterung der in ihr gemachten Angaben wurde durch den Tod des Verf. vereitelt. Der von verschiedenen Seiten ausgehenden Aufforderung, diese letzte Arbeit meines als Cerealienforscher besonders bekannten Vaters der wissenschaftlichen Welt nicht vorzuenthalten, sie vielmehr möglichst bald der Öffentlichkeit zu übergeben, komme ich hiermit nach. Ich kann das mit umso besserem Gewissen tun, als neben mir in dankenswertester Weise Herr Geheimrat L. Wittmack in Berlin, der mit meinem Vater lange Jahre in wissenschaftlichem Gedankenaustausch gestanden hat und über seine Ansichten besonders genau unterrichtet war, das Manuskript vor der Drucklegung nochmals eingehend durchgesehen hat, wobei sich außer kurzen Bemerkungen redaktioneller Natur nichts zu ändern vorfand.

Bonn-Poppelsdorf, im April 1909.

M. Körnicke.



Die Entstehung und das Verhalten neuer Getreidevarietäten.

Von Friedrich Körnicke †.

Das Interesse für die Getreidearten hat längere Zeit geschlummert. In den Floren und den landwirtschaftlichen Lehrbüchern stützte man sich auf die früheren Darstellungen mit mehr oder weniger Geschick oder mit auffallendem Ungeschick. In neuerer Zeit wurde aber dieser ältesten und wichtigsten Gruppe unserer Kulturpflanzen von neuem Aufmerksamkeit und ernste Arbeit gewidmet, zuerst von Henry de Vilmorin (†), Teilhaber der gärtnerischen Weltfirma Vilmorin Andrieux et Cie, von dem Landwirt Dr. h. e. W. Rimpau und dem Botaniker M. W. Beijerinck.

Von den Getreidearten gab es schon seit alten Zeiten eine Anzahl verschiedener Varietäten. Ich sehe hier vom Roggen ab, der erst zur Zeit des Plinius zu unserer Kenntnis gelangte und wegen seiner vom Weizen und der Gerste abweichenden Befruchtungsweise in Europa bis jetzt keine einigermaßen konstante Varietät (im botanischen Sinne) hervorgebracht hat. Aber für Weizen und Gerste hebt schon im zweiten Jahrhundert n. Chr. der bedeutende Arzt Galen die zahlreichen Varietäten und Sorten hervor. Daß er einer der hervorragenden Pflanzenkenner war, darüber besteht bei einem aufmerksamen und verständigen Leser kein Zweifel, wenn auch tief zu bedauern ist, daß Galen seiner eigenen Erklärung nach dem Grundsatz huldigte, Pflanzen dürfe man nicht beschreiben und nach Beschreibungen, sondern nur aus der Natur selbst kennen lernen. Demgemäß beschrieb er die Pflanzen, welche er medizinisch behandelte, nicht. Aber gelegentlich läßt er sich doch gehen und man sieht, wie scharf er beobachtete und die charakteristischen Merkmale genau zu beschreiben wußte. So erkennt man deutlich, daß die *Αράκη* der Griechen, welche er in demselben Kapitel mit unserer Linse (*Ervum Lens* L.) behandelt, die *Vicia monanthos* war. Sie ist bisher stets falsch gedeutet worden.

Was nun die Entstehung neuer Varietäten der Getreidearten anbetrifft, so wäre zuerst an die Darwinsche Ansicht von der allmählichen Umwandlung der Arten zu denken. Mit Recht hat man in neuerer Zeit darauf wenig Gewicht gelegt, sondern die Entstehung der Arten mehr auf eine plötzliche Variation zurückgeführt. Die Möglichkeit der allmählichen Umwandlung von einer in die andere Form zeigt *Triticum sativum* Jess. sect. *compactum* Al., wo man durch Auswahl der entsprechendsten Form schließlich eine Varietät erhalten kann, welche der

Gruppe entspricht, jedoch zu ihrer Erhaltung fortwährend noch eine aufmerksame Zuchtwahl anwenden muß. In der Natur ist nun mit viel längeren Zeiträumen zu rechnen, als sie mir bei meiner Tätigkeit zur Verfügung stehen konnten, welche in Bezug auf unsere Aufgabe nur einige dreißig Jahre währte. Ich lege aber auch nur ein geringes Gewicht auf diese Ableitung der Arten, wenn sie auch in manchen Fällen doch ihre Berechtigung haben kann.

Ein anderer Punkt, der bei der Umänderung der organischen Formen in Betracht kommt, ist das Klima und wohl auch der Boden. Ich werde später bei *Triticum polonicum speltiforme* einen Fall anführen, wo eine Sorte von *Triticum turgidum lusitanicum* sich bei mir gleich bei der ersten Aussaat in eine andere Form umänderte, welche auch in allen folgenden Jahren konstant blieb.

Das Hauptgewicht bei der Umänderung der Arten wird heute auf die plötzliche, spontane Variation gelegt. Diese Ansicht habe ich selbst schon lange gehabt, weil eine derartige Umänderung bei mir in mehreren Fällen eintrat und zwar so, daß eine Variation in der Nachzucht völlig konstant blieb, wie bei *Hyoseyamus niger* L. var. *pallidus* und bei *Lupinus angustifolius* L. var. *vulgaris* Keke. Eine plötzliche Umwandlung beobachtete ich auch bei *Petroselinum sativum* L., aber sie ist nicht konstant geworden. Bei dieser Pflanze spielt offenbar die Insektenbefruchtung eine große Rolle. Ihre sehr eigentümliche Varietät *crispum* sieht man hier in vielen Vorgärten völlig konstant. In dem meiner Verwaltung unterstellten Garten muß ich alljährlich immer die nach der gemeinen Petersilie umändernden Pflanzen ausjäten lassen, obschon beide nicht neben einander stehen. — Für eine plötzliche Umwandlung beim Getreide glaube ich in meinen Kulturen nur eine Varietät beanspruchen zu dürfen: *Triticum dicoccum diploleucum*, welches zugleich in der Nachzucht einige Jahre konstant blieb. Sonst sind als plötzliche, spontane Umwandlungen anzusehen *Hordeum distichum compositum* Keke. und *Krausianum* Wittm. Dasselbe gilt für *Hordeum intermedium pavoninum*, welches Drechsler in Göttingen aus *Hordeum distichum* var. *Zoocrithum* erhielt, und das in der Nachzucht sogleich konstant blieb. Hier ist zu bemerken, daß *H. dist. Zoocrithum* kleistogamisch blüht, also nicht in Gefahr der Fremdbefruchtung kommt. Übrigens erhielt ich dieselbe Varietät aus Mischlingsbefruchtungen von W. Rimpau. Daß dieselbe Varietät aus verschiedenen Anfängen entstehen kann, wird man auch aus den nachfolgenden speziellen Ausführungen ersehen.

Bei Weitem die meisten neuen Varietäten der Getreidearten sind jedoch aus Mischlingsbefruchtungen hervorgegangen. Ich habe in Körnicke und Werner, Handbuch des Getreidebaues, schon eine Anzahl angeführt, welche aus spontaner Fremdbefruchtung verschiedener Varietäten derselben Art hervorgingen. Seitdem haben sich dieselben sehr bedeutend vermehrt durch die künstlichen Kreuzungen, welche W. Rimpau, M. W. Beijerinck und Henri de Vilmorin ausführten. Der erstere hat seine Versuche ausführlich in H. Thiel, Landwirtschaftliche Jahrbücher, beschrieben. Wir haben bei den Kreuzungen, die alle diese Herren ausführten, den Vorteil, die Stammeltern zu kennen und so sichere Schlüsse ziehen zu können, während wir bei den spontanen Mischlingen nur Vermutungen äußern dürfen. Aus den Darstellungen W. Rimpaus ergeben sich nun höchst interessante Resultate. Bei seinen Kreuzungen war das erste Produkt der Aussaat immer nur

eine und dieselbe neue Form, auch wenn zahlreiche Körner erzielt und ausgesät waren. Erst in der zweiten Generation fielen sehr zahlreiche verschiedene Varietäten, die sich im Laufe der Jahre teilweise zur Konstanz erziehen ließen, teilweise aber neben der Aussaatsform stets noch eine andere und zwar dieselbe Varietät produzierte. Ferner lieferten die späteren Aussaaten auch Formen, die sich nicht aus Kombinationen der ursprünglichen Eltern erklären ließen, sondern ganz abweichend waren. W. Rimpau nennt sie „Abirrende Formen“, H. de Vilmorin „Erratiques“. Von einer derselben weiß ich, daß auch sie völlig konstant wurde.

In den Fällen, die ich hier gerade im Auge habe, verwandten die Versuchsansteller zu ihren Kreuzungen zwei Varietäten, welche sehr verschieden von einander waren. Ich fand bei spontanen Kreuzungen zweier Weizenvarietäten, welche sich nur durch das Vorhandensein oder Fehlen der Grannen unterschieden, daß beide nur in einfache Variation, ohne Übergänge, traten. Waren aus einer begrannten auch unbegrannte Ähren gefallen, so lieferten die letzteren in der Nachzucht beide Varietäten. Dies geschah auch weiterhin, wenn ich die der Aussaat nicht entsprechende Form zur Nachzucht wählte. Säete ich aber die der Aussaat entsprechende Varietät konstant weiter, so wurde sie sehr bald konstant.

Wir ersehen aus dem Angeführten, daß zwei Varietäten, welche sich auch ohne menschliches Eingreifen wesentlich differenziert haben, eine Quelle vieler neuer Varietäten werden können. Berücksichtigt man ferner, daß weiterhin durch spontane Mischlingsbefruchtungen derselben wieder neue Varietäten entstehen können, so wird es erklärlich, daß es auch schon früher so viele verschiedene Formen der Getreidearten gab.

Nach diesen kurzen allgemeinen Bemerkungen gehe ich auf die Spezialitäten über, und zwar zunächst auf unsere

Kulturweizen.

Unsere Kulturweizen stammen von zwei verschiedenen Arten ab: *Triticum sativum* Jessen (*Tr. vulgare* Kecke.) und *Tr. monococcum* L. Ich kann hier nicht ex fundamento die verschiedenen Ansichten anführen oder widerlegen, sondern nur eine Übersicht geben. Die eben angeführte Unterscheidung wird von den meisten Botanikern anerkannt, was aber nicht die geringste beweisende Kraft hat, denn sie haben sich gar nicht selbständig mit den Getreidearten beschäftigt. Das gilt aber nicht von M. W. Beijerinck, von welchem später bei den neu entstandenen Varietäten der Gerste öfter die Rede sein wird. Er hat in *Nederlandsch kruidkundig Archief*. 2. Ser. 4^e Deel, 2^e Stuck. (1884) p. 189 ff. eine Abhandlung über die Kulturweizen veröffentlicht, nachdem er *Triticum monococcum flavescens* ♀ mit *Tr. dicoccum farrum* ♂ gekreuzt hatte. Er erhielt aus einem so erzielten Korne eine Bastardpflanze, welche vollkommen steril war. Die Spelzen öffneten sich nicht; Stempel und Eichen waren gänzlich normal, aber die Antheren waren nicht aufgesprungen, ihr Blütenstaub war fehlerhaft und zeigte nicht ein einziges wohl ausgebildetes Korn. Er sagt daher: „so scheint es mir, daß sich unter unseren Kulturweizen wirklich zwei ursprünglich wilde Stammarten vorfinden, welche scharf getrennt sind und niemals durch Kreuzung neue Kulturrassen erzeugt haben. Die eine Stammart

würde dann *Triticum monococcum* sein, die zweite Stammart wäre unbekannt und hätte durch Kultur und Zuchtwahl die sechs anderen Weizenarten erzeugt, nämlich *Tr. dicoccum*, *Tr. Spelta*, *Tr. turgidum*, *Tr. durum*, *Tr. polonicum* und *Tr. vulgare*.

Genau dieselbe Ansicht haben H. de Vilmorin und ich selbst.

Aber wie steht es zwei Jahre später? In demselben Archief 1886. 2. Ser. 4^e Deel. 4^{te} Stuck p. 454—473 ist bei Beijerinck eine vollkommene Veränderung seiner Ansichten zu konstatieren. Hier stammen alle unsere Kulturweizen von der einen wilden Art *Triticum monococcum lasiorrhachis* Boiss. ab. Wie Beijerinck zu dieser Ansicht gekommen ist, weiß ich nicht. Seine neuen Kreuzungen von *Tr. dicoccum* und *monococcum* ergaben wiederum unfruchtbare Bastarde.

Bei mir zeigten sich einmal unter einer Aussaat von *Tr. monococcum lasiorrhachis* Boiss. (muß aber *aegilopoides* Balansa genannt werden) zwei Pflanzen, welche schon, als sie in Halme schossen, sich deutlich durch ihre viel breiteren Blätter und kräftigeren Halme unterschieden. Die Ähren waren ebenfalls viel dicker und von anderer Form, annähernd *Tr. turgidum* ähnlich. Die Blüten öffneten sich wie bei *Tr. sativum* (abgesehen von *Tr. polonicum*). Die Staubbeutel traten auf die gewöhnliche Weise heraus, waren aber kleiner und öffneten sich nicht. Sie enthielten nur sehr wenig Pollen und dieser bestand fast nur aus wasserhellen Hüllen. Nur wenig Körner zeigten einen granulösen Inhalt. Stempel und lodiculae waren normal. Ein Fruchtansatz fand nicht statt. Also ein spontaner Bastard zwischen *Tr. monococcum aegilopoides (lasiorrhachis)* ♀ und *Tr. sativum* ♂.

Die Stammpflanze von *Triticum monococcum* L. ist anerkannter Weise *Tr. monococcum* var. *lasiorrhachis* Boiss. Sie wächst stellenweise in großen Massen gesellig auf der Balkanhalbinsel (*Tr. boeoticum* Boiss.) und einem großen Teile des westlichen Asiens (*Tr. Thaoudar* Boiss.). Das letztere ist kräftiger und unserer Kulturpflanze am nächsten stehend. Es wird also die eigentliche Stammform und daher die Kulturheimat Asien sein. — *Tr. sativum* Jessen ist bis jetzt nur einmal im wirklich wilden Zustande gefunden und zwar in Syrien. Ich habe darüber eine kurze Mitteilung gemacht in den Verhandlungen des naturhistorischen Ver. der preuß. Rheinlande und Westfalens 1889. Sitzber. 21. Kotschy fand 1855 am Antilibanon in einer Höhe von 4000' beim Dorfe Raschaja eine Graminee, deren Gattungscharakter er nicht erkannte. Die Exemplare finden sich im Wiener Herbarium. Sie gehört zu *Tr. dicoccum* L.!! und ist entschieden wild!!, kein Ackerflüchtling oder verwildert. Ich nannte sie var. *dicoccooides*¹⁾. Früher suchte ich die wilde Stammform von *Tr. sativum* in einer noch unbekanntenen Art von Aegilops. Diese Ansicht ist vorläufig kalt gestellt, aber noch nicht völlig widerlegt.

Ich habe Henry de Vilmorin erwähnt. Dieser ist auch sonst bekannt als Züchter landwirtschaftlicher Kulturpflanzen, z. B. von Sorten der Zuckerrübe. Mit den Getreidearten und Kultursorten hat er sich speziell beschäftigt und wurde vielleicht schon durch seinen Großvater Louis Vilmorin dazu geführt, welcher nach A. de Candolle, Ursprung der Kulturpflanzen, einen „Essai d'un catalogue méthodique et synonymique des froments. Paris 1850 veröffentlichte²⁾).

¹⁾ Sie ist inzwischen von Aaronsohn am Hermon in Palästina wieder gefunden. Siehe Schweinfurth in Ber. d. dtsch. bot. Ges. 1908, Bd. XXVIa, p. 309 ff. L. W.

²⁾ Dieser ist von Henry de Vilmorin in neuer Auflage herausgegeben. L. W.

Für unsere Frage kommt hauptsächlich in Betracht seine Abhandlung in Bulletin de la société botanique de France. Tom. XXX (Seconde série Tom. V.) 1883 p. 58—63. Tab I. Er kommt infolge seiner Kreuzungen zu derselben Ansicht, wie ich sie 2 Jahre später in meinem Werke „Die Arten und Varietäten des Getreides“ (Erster Band von Fr. Körnicke und H. Werner, Handbuch des Getreidebaues) ausgesprochen habe. Ich hatte damals den Band des Bulletins noch nicht in Händen gehabt, war also nicht von H. de Vilmorin beeinflusst.

Die neueren Schriftsteller lassen meist *Triticum monococcum* L. als besondere Art gelten, halten aber *Tr. polonicum* L. ebenfalls für eine eigene Art. Sie haben sich aber niemals mit Getreide beschäftigt und deshalb keinen Blick in dieser Spezialität. *Avena chinensis* vereinigen sie mit *A. sativa* L., und doch bildet dieselbe ein gewisses Analogon. Sehr gut sagt Beijerinck in einer Anmerkung seiner Abhandlung von 1884: „*Triticum polonicum* ist ohne Zweifel nur eine halbmonströse Abart von *Tr. durum*“. Es gibt unter *Tr. durum* Sorten, deren Körner in der Länge, Glasigkeit und der hellen Farbe genau denen von *Tr. polonicum* gleichen. In einer kahlen Varietät des *Tr. polonicum* fanden sich 1889 drei Ähren eines behaarten *Tr. durum*. Die Aussaat derselben lieferte Ähren, die ebenfalls zu *Tr. durum* zu stellen waren, aber Klappen¹⁾ hatten, welche fast die Länge der Ährchen besaßen. Die Aussaat einer vierten Ähre 1889 ergab schließlich durch Zuchtwahl eine neue Varietät von *Tr. polonicum*, welche ich *novissimum* genannt habe. Das Nähere über dieselbe ist später unter *Tr. polonicum* zu sehen. — Ich habe vor Jahren von G. Schweinfurth Weizenähren aus Oberägypten erhalten, welche durch verlängerte Klappen und Spelzen eine Art Übergang zu *Tr. polonicum* bildeten. Sie waren aber nicht hinreichend ausgereift, so daß sich über die Körner nichts sagen ließ.

Es folgen nun die einzelnen neu entstandenen Varietäten:

Triticum compactum Al.

Die Gesperren sind die neu entstandenen Varietäten²⁾.

1. Binkelweizen. Unbegrant.

A. Die Ähren kahl.

a. Die Ähren weiß.

α. Die Körner weiß.

1. var. *Humboldti* Kcke.

β. Die Körner rot.

2. var. *Wernerianum* Kcke.

b. Die Ähren rot.

α. Die Körner weiß.

3. var. *rufulum* Kcke.

β. Die Körner rot.

4. var. *creticum* Mazz.

¹⁾ Klappen = glumae, Hüllspelzen. L. W.

²⁾ Sie sind zwar z. T. schon in Körnicke und Werner, Handbuch I aufgeführt, werden aber im Nachstehenden genauer nach ihrer Entstehung besprochen. L. W.

- B. Die Ähren sammetig.
- a. Die Ähren weiß.
- α. Die Körner weiß.
5. var. *linaza* Keke.
- β. Die Körner rot.
6. var. *Wittmackianum* Keke.
- b. Die Ähren rot.
- α. Die Körner weiß.
7. var. *crassiceps* Keke.
- β. Die Körner rot.
8. var. *rubrum* Keke.
- c. Die Ähren rotblau. (Die Körner rot).
9. var. *claratum* Al.
- d. Die Ähren schwarz. (Die Körner rot).
10. var. *atrum* Keke.
2. Igelweizen. Begrannt.
- A. Die Ähren kahl.
- a. Die Ähren weiß.
- α. Die Körner weiß.
11. var. *splendens* Al.
- β. Die Körner rot.
12. var. *icterinum* Al.
- subvar. *hystrix* Keke.
- b. Die Ähren rot.
- α. Die Körner weiß.
13. var. *Fetisowii* Keke.
- β. Die Körner rot.
14. var. *crinaceum* Keke.
- c. Die Ähren schwarz.
15. var. *atriceps* Keke.
- B. Die Ähren sammetig.
- a. Die Ähren weiß.
- α. Die Körner weiß.
16. var. *sericeum* Al.
- β. Die Körner rot.
17. var. *albiceps* Keke.
- b. Die Ähren rot.
- α. Die Körner weiß.
18. var. *rubriceps* Keke.
- β. Die Körner rot.
19. var. *echinodes* Keke.
- c. Die Ähren schwarz. (Die Körner rot).
20. var. *atrierinaceum* Keke.

Die sect. *Abyssinicum* lasse ich hier fort, da wir sie in unseren botanischen Gärten nicht besitzen. Ich habe jedoch Formen durch Mischlingsbefruchtungen er-

halten, welche dazu gehören und seit Jahren konstant sind. Sie sind aber unschön.

Im Folgenden bedeutet die erste Zahl die laufende Nummer; die zweite, eingeklammerte, die Nummer der Übersicht.

1. (3.) var. *rufulum* Kecke. die Ähren unbegrannt, kahl, rot. Die Körner weiß. — a. 1872 wurde „Roter sammetartiger Igelweizen“ von Hohenheim geerntet. Es war *Tr. compactum* var. *echinodes*, aber mit etwas verlängerten Ähren. Zur weiteren Aussaat wurden immer die kürzesten Ähren genommen. Er blieb konstant, nur daß oft etwas verlängerte Ähren auftraten. 1879 erschienen darunter aber zwei längere Ähren, welche einen etwas langen, gelbrötlichen, sammetigen Binkelweizen mit roten Körnern (var. *rubrum*) darstellten. Die Aussaat derselben lieferte 1880 acht verschiedene Varietäten, welche teilweise zu *Tr. compactum*, teilweise zu *Tr. vulgare* gehörten. Es hatte also wahrscheinlich eine Mischlingsbefruchtung mit *Tr. vulgare* stattgefunden. Die eine dieser Varietäten war ein sammetiger, gelber Binkelweizen mit blaßroten Körnern. Diese lieferte 1881 wieder acht verschiedene Varietäten, alle zu *Tr. compactum* gehörig. Eine davon war unsere var. *rufulum*. Die Aussaat derselben ergab 1882 außer var. *rufulum* noch drei Varietäten von *Tr. compactum*; 1883 nur noch nebenbei var. *Fetisowii*. Seit 1884 ist sie konstant. Die Farbe der Ähren ist sehr blaß rot. —

b. Eine andere Form derselben Varietät mit dunkler roten, grannenspitzen Ähren ergab sich aus *Tr. compactum creticum* (Blé carrée de Sicile Vilmorin). Aus diesem fiel 1872 gelber, kahler Igelweizen (var. *icterinum* Al. subvar. *hystrix* Kecke). 1873 ergab dieser letztere noch einige Ähren von var. *creticum*, wurde aber 1874 konstant und blieb es bis 1880. 1881 aber zeigte sich eine Variation mit *Tr. compactum Wernerianum*. Dieses letztere blieb bis 1885 in Variation mit var. *icterinum* subvar. *hystrix*. Aber 1887 ausgesät traten wieder Variationen ein und zwar *creticum*, *Fetisowii* und unsere var. *rufulum*. Dieses wurde 1889 konstant.

2. (7.) var. *crassiceps* Kecke. die Ähren unbegrannt, sammetig, rot. Die Körner weiß. — Derselbe Ursprung wie var. *rufulum* 1. (3.) a. Dieselben zwei Ähren, welche 1879 unter var. *echinodes* auftraten, lieferten 1880 unter den acht Varietäten auch unsere Varietät *crassiceps*. Diese ergab 1881 außerdem noch 7 verschiedene Varietäten des *Tr. compactum*. 1885 wurde sie konstant.

3. (8.) var. *rubrum* Kecke. Die Ähren unbegrannt, sammetig, rot. Die Körner rot. — 1874 wurde *Tr. compactum creticum* mit blaßroter Farbe, erhalten aus einem botanischen Garten, ausgesät und blieb konstant. 1875 ergab sich aber daraus zugleich var. *Wittmackianum*. 1876 lieferten die Aussaaten beider wieder diese Varietäten. 1877 fielen von *Wittmackianum*, außerdem von *creticum* nur wenige Ähren und 1878 wurde es konstant und blieb es 1879 und 1880. 1881 trat aber zudem noch die var. *rubrum* auf. Die letztere lieferte 1882 außerdem noch var. *echinodes* und so blieb es bis 1886. Erst 1887 wurde var. *rubrum* konstant.

4. (10.) var. *atrum*. Die Ähren unbegrannt, aber stachelspitzig, sammetig, blauschwarz. Die Körner rot. — Befand sich 1883 auf einer landwirtschaftlichen Ausstellung von Gust. Bestehorn. Dieser kreuzte verschiedene Weizenvarietäten und daher stammte jedenfalls auch die unserige. Zur Kreuzung diente wahr-

scheinlich ein Binkelweizen und *Trit. turgidum jodurum*. Sie war bei mir konstant und ist es geblieben.

5. (17.) var. *albiceps* Keke. Die Ähren begrannt, sammetig, weiß. Die Körner rot. — 1878 wurde „Roter Winterbartweizen aus Rumänien“ ausgesät, welcher vom Versuchsfeld in Halle stammte. Es war *Tr. compactum echinodes*, nur daß die Ähren mitunter etwas verlängert waren. 1879 ergab sich dasselbe Resultat. Aber 1880 fielen von *Tr. compactum* außer *echinodes* noch *icterinum*, *erinaceum* und *albiceps* und von *Tr. vulgare* die var. *velutinum* in zwei Formen. Es hatte also eine Mischlingsbefruchtung stattgefunden. 1881 ergab die Aussaat von var. *albiceps* außerdem noch var. *Wernerianum*, *Wittmackianum*, *icterinum* und blasses *echinodes*; alle zu *Tr. compactum* gehörig. — 1882 ergab var. *albiceps* außerdem nur noch var. *icterinum*; 1883 *albiceps* und blasses *echinodes*. 1884 wurde var. *albiceps* konstant, doch zeigte sich auch später noch Neigung zur Verlängerung der Ähren, obsehon immer die kürzesten zur Aussaat herausgesucht wurden.

Dieselbe Varietät fiel noch aus einer anderen Aussaat und hat denselben Ursprung wie *rufulum* a. 1872 wurde „Rotähriger sammetartiger Igelweizen“ von Hohenheim gesät. Es war *Tr. compactum echinodes* mit etwas verlängerten Ähren; stimmte also mit dem obigen. Dieser trat 1879 in Variation, wie es bei var. *rufulum* beschrieben ist und gleichzeitig mit derselben erschien 1881 die var. *albiceps*, welche 1883 konstant wurde.

6. (18.) var. *rubriceps* Keke. die Ähren begrannt, sammetig, rot. Die Körner weiß. — Sie hat denselben Ursprung wie var. 1. (3.) *rufulum* und ist auch aus denselben zwei Ähren hervorgegangen, welche sich 1879 einfanden. 1880 trat unter den verschiedenen Varietäten auch var. *albiceps* auf, wie schon gesagt ist. Diese lieferte 1881 außer *albiceps* auch *rubriceps*, *echinodes* und *icterinum* subvar. *hystrix*. Die var. *rubriceps* ergab 1882 außer *rubriceps* noch var. *Fetisowii* und *icterinum* subvar. *hystrix*; 1883 nur noch var. *Fetisowii*. Dasselbe wiederholte sich 1884. 1885 wurde die var. *rubriceps* konstant. Sie hat aber immer noch Neigung zur Verlängerung der Ähren.

7. (20.) var. *atrierinaceum* Keke. Die Ähren lang und stark begrannt, sammetig, blauschwarz. Die Körner rot. — Sie stammt von derselben Ausstellung wie var. 4. (10.) *atrum* und ebenfalls von Gustav Bestehorn. Sie war von Anfang konstant. Vielleicht eine Kreuzung eines sammetigen Igelweizens mit *Tr. turgidum jodurum*. Auffallend sind die Länge und Stärke der Grannen, welche von keinem Igelweizen auch nur annähernd erreicht werden.

Triticum turgidum L.

Nach der früheren Auffassung gehören hierher nur starkbegrannnte Formen, abgesehen von den verästelten Varietäten. Aber teils durch künstliche, teils durch spontane Kreuzungen sind unbegrannnte Varietäten entstanden, welche in der Form, Dicke und Farbe der Ähren völlig alten Kulturvarietäten entsprechen, mit Ausnahme der Grannen.

Unter den neu entstandenen Varietäten finden sich eine Anzahl mit Doppelährchen. Für diese gilt dasselbe, wie später beim Emmer. Sie hängen alle mit verästelten Varietäten zusammen, die aber meist zugleich Varietäten mit

Doppelährchen liefern. Hier spielt der Boden eine Rolle. In gut gedüngtem, lockerem und humosem Boden werden entweder nur, oder doch meistens verästelte Ähren ausgebildet; vielfach aber auch nur Ähren mit Doppelährchen. In magerem Boden treten zugleich auch einfache Ähren auf. Wählt man nun zur Aussaat immer nur Ähren mit Doppelährchen aus und säet sie auf immer noch gutem, aber nicht frisch gedüngtem Boden aus, so liefert schließlich die Ernte meist nur gleiche Ähren. Aber die Neigung zur Verästelung bleibt.

Bei *Tr. turgidum* L. spielen auch klimatische Verhältnisse eine Rolle. Ich nenne in meinem Handbuche die Ähren „im Umfange quadratisch“. Gleichwohl halte ich *Tr. turgidum* für eine Parallellform von *Tr. dicoccum* L., wo bei den typischen Kulturvarietäten die Ähren stark von der Seite her zusammengedrückt sind. Séringe sagt bei *Tr. turgidum*: „Epi carré, plus rarement aplati“. Ich erhielt von H. de Vilmorin Ähren von *Tr. turgidum lusitanicum* unter dem Namen „Pétanielle blanche.“ Diese waren stark von der Seite her zusammengedrückt. Sie stammten entweder aus der Umgegend von Paris oder aus einer südlicheren Gegend Frankreichs. Gleich die erste Aussaat lieferte lauter quadratische Ähren. Daß diese bei uns auch konstant bleiben, zeigt dieselbe Sorte, welche ich schon seit Jahren kultivierte und deren Aussaat auch unter demselben Namen von Vilmorin stammte.

Ein gewisser Parallelismus zwischen *Triticum turgidum* L. und *Tr. dicoccum* zeigt sich auch noch in anderer Weise. Sie haben beide Varietäten mit verästelten Ähren, die relativ konstant sind. Schon bei Plinius finden wir eine derselben. Bei beiden Unterarten ergeben die Aussaaten derselben meist zugleich Ähren mit Doppelährchen, namentlich wenn der Boden nicht kräftig genug ist. Ist er dürrig, so treten auch einfache Ähren auf. Säet man nun konsequent Ähren mit Doppelährchen aus, so gelangen sie schließlich zu einer Art Konstanz. Die Neigung zur Verästelung bleibt, auch wenn sie einmal sich nicht bemerklich macht.

Die folgenden neuen Varietäten sind teilweise auf eine solche Zuchtwahl zurückzuführen. Andere entstanden durch spontane Mischlingsbefruchtungen. Eine ist durch künstliche Kreuzung von Gustav Besthorn gezüchtet. Auffallend ist bei dieser, wie auch noch bei einigen andern nicht zu *Tr. turgidum* gehörigen, von ihm erzielten Kreuzungen, daß sie bei mir von Anfang an konstant war und blieb. Ich weiß nicht, wie lange er dieselben vorher kultiviert hat, und kenne von keiner die Eltern.

Bei *Triticum turgidum* L. waren bisher die Varietäten mit einfachen Ähren immer begrannt. Durch Mischlingsbefruchtungen sind aber auch unbegrante Formen entstanden.

1. var. *subjodurum* Kcke. Die Ähren unbegrant, sammetig, schwarzblau. Die Körner rot. — Durch künstliche Kreuzung gezüchtet von Gustav Besthorn. Auf einer landwirtschaftlichen Ausstellung im August 1883. Die Eltern sind mir nicht bekannt. Jedenfalls war einer der Faktoren *Tr. turgidum jodurum*, denn unsere Varietät unterscheidet sich von diesem nur durch den Mangel der Grannen. Der andere Faktor wird ein unbegrantter Nacktweizen gewesen sein. Diese Varietät war bei mir konstant und ist bei alljährlicher Aussaat so geblieben.

2. var. *pseudojodurum* Keke. Die Ähren mit Doppelährchen, grannenspitzig, sammetig, schwarzblau. Körner rot. — Unter *dicoccum cladurum* (verästelter, halbbegrannter, kahler, roter Emmer) fiel 1880 eine einfache, halbbegrannte, sammetige, rote Ähre. Die Aussaat derselben 1881 ergab sieben verschiedene Varietäten, welche es sehr wahrscheinlich machten, daß die Ähre von 1880 aus einer Mischlingsbefruchtung durch *Tr. turgidum jodurum* entstanden ist. Durch konsequente Auswahl ist seitdem unsere Varietät konstant geworden, wenn man davon absieht, daß in manchen Jahren auch einige schwach verästelte Ähren auftreten. — Vgl. übrigens später, was unter *Tr. dicoccum* bei der Beschreibung der neuentstandenen Varietäten bei „Variation I.“ gesagt ist. Auch hier bildete die Unterlage dieselbe Sorte von *Tr. dicoccum cladurum*.

3. var. *duplex* Keke. Die Ähren mit Doppelährchen, begrannt, kahl, rot. Körner rot. — Derselbe Ursprung wie var. 2. *pseudojodurum*. Aus einer der 1881 gefallenen Varietäten wurde durch konsequente Auswahl unsere Varietät erzielt. Aber auch hier treten noch einige schwach verästelte, im übrigen gleiche Ähren auf.

4. var. *diplus* Keke. Die Ähren mit Doppelährchen, begrannt, kahl, weiß. Die Körner rot. — Sie ist aus var. *mirabile* Keke. entstanden. Aus dieser ging var. *columbinum* und *diplus* hervor. Die letztere zeigt aber immer noch Neigung zur Verästelung.

5. var. *dubium* Keke. Die Ähren mit Doppelährchen, begrannt, sammetig, blaßrot. Die Körner sehr blaßrot. — *Tr. turgidum mirabile* (Verästelter, begrannter, sammetartiger, roter englischer Weizen mit weißen Körnern) lieferte schon 1880 durch Mischlingsbefruchtung verschiedene Varietäten. Unsere Varietät war 1884 im wesentlichen konstant. Doch zeigt sich auch jetzt noch einige Neigung zur Verästelung. Die schwächeren Ähren haben keine Doppelährchen. Dies gilt überhaupt für alle Varietäten mit Doppelährchen.

6. var. *subdubium* Keke. Die Ähren mit Doppelährchen, begrannt, rot. Die Körner rot. Ihr Ursprung ist derselbe, wie bei var. *diplus*. Sie ist seit mehreren Jahren meist konstant.

7. var. *centigranium* Keke. Die Ähren verästelt, begrannt, sammetig, weiß. Die Körner rot. — Stammt von *Tr. turgidum mirabile* Keke. ab. Dieses hatte durch spontane Mischlingsbefruchtung schon einige Jahre verschiedene Varietäten ergeben, unter andern *Tr. turgidum rubriatrum* Keke¹⁾. Die Aussaat des Letzteren lieferte 1882 *Tr. turgidum rubriatrum* und *centigranium*. Aus dem Letzteren ging dasselbe 1883 wieder hervor, zugleich mit dem ebenfalls verästelten *columbinum*. Die fortgesetzte Zuchtwahl ergibt schon seit Jahren immer var. *centigranium* und *dubium*.

8. var. *coelestoides* Keke. Die Ähren verästelt, unbegrannt (grannenspitzig), sammetig, graublau oder schwarzblau. Die Körner rot. — Derselbe Ursprung wie var. 2. *pseudojodurum*. Unter *Tr. dicoccum cladurum* (roter, verästelter, halbbegrannter, kahler Emmer) fiel 1880 eine einfache, halbbegrannte, sammetige, rote Ähre. Diese lieferte 1881 sieben verschiedene Varietäten. Darunter waren verästelte, grannenspitzige, sammetige auf rotem Grunde schwarzblaue Ähren, welche

¹⁾ Im Handbuch schreibt Körnicke *rubroatrum*, jetzt stets i als Bindevokal. I. W.

einen Übergang zu *Tr. turgidum* bildeten. 1882 ergaben diese außer verschiedenen Varietäten auch eine der Aussaat entsprechende, deren Körner sich aber beim Drusch lösten. 1883 waren die Pflanzen konstant. In den folgenden Jahren kehrte die Varietät stets wieder; zugleich mit var. *pseudojodurum*. Dabei zeigen in günstigen Sommern die Körner die charakteristische Eigenschaft von vielen Varietäten des *Tr. turgidum* L.: gerundet, schön hellgelbrot, mehlig.

9. var. *modigenitum* Kcke. Die Ähren verästelt, begrannt, sammetig, weiß. Die Körner rotviolett. — Unter *Tr. durum Schimperii* (rot, kahl, mit rotvioletten Körnern) erschien 1895 eine dichtere Ähre sammetig rot, die Körner rotviolett. Der Halm war höher. Die weiteren Aussaaten deuteten darauf hin, daß 1894 wahrscheinlich eine Befruchtung mit einem verästelten, begrannnten, sammetigen, weißen *Tr. turgidum* stattgefunden hatte. Die Aussaat dieser Ähre ergab 1896 außer *Tr. durum Schimperii* drei verästelte Ähren mit schwach rotvioletten Körnern. 1897 fielen aus diesen Ähren: a. verästelte, begrannnte, sammetige weiße Ähren, die Körner rotviolett, rot und weiß; b. einfache Ähren, sonst in Allem den verästelten entsprechend. Es wurden zur weiteren Aussaat immer verästelte, sammetige, begrannnte Ähren mit den am dunkelsten rotvioletten Körnern ausgesucht. 1900 wurden sie konstant, abgesehen davon, daß sehr viele Ähren einfach waren. So ist es bis 1904 geblieben, nur daß in diesem Jahre auch sonst gleiche Ähren, aber von roter Farbe erschienen. Es hat also in Bezug auf die Farbe der Ähren ein Rückschlag auf *Tr. durum Schimperii* stattgefunden.

Triticum polonicum L.

1. var. *speltiforme*. Zur sect. I. *Oblongum* Ser. (die Ähren verlängert, schmal) gehörig. Die Ähren locker, voll und lang begrannt, sammetig, weiß (blaßgelb). Die Körner weiß (ins Gelbrötliche spielend) glasig, durchscheinend, mittellang (bis 9 mm). — Die ohne Grannen bis 18 cm langen, sehr schmalen Ähren mit entfernt stehenden Ährchen machen, oberflächlich betrachtet, den Eindruck eines Grannenspelzes. Die Klappen sind so lang wie die Ährchen und nebst den Spelzen etwas derber, als sonst bei *Tr. polonicum*. Die Körner gleichen den typischen Körnern von *Tr. durum* Desf. oder denen von *Tr. polonicum* L. mit relativ kurzen Körnern. — Henry de Vilmorin (Expériences de croisement entre des blés différents. In Bulletin de la société botanique de France. XXXV. (1888.) p. 49—52. Pl. I et II) befruchtete 1881 *Tr. polonicum levissimum* (oder *villosum*?) mit *Tr. turgidum lusitanicum* (Pétanielle blanche). Er erhielt nur wenige Körner, und von diesen entwickelte sich bei der Aussaat 1882 nur eine Pflanze. Die Ähren derselben waren sehr lang, mit entfernt stehenden und (ähnlich wie bei *Tr. polonicum*) verlängerten Ährchen. Diese waren grannenlos und zeigten nur sehr wenige kurze Grannenspitzen, während beide Eltern voll und lang begrannt waren — also eine sehr auffallende Abirrigung. 1883 ergab die Aussaat derselben verschiedene Varietäten, darunter nur eine, welche zu *Tr. polonicum* gehörte. Die Abbildung derselben ist Pl. II. A. gegeben, aber eine genauere Beschreibung (Behaarung, Farbe der Körner) fehlt. Im Dezember 1887 schickte er mir einige Ähren seiner Nachsaat. Sie waren ähnlich seiner Abbildung, aber schmaler, und so sind sie auch bei mir geblieben, ohne daß eine erneute Variation eingetreten wäre.

2. var. *novissimum*. Zur sect. I. *Oblongum* Ser. gehörig. Die Ähren vollbegrannt, sammetig, weiß. Die Körner rot. — Unter einer Aussaat des *Tr. polonicum levissimum*, welches ich seit 1880 kultivierte, fanden sich 1889 drei Ähren eines behaarten *Tr. durum* und eine Ähre, lang und schlank, sammetig, welche zwischen *Tr. polonicum* und *durum* die Mitte hielt. — Es hatte also vielleicht im Jahre vorher eine Bestäubung mit einem behaarten *T. durum* stattgefunden. Doch ist es möglich, daß der männliche Faktor ein behaartes *Tr. dicoccum* war, denn die Körner lösten sich schwer. Außerdem fanden sich 1892 unter den gedroschenen Körnern eine Anzahl weißer, sammetiger Veesen, welche bei der Aussaat *Tr. dicoccum semicanum* lieferten. — Die Ähre, welche die Mitte zwischen *Tr. polonicum* und *durum* hielt, wurde 1890 ausgesät. Ich habe aber nur die gedroschenen Körner gesehen, welche denen von *Tr. polonicum* glichen und rot waren. Die Aussaat derselben 1892 ergab unsere Varietät; außerdem aber *Tr. polonicum chrysospermum* Keke und Ähren gleich der var. *novissimum*, aber die Klappen nur halb so lang wie das Ährchen: und endlich *Tr. durum fastuosum*. Unsere Varietät wurde 1894 konstant. Die Körner lösen sich immer noch schwer.

3. var. *pseudohalleri*. Zur sect. *Quadratum* gehörig. (Die Ähren locker, dicker, im Umfange ziemlich quadratisch). Die Ähren vollbegrannt, kahl, weiß. Die Körner rot. Von var. *Halleri* durch die roten Körner verschieden. Sie entstand 1889 aus var. *chrysospermum* Keke. und wurde 1893 konstant.

Triticum Spelta L.

1. var. *recens* Keke. Die Ähren unbegrannt, sammetig, weiß. — Entstanden aus spontaner Mischlingsbefruchtung. 1870 fanden sich unter *Tr. Spelta* var. *vulpinum* (begrannter, kahler roter Spelz¹⁾), zwei begrannte, sammetige, rötlichweiße Ähren. Die Aussaat derselben ergab zahlreiche Varietäten von *Tr. sativum*. Aus der Nachsaat einer derselben fiel 1880 obige Varietät. Sie wurde 1883 konstant. Aber immer noch sind, wie zu Anfang, die Spindeln verhältnismäßig schwer zerbrechlich und es lösen sich noch zahlreiche Körner, obschon immer nur Veesen aus dem Drusch zur Aussaat genommen wurden. Die Befruchtung der var. *vulpinum* im Jahre 1869 geschah wahrscheinlich durch einen sammetigen Kolbenweizen (*Tr. vulgare*).

2. var. *albivelutinum* Keke. Die Ähren begrannt, sammetig, graulichweiß. — Derselbe Ursprung wie bei var. 1. *recens*. Sie trat 1872 auf und ist seit 1874 konstant. Es lösen sich immer noch einige Körner.

3. var. *rubrivelutinum* Keke. Die Ähren begrannt, sammetig, rot. — Derselbe Ursprung, wie bei den beiden obigen. Sie trat zuerst 1872 auf und ist seit 1873 konstant.

Diese drei Varietäten bildeten sich auch aus einer künstlichen Kreuzung, welche W. Rimpau 1876 zwischen *Tr. Spelta album* ♀ (kahler, weißer Kolbenspelz) und *Tr. vulgare ferrugineum* ♂ (roter, kahler, deutscher Grannenweizen) vornahm. Die Resultate hat er in H. Thiel, Landwirtschaftliche Jahrbücher. XX (1891.) S. 342 beschrieben. Das erste Produkt der Kreuzung war völlig

¹⁾ Im Manuskript steht *T. Duhamelianum*, es muß aber *vulpinum* heißen, da Körnicke hinzufügt: Begrannter kahler roter Spelz. Siehe Handbuch I S. 81. L. W.

gleichförmig. Die nächste Aussaat lieferte acht verschiedene Varietäten. 1879 trat neben anderen Formen eine völlig abirrende Form auf, welche er mit Recht zu *Tr. compactum Wernerianum* stellte. Sie hatte aber nicht gerade Halme, sondern das oberste Internodium war schlingpflanzenartig gewunden. Ich habe diese häßliche Form auch in Kultur gehabt. Das oberste Halmglied war bei mir unregelmäßig hin und her gebogen. Aus der übrigen Ernte des Jahres 1879 schickte er mir *Tr. Spelta* var. *rufum*. Diese war bei ihm 1880 noch nicht konstant. Dasselbe war auch bei mir der Fall. Die erste Aussaat 1880 lieferte mir fünf verschiedene Varietäten. 1881 trat bei Aussaat einer derselben die var. *recens* auf, welche 1882 neben derselben Varietät auch die var. *albivelutinum* ergab, aber 1883 konstant wurde. Die var. *albivelutinum* lieferte daneben auch die var. *rubriovelutinum*. Beide wurden 1885 konstant. — Da die ursprünglichen Ähren kahle Ährchen hatten, so fragt es sich, woher die Behaarung kam. Entweder hatte bei Bildung der var. *recens* eine erneute Mischlingsbefruchtung mit einem behaarten Spelz stattgefunden, oder es war eine spontane Variation.

Die Varietäten *albivelutinum* und *rubriovelutinum* erhielt ich im Januar 1902, neben var. *Arduini* aus landwirtschaftlicher Kultur in Asturien durch Calisto Alvargonzalez in Gijon. In dieser wird unter den spanischen Provinzen am meisten Spelz gebaut. Er heißt dort, wie auch anderwärts auf der Iberischen Halbinsel, Escanda. Die Veesen werden Erga, die enthülsten Körner Fiska genannt. Die Körner waren fest eingeschlossen. Zu bemerken ist hierbei, daß alle drei Varietäten zu den Grannenspelzen gehören, während man in Deutschland die Kolbenspelze vorzieht.

Triticum dicoccum Schrk.

Die ziemlich zahlreichen neuen Varietäten, welche ich vom Emmer kultiviere, sind mit einer Ausnahme aus spontanen Mischlingsbestäubungen entstanden. Von der var. *diploleucum* vermute ich jedoch, daß sie eine spontane Variation darstellt, weil sie bei der weiteren Aussaat konstant blieb.

In der Beschreibung der neu entstandenen Varietäten habe ich eine Anzahl mit Var. I. (Variation I.) bezeichnet. Alle diese sind aus der var. *cladurum* Al. (verästelter, grannenspitziger, kahler, roter Emmer) hervorgegangen. Diese war in den früheren Jahren in ihrer Weise konstant. 1883 fanden sich aber darunter drei Ähren, unter sich völlig gleich: einfach, im Habitus gleich var. *atratum*, aber nur halbbegrannt (die Grannen an der Spitze der Ähre nicht lang), die Klappen fast kahl, die Spelzen behaart; auf rotem Grunde blauschwarz. Sie standen neben einander, waren also wohl aus einem Korne entsprossen. Es hatte 1882 aller Wahrscheinlichkeit nach eine Befruchtung der var. *cladurum* durch var. *atratum* stattgefunden. Beide standen nur durch ein Beet getrennt und die Getreide waren in diesem Jahre durch Regen stark in einander geschlagen. In solchen Fällen finden Mischlingsbefruchtungen häufiger statt. Die Aussaat der drei Ähren ergab 1884 folgende Formen: 1. Einfache Ähren. a. Unbegrannt, rot, kahl, (var. *novicium*). b. Halbbegrannt, sammetig, auf rotem Grunde blau angelauten (Beginn der var. *subatratum*). c. Vollbegrannt, kahl, rot (var. *rufum*). 2. Verästelte Ähren. d. Langbegrannt, kahl, rot (var. *erythrurum*.) e. Kurzbegrannt,



sammetig, auf rotem Grunde schwach blau. f. Langbegrannt, sammetig, auf rotem Grunde blauschwarz (var. *melanurum*.) — Bei allen waren die Ähren leicht zerbrechlich und die Körner fest eingeschlossen: ein Zeichen, daß der männliche Faktor auch ein Emmer war. Daß dies var. *atratum* war, ergab die Aussaat 1885, wo sie normal ausgebildet wieder erschien. Bei den Emmern, welche durch Befruchtung mit einem Nacktweizen entstanden, waren die Ähren weniger leicht zerbrechlich und beim Drusch löste sich ein großer Teil der Körner.

Andere habe ich mit Var. II bezeichnet. Sie stammen aus *Tr. dicoccum semicanum*, welches 1879 zum erstenmale kultiviert wurde und schon 1881 mehrere Varietäten ergab, die sich wahrscheinlich durch erneute Mischlingsbefruchtung im Laufe der Jahre vermehrten. Einige davon waren noch nicht beschrieben.

Damit der Leser sich leichter in die Reihenfolge der neuen Varietäten finden könne, gebe ich eine Übersicht sämtlicher Varietäten. Bei der Besprechung der neuen Varietäten ist die erste Zahl derselben die laufende Nummer; die zweite, eingeklammerte, die Nummer in der Übersicht.

Triticum dicoccum Schrank.

Die gesperrten sind die neu entstandenen Varietäten.

1. Die Ähren einfach.

A. Die Ähren verhältnismäßig lang, von mittlerer Dichte, an der Spitze schmaler und nicht dichter.

a) Die Ähren unbegrannt.

α. Die Ähren kahl.

† Die Ähren weiß.

1. var. *inerme* Keke.

†† Die Ähren rot.

2. var. *novicium* Keke.

β. Die Ähren sammetig.

† Die Ähren weiß.

3. var. *muticum* Bayle-Barelle.

†† Die Ähren rot.

4. var. *hybridum* Keke.

††† Die Ähren schwarz.

5. var. *decussatum* Keke.

b) Die Ähren halbbegrannt.

α. Die Ähren kahl.

† Die Ähren weiß.

6. var. *triccoccum* Schübl.

†† Die Ähren rot.

7. var. *Fuchsii* Al.

β. Die Ähren sammetig.

† Die Ähren weiß.

8. var. *submajus* Keke.

†† Die Ähren rot.

9. var. *Bauhini* Al.
 ††† Die Ähren schwarz.
10. var. *subatratum* Kcke.
 c) Die Ähren vollbegrannt.
 α. Die Ähren kahl.
 † Die Ähren weiß.
11. var. *farrum* Bayle.
12. var. *Baylei* Kcke.
 †† Die Ähren rot.
13. var. *rufum* Schübl.
 β. Die Ähren sammetig.
 † Die Ähren weiß.
14. var. *flexuosum* Kcke.
15. var. *semicanum* Kr.
16. var. *majus* Kr.
 †† Die Ähren schwarz.
17. var. *atratum* Host.
 B. Die Ähren kurz, breit, dicht; an der Spitze breiter und dichter.
 a) Die Ähren kahl.
 α. Die Ähren weiß. (Die Grannen schwarz.)
18. var. *liguliforme* Kcke.
 β. Die Ähren rot.
19. var. *pycnurum* Al.
 b) Die Ähren sammetig.
 α. Die Ähren weiß.
20. var. *diploleucum* Kcke.
 β. Die Ähren rot.
21. var. *densum* Kcke.
2. Die Ähren mit Doppelährchen.
 A. Die Ähren unbegrannt; (kahl, weiß).
22. var. *bispiculatum* Kcke.
 B. Die Ähren halbbegrannt.
 a) Die Ähren kahl.
23. var. *Dodonaei* Kcke.
 b) Die Ähren sammetig; (rot).
24. var. *Tragi* Kcke.
 C. Die Ähren vollbegrannt.
 a) Die Ähren kahl; (rot).
25. var. *Schübleri* Kcke.
 b) Die Ähren sammetig; (rot).
26. var. *Mazzucati* Kcke.
3. Die Ähren verästelt.
 A. Die Ähren unbegrannt.
 a) Die Ähren kahl.

- α . Die Ähren weiß.
 27. var. *leuocladon* Al.
 β . Die Ähren rot.
 28. var. *subcladurum* Keke.
 b) Die Ähren sammetig.
 α . Die Ähren weiß.
 29. var. *Metzgeri* Al.
 β . Die Grannen schwarz.
 30. var. *melanocladon* Keke.
 B. Die Ähren halbbegrannt.
 a) Die Ähren kahl; (rot).
 31. var. *cladurum* Al. (Oft nur grannenspitzig).
 b) Die Ähren sammetig; (rot).
 32. var. *Krausei* Keke.
 C. Die Ähren vollbegrannt.
 a) Die Ähren kahl.
 α . Die Ähren weiß.
 33. var. *albiramosum* Keke.
 β . Die Ähren rot.
 34. var. *erythrurum* Keke.
 b) Die Ähren sammetig.
 α . Die Ähren rot.
 35. var. *rubriramosum* Keke.
 β . Die Ähren schwarz.
 36. var. *melanurum* Al.

Die erste Zahl ist die laufende Nummer, die zweite, in Klammern gesetzte, die Nummer der Übersicht.

1. (1.) var. *inermis*. Die Ähren unbegrannt, kahl, weiß; die dachziegelige Seite breiter. — Variation II. Fiel aus der lang- und vollbegrannten var. *semicanum* Krause, welche seit 1879 kultiviert wurde. 1881 traten unter ihr verschiedene Varietäten auf, darunter drei sehr kurz begrannnte, weiße oder rötliche Ähren. Die Aussaat derselben 1882 ergab verschiedene Varietäten, darunter eine Ähre an der Spitze begrannt, kahl, blaßrot. Die letztere lieferte 1883 wieder verschiedene Varietäten, darunter eine unbegrannte, kahle, weiße, unsere var. *inermis*. Diese ergab bis 1888 außerdem immer noch begrannnte Ähren. Seitdem ist sie konstant. — Von dem typischen Emmer weicht sie dadurch ab, daß die Ähren nicht von der Seite her zusammengedrückt, sondern auf der dachziegeligen Seite breiter sind. Das ist ein Zeichen dafür, daß die Mischlingsbefruchtung nicht vom Emmer, sondern von einer anderen Unterart stammt. Bei anderen neuentstandenen Emmer-varietäten mit zusammengedrückten Ähren ist der männliche Faktor ein Emmer.

2. (2.) var. *novicium*. Die Ähren unbegrannt, aber grannenspitzig, kahl, rot. — Aus Variation I, welche 1883 unter var. *cladurum* eingetreten war. Unsere Varietät trat zuerst 1884 auf und ist seit 1887 konstant.

3. (3.) var. *muticum* Bayle-Barelle. Die Ähren unbegrannt, sammetig,

weiß. — Variation II. Der Ursprung ist derselbe wie bei var. 1. (1.) *inermis*. Sie trat zuerst 1882 in einer Aussaat auf, welche viele Varietäten enthielt. 1883 wurde sie konstant, abgesehen von einer Neigung zur Verästelung. Die Form der Ähren ist wie bei var. 1. (1.) *inermis*. Es lösen sich immer noch viele Körner. Sie entspricht daher wohl nicht ganz dem echten *muticum* Bayle-Barelles, welches jetzt in der Kultur oder in botanischen Gärten nicht mehr bekannt ist.

4. (4.) var. *hybridum*. Die Ähren unbegrannt, sammetig, rot. — Variation I. 1881 fand sich unter var. *cladurum* eine Ähre: einfach, fast unbegrannt, sammetig rot. Diese ergab 1882 außer anderen Varietäten auch unsere var. *hybridum*, welche 1886 konstant wurde. Die Ähren sind oft dick, ähnlich wie bei var. *novicium*. Es lösen sich beim Drusch oft Körner. Also wahrscheinlich später eine erneute Mischlingsbefruchtung mit einem unbegrannten Nacktweizen.

5. (5.) var. *decussatum*. Die Ähren unbegrannt, aber grannenspitzig, sammetig, blauschwarz. — Variation I. Sie trat zuerst 1885 unter anderen Varietäten auf und wurde 1887 konstant.

6. (8.) var. *submajus*. Die Ähren ähnlich wie bei var. *majus*, sammetig, weiß, aber nur halbbegrannt. Die Grannen schwarz oder weiß. — Der Ursprung ist mir unbekannt. Die Bezeichnung des Beetes 1900 stimmte mit der Aussaatliste nicht. Die Pflanzen hatten Ähnlichkeit mit var. *majus*. Die Aussaat 1901 ergab verschiedene Varietäten, sammetige und kahle, weiße und rote. Darunter fand sich auch die var. *majus*, jedoch waren die Ähren etwas schmaler. Die Aussaat der letzteren lieferte 1902 neben der gleichen Varietät auch die var. *submajus* und *muticum*. Die var. *submajus* blieb 1903 und 1904 konstant.

7. (10.) var. *subatratum*. Die Ähren halbbegrannt, sammetig, blauschwarz. — Variation I. Erschien schon 1884 und ist seit 1888 konstant. 1887 fiel außerdem noch var. *atratum* und *melanocladon*.

8. (12.) var. *Baylei*. Die Ähren vollbegrannt, kahl, weiß. — Die Grannen bajonettförmig gebogen. Der Zahn der Klappen stark nach innen gebogen. — Der Ursprung ist mir nicht ganz klar. Vielleicht Variation II. 1901 fielen außer ihr noch var. *rufum*, *semicanum* und *macratherum*. Es hatte also eine Mischlingsbefruchtung stattgefunden. Sie ist seit 1902 konstant.

9. (20.) var. *diploleucum*. Die Ähren kurz, sehr dicht, nach der Spitze zu breiter, sammetig, weiß. Die Grannen schwarz, sehr lang. Die Körner weiß. — Unter einer Aussaat von *Triticum dicoccum* var. *pyncurum*, welche vorher (seit 1880) konstant war, erschienen 1884 zwei Ähren der obigen Varietät, deren Farbe jedoch ins Blaßrötliche spielte. Hier dürfte wohl eine spontane Variation anzunehmen sein. Die Aussaat beider Ähren blieb bis 1895 konstant. 1896 zeigten sich aber verschiedene Varietäten, darunter die obige weiße und eine andere von roter Farbe. Sie blieben beide konstant. Bei beiden werden beim Drusch jetzt viele Körner gelöst. — Sehr auffallend ist, daß bei unserer Varietät die Körner weiß sind, während sie sonst bei *Tr. dicoccum* stets rot sind.

10. (21.) var. *densum*. Die Ähren kurz, sehr dicht und breit, sammetig, rot. Die Grannen schwarz, sehr lang. Die Körner rot. Derselbe Ursprung wie bei var. 9. (20.) *diploleucum*. Sie ist seit 1896, wo sie zuerst auftrat, konstant geblieben.

11. (22.) var. *bispiculatum*. Die Ähren mit Doppelährchen, unbegrannt, kahl, weiß. — Variation II. — Unter *Tr. dicoccum* var. *semicanum* Krause, welche ich seit 1879 kultiviere und die anfangs konstant war, erschienen 1881 mehrere Varietäten, offenbar aus Mischlingsbefruchtungen. Unter der Aussaat einer derselben traten 1883 verästelte, unbegrannte, kahle, rote Ähren auf. Diese spalteten sich 1884 in drei Varietäten, alle unbegrannt und kahl. Die einen Ähren waren verästelt und weiß, andere verästelt und rot, noch andere mit Doppelährchen und weiß. Aus der letzteren wurde die obige Varietät gezogen. Sie ist seit 1899 konstant, wenn man davon absieht, daß alljährlich einige verästelte, sonst aber gleiche Ähren (var. *leucocladon*) auftreten.

12. (23.) var. *Dodonaei*. Die Ähren mit Doppelährchen, halbbegrannt, kahl, rot. — Variation I. — Sie fiel schon früh, ist aber, wie viele doppelährige Varietäten, noch nicht konstant geworden, sondern liefert immer noch die entsprechende verästelte Varietät *cladurum*.

13. (25.) var. *Schübleri*. Die Ähren mit Doppelährchen, vollbegrannt, kahl, rot. — Variation I. — Sie fand sich 1899 unter *Tr. dicoccum* var. *erythrurum* und zeigt daher immer noch Neigung zur Verästelung. — Es lösen sich beim Drusch sehr viele Körner, ein Zeichen, daß früher eine Mischlingsbefruchtung durch einen Nacktweizen stattgefunden hat.

14. (26.) var. *Mazzucati*. Die Ähren mit Doppelährchen, vollbegrannt, sammetig, rot. — Die ursprüngliche Aussaat 1874 war ein verästelter, langgranniger, sammetiger, roter Emmer, welchen ich aus einem botanischen Garten erhalten hatte. Er war offenbar durch Mischlingsbefruchtung eines verästelten Emmers mit einem Nacktweizen entstanden, denn es lösten sich viele Körner, was noch jetzt bei unserer Varietät der Fall ist. Sie trat zuerst 1895 auf und ist seit 1896 konstant.

15. (27.) var. *leucocladon* Al. Die Ähren verästelt, unbegrannt, grannenspitzig, kahl, weiß. — Der Ursprung ist derselbe, wie bei var. 11. (22.) *bispiculatum*. Sie trat bei mir zuerst 1885 unter anderen Varietäten auf und wurde schon 1886 relativ konstant. — Sie ist schon von Metzger, Europäische Cerealien (1824) erwähnt und von J. W. Krause, Abb. und Beschreib. aller bis jetzt bekannten Getreidearten Heft 5 (1837) p. 15 beschrieben und auf Taf. 6 A. B. abgebildet.

16. (28.) var. *subcladurum*. Die Ähren verästelt, unbegrannt, kahl, rot. — Variation I. — Sie fiel 1892 unter var. 2. (2.) *novicium*, welche schon seit 1897 konstant war. Schon bei der nächsten Aussaat 1893 zeigte sie sich konstant und ist es geblieben, wenn man davon absieht, daß 1900 fünf unter sich gleiche, einfache, sammetige, auf rotem Grunde blauschwärzliche Ähren auftraten. Es hatte hier also 1899 eine Mischlingsbefruchtung stattgefunden.

17. (30.) var. *melanocladon*. Die Ähren verästelt, unbegrannt, sammetig, schwarz. — Variation I. — Erschien 1885 und wurde 1886 konstant, wenn man davon absieht, daß, wie bei fast allen verästelten Weizen, auch Ähren mit Doppelährchen auftreten.

18. (32.) var. *Krausei* Keck. Die Ähren verästelt, halbbegrannt, sammetig, rot. — Variation II. — Sie fiel 1883 nebst anderen Varietäten durch Mischlings-

befruchtung aus *Tr. dicoccum semicanum*, welches seit 1879 kultiviert wurde, und wurde 1885 konstant, wenn man davon absieht, daß immer zugleich *Tr. dicoccum Bauhini* erscheint. Es sind immer viele Körner gelöst. — Dieselbe Varietät stellte ein „Roter Winteremmer“ dar, welchen ich 1871 aus Hohenheim bekam. Auch hier lösen sich viele Körner.

19. (33.) var. *albiramosum*. Die Ähren verästelt, vollbegrannt, kahl, weiß. — Der Ursprung ist zweifelhaft. Sie erschien 1901, aber in der Aussaatliste für 1902 wurde aus Versehen nicht notiert, unter welcher Aussaat sie aufgetreten war. 1904 lieferte sie noch sehr verschiedene Varietäten.

20. (34.) var. *erythrurum* Keke. Die Ähren verästelt, langbegrannt, kahl, rot. — Variation I. — 1880 zeigte sich unter *Tr. dicoccum cladurum* eine Ähre, verästelt, halbgebegrannt, sammetig, rot. Die Aussaat derselben 1881 lieferte sieben Varietäten, darunter die var. *erythrurum*. Sie blieb 1882 konstant, ergab aber 1883 auch einige verästelte, schwarzblaue Ähren: also ein Rückschlag nach var. *atratum*. Seitdem ist sie konstant geblieben. Es lösen sich beim Drusch zahlreiche Körner aus den Spelzen.

21. (35.) var. *rubriramosum*. Die Ähren lang begrannt, sammetig, rot. — Sie erschien 1904 in zwei Ähren unter var. 19. (33.) *albiramosum*. Nach meinen Erfahrungen wird die Aussaat derselben wohl neben anderen auch unsere Varietät wieder liefern.

Der Roggen. *Secale cereale* L.

Der Roggen ist Fremdbefruchter und verlangt zu einem normalen Körneransatz Blütenstaub von einer Pflanze, welche aus einem anderen Korne hervorgegangen ist. Der Blütenstaub verfliegt weit. Wenn also auch einmal eine Pflanze sich differenziert hat, so kann sie sich doch schwer in ihrer Eigentümlichkeit fortpflanzen, weil diese durch Fremdbestäubung leicht aufgehoben wird. Es gibt daher auch nur wenige Roggenvarietäten und in ganz Europa im landwirtschaftlichen Betriebe gar keine. Die unten beschriebene Varietät entstand aus Mischlingsbefruchtungen durch Zuchtwahl.

Die wilde Stammform ist *Secale montanum*, welches im Mittelmeergebiet bis Turkestan wächst. Das letzte Land oder seine Nachbarschaft dürfte die Kulturheimat des Roggens sein.

var. *vulpinum* Keke. Unterscheidet sich von unserem gemeinen Roggen mit graugelblichen Ähren durch die hellfuchsroten Ähren. Sie ist entstanden aus Mischlingsbefruchtungen der var. *fuscum* Keke. mit dem gemeinen Roggen und ist seit Jahren ziemlich konstant. In manchen Jahren erscheinen einige Ähren von var. *fuscum*. Bei unserem gemeinen Roggen sind die jungen Ähren blaugrün, bei var. *fuscum* gelbgrün und unbereift. Die ersteren können also leicht vor der Blüte entfernt werden. Dann läßt sich aber noch nicht sagen, ob sich die var. *fuscum* oder *vulpinum* entwickeln wird, denn bei der letzteren sind die jungen Ähren ebenfalls gelbgrün. Trotzdem gelang es diese zur ziemlichen Konstanz zu erziehen, indem immer die Körner der fuchsigen Ähren zur Aussaat genommen wurden. —

Wie gesagt sind die jungen Ähren unseres gemeinen Roggens blaugrün. Es

war mir daher sehr auffallend, als unter einer Aussaat von finnischem Roggen aus Helsingfors einige Pflanzen gelbgrüne junge Ähren zeigten. Die Pflanzen mit blaugrünen Ähren wurden vor der Blüte entfernt. Die reifen Ähren hatten die Farbe des gemeinen Roggens. Bei der weiteren Aussaat wurden immer die blaugrünen Ähren vor der Blüte kassiert und schon seit mehreren Jahren ist dieser Roggen konstant.

Die Gerste. *Hordeum sativum* Jess.

Die Gerste ist mutmaßlich unsere älteste Kulturpflanze. Schon die alten Griechen hielten sie dafür. Sie ist deshalb für die Kulturgeschichte der Menschheit von besonderem Interesse. Ihre wilde Stammform *Hordeum spontaneum* C. Koch stimmt in allen wesentlichen Merkmalen mit unserer zweizeiligen Gerste *Hordeum distichum* L. überein. Sie unterscheidet sich von dieser hauptsächlich dadurch, daß ihre Ähre bei der Reife in die einzelnen Spindelglieder auseinanderfällt, mit Ausnahme der untersten. Aus ihr müssen sich die vierzeilige und sechszeilige Gerste entwickelt haben, denn bei allen wilden Arten der Gattung *Hordeum* im Sinne Linnés sind die Seitenährchen unfruchtbar, während bei den mit *Hordeum* verwandten Gattungen alle Ährchen fruchtbar sind.

Dieses *Hordeum spontaneum* C. Koch ist an zahlreichen Orten in Vorder- und Kleinasien vom Kaukasus bis Südpersien, ja sogar noch im steinigen Arabien gefunden worden. Es fragt sich daher, wo sie zuerst in Kultur genommen worden ist, nachdem sie vorher als Nahrungsmittel gesammelt wurde. Ich glaube ihre Kulturheimat in Mesopotamien zu finden, in dem sagenhaften Paradiese der Bibel. Sie wächst auch heute noch dort wild.

Daß dieses Land eine uralte Stätte hoher Kultur war, ist bekannt. In neuester Zeit haben die wissenschaftlichen Ausgrabungen ganz besonders interessante Resultate in dieser Hinsicht ergeben. Jedenfalls kennen wir kein Land, welches mehr darauf Anspruch machen könnte, die Kulturheimat unserer Gerste zu sein.

Ich gehe noch weiter. Ich glaube auch, daß hier wenigstens die vierzeilige Gerste zuerst in der Kultur entstanden ist. Es wächst nämlich dort noch eine andere wilde Varietät der zweizeiligen Gerste, welche den ersten Anfang zum Übergang in die vierzeilige Gerste bildet, nämlich das *Hordeum ithaburense* Boiss. var. *ischnatherum* Cosson. Boissier ließ übrigens seinen Namen *H. ithaburense* bestehen, obgleich er sich selbst davon überzeugt hatte, daß es schon vor ihm von C. Koch *H. spontaneum* benannt worden war.

Von diesem *Hordeum spontaneum* wurde am Hafen von Montpellier eine Varietät gefunden. Es ist bekannt, daß an den Häfen von Seestädten häufig sogenannte Ballastpflanzen gefunden werden, die den eingeführten fremden Waren anhängend, sich ansiedeln um gewöhnlich nach einigen Jahren wieder zu verschwinden. M. E. Cosson hatte schon vorher verschiedene Pflanzen publiziert, welche an dem genannten Hafen als eingeschleppt gefunden waren. Im Bulletin de la société botanique de France XI (1864) pag. 159 veröffentlicht er eine neue Liste: Appendix Florulae Juvenalis altera, ou deuxième liste de plantes étrangères récemment observées par M. Touchy au Port-Juvenale, près Montpellier; pag. 163: *Hordeum Ithaburense* Boiss. Diagn. Or. ser. 1. fasc. XIII. 70, var. *ischnatherum*. La plante

du Port-Juvenale à axe très-fragile, comme l'*H. Ithaburensis*, ne me paraît en différer que par les arêtes des fleurs beaucoup moins robustes.

Ich erhielt von Joseph Bornmüller, welcher zu botanischen Zwecken in Persien reiste, 1895 die reifen, zerfallenen Ähren einer Wildgerste, gesammelt bei Riwandus an der persischen Grenze in Kurdistan. Die Grannen waren sehr viel feiner als bei *H. spontaneum*, an dem sie viel kräftiger sind, als bei unseren Kulturgersten. Die sehr feinen Grannen waren bis 7 cm lang, die Spitzen jedoch abgebrochen. Ich hielt deshalb diese Gerste für die Varietät Cossons. Es war jedoch noch eine Eigentümlichkeit dabei zu bemerken, welche er wohl übersehen hat. Während nämlich bei *H. spontaneum* die Spelzen der Seitenblüten stumpf sind, wie bei den europäischen Kulturformen von *H. distichum* L., waren sie bei der Gerste von Bornmüller spitz, zugespitzt oder sehr kurz und fein begrannt. Sie sind es auch in der Kultur geblieben, während allerdings die Grannen der fruchtbaren Blüten kräftiger wurden, indessen immer noch feiner sind, als die des alten *H. spontaneum*.

Bei den Mischlingsformen von *H. distichum nutans* und *H. tetrastichum pallidum*, welche wir teils durch spontane, teils durch künstliche Kreuzung kennen, erhalten wir stets außer den Stammformen Übergänge, welche von *H. distichum* beginnend zuerst spitze, ferner zugespitzte, weiterhin kurz, dann länger begrannete Spelzen der Seitenblüten zeigen, während bei noch weiterer Annäherung an *H. tetrastichum pallidum* in einzelnen, dann in zahlreicheren Blüten Körner auftreten. So mag sich denn in Assyrien selbst aus dem *H. spontaneum* C. Koch, welches auch in Assyrien gefunden ist, in der Kultur das *H. distichum* L., aus der Varietät *ischnatherum* das *H. vulgare* L. (*tetrastichum*) herausgebildet haben.

Die Pflanze Cossons stammte wahrscheinlich auch aus Assyrien. Ich erhielt aus Neuß a. Rh. „persischen Weizen“, welcher zur Mehlfabrikation dahin gekommen war. In diesem befanden sich als fremde Beimengung einige Gerstenkörner, die bei der Aussaat einige noch unbekannte Varietäten ergaben (var. *persicum* und *medicum*). Eine derselben, welche Haussknecht in Assyrien gesammelt hatte, fand ich später in dessen Herbarium. Der Weizen aus Neuß stammte also wahrscheinlich auch von dort und wurde den Tigris hinab bis zu seinem Exporthafen verschifft, um so nach Europa zu gelangen. So mag auch die Pflanze Cossons nach dem Portus Juvenalis, dem Hafen von Montpellier, verschleppt worden sein.

Nun bildet diese Veränderung der Spelzen der Seitenblüten von *Hordeum distichum* den Übergang zu *H. tetrastichum*. Bei den spontanen, sowie bei den künstlichen Mischlingsbefruchtungen zwischen beiden Unterarten fängt der Übergang von *H. distichum* zu *tetrastichum* damit an, daß die stumpfen Spelzen der Seitenblüten spitz, zugespitzt, etwas länger und länger gespitzt, d. h. begrannt werden. Schließlich findet sich dann auch in einigen ein Korn ein, bis endlich normale vierzeilige Gerste entsteht, während andere die normale zweizeilige Gerste darstellt. Ich sah in meinem Garten 1875 auf zwei Beeten der zweizeiligen Wintergerste einige Pflanzen, welche den Übergang zu der mehrzeiligen Gerste bildeten. Die Aussaat der unter *H. distichum nutans* kultivierten Form ergab neben Übergangsgersten *H. tetrastichum pallidum*; die der unter *H. distichum erectum* *H. hexastichum paral-*

leum. Ich erkannte nun allerdings sogleich, daß dieser Vorgang sich auch aus Mischlingsbefruchtungen des *H. distichum nutans* mit *H. tetrastichum pallidum* und des *H. distichum erectum* mit *H. hexastichum* erklären ließ. Da aber die dann mutmaßlich männlichen Pflanzen nicht neben den Ursprungsformen standen, so hielt ich eine spontane Umwandlung für wahrscheinlicher. Denn ein *H. distichum nutans* mit fruchtbaren begrannnten Seitenährchen ergibt *H. tetrastichum pallidum*, und *H. distichum erectum* ergibt *H. hexastichum parallelum*. So interessant es nun wäre, einen spontanen Übergang zwischen den genannten Varietäten konstatieren zu können, so ziehe ich es doch nach meinen späteren Erfahrungen und nach den künstlichen Bestäubungen Anderer vor, mich den Ansichten derselben anzuschließen und den erwähnten Vorgang als einen auf Mischlingsbefruchtung zurückzuführenden zu erklären.

Die so zahlreichen verschiedenen Varietäten der Gerste, welche weiter unten näher abgehandelt werden, entstammen alle Mischlingsbefruchtungen. Die meisten lassen sich aus Kombinationen der beiden Stammeltern erklären. Aber es treten auch „Abirrungen“ auf, die nichts mit denselben zu tun haben. Immerhin ist es interessant, daß aus zwei konstanten Varietäten sich eine so große Anzahl verschiedener anderer herausbilden, von denen wenigstens ein Teil zur Konstanz gelangt. Wir können daraus ersehen, daß bei plötzlichen spontanen Variationen die spätere Mischlingsbefruchtung eine große Menge konstanter Formen hervorbringt.

Bevor ich nun auf die nähere Darstellung der verschiedenen in neuerer Zeit entstandenen Varietäten der Gerste eingehe, bemerke ich, daß ich eine beschriebene und benannte Varietät ausschließe. L. Wittmack beschreibt in Berichte d. Deutsch. Botan. Ges. IV (1886) S. 436 ein *Hordeum vulgare Besthornii*: „Ähre aufrecht, zweizeilig, die äußere Spelze der Mittelährchen mit monströser dreigabeliger Granne wie bei *H. v. trifurcatum*, seitliche Ährchen mit spitzen, nicht keulenförmigen männlichen Blüten. Klappen kurz begrannt. Korn nackt. Winterfrucht. — Ähren weißgelblich, 8 cm lang.“ „Die Ähre gedrunge“.

Diese Gerste will Gustav Besthorn in Bebitz bei Cönnern a. S. (Anhalt) gezüchtet haben aus *Hordeum tetrastichum trifurcatum* ♀ × *H. bulbosum* ♂, × *H. v. distichum* ♂, × *H. bulbosum* ♂. Ich glaube nicht, daß sich irgend eine Form unserer Saatgerste mit dem ganz verschiedenartigen *Hordeum bulbosum* L. kreuzen läßt, sondern daß es sich nur um eine Kreuzung von *Hordeum tetrastichum trifurcatum* mit *H. distichum nutans* handelt. Wittmack sah nur eine Ähre. Nach seiner Beschreibung würde sie der später aufgestellten var. *densum* Keke. entsprechen, wenn nicht die männlichen Seitenährchen spitze (nicht stumpfe) Spelzen hätten. Solche Formen mit spitzen oder zugespitzten oder kurz und fein begrannnten Seitenährchen lassen sich niemals zur Konstanz erziehen. Dies weiß ich aus fast dreißigjährigen Versuchen. Auch W. Rimpau kam, nach persönlicher Mitteilung seines Sohnes, zu demselben Resultate. Er hatte sie deshalb aus seinen Versuchen ausgeschieden.

Im Übrigen ist zu der folgenden, beschreibenden Aufzählung der neu entstandenen Gerstenvarietäten zu bemerken:

R. I. bezeichnet den Ursprung aus der ersten künstlichen Kreuzung, welche Wilhelm Rimpau mit *Hordeum tetrastichum trifurcatum* Sehl. ♂ und *Hordeum distichum Steudelii* ♀ 1885 vorgenommen hat. Vgl. H. Thiel, Landwirtschaftliche

Jahrbücher. XX (1891.) S. 353. Die erzielten Körner — etwa 15 — brachten 1886 eine große Menge Ähren, welche einander so gleich waren, wie die der konstantesten Sorte. Dieses erste Produkt der Kreuzung war eine zweizeilige, bespelzte, grannenlose, mit der Kapuze von *H. tetrastichum trifurcatum* (welche er „Gabelgerste“ nennt) versehene schwarze Gerste, die a. a. O. auf Taf. XXI No. 103 abgebildet ist. L. Wittmaek hat sie im „Führer durch die vegetabilische Abteilung des Museums der Königlichen landwirtschaftlichen Hochschule in Berlin“ 1886. S. 57. var. *Rimpau* benannt und in den Berichten der Deutschen Botanischen Gesellschaft IV. (1886) S. 433 beschrieben. Die Nachzucht derselben 1887 „zeigte wieder das für die zweite Generation der Mischlinge charakteristische völlig bunte Gemisch von Formen und Farben“. Eine Tabelle auf S. 355 beschreibt die von ihm erhaltenen 16 Formen. Auf einen Unterschied hat er nicht geachtet, nämlich auf die Verschiedenheit der Seitenährchen bei den zweizeiligen Formen. Bei *H. distichum Steudeli* haben die Seitenährchen nur eine schmale Klappe und die Blüte ist verkümmert; bei den normalen zweizeiligen Varietäten dagegen zwei schmal-lanzettliche Teilklappen, ähnlich wie die Mittelährchen, und die Spelzen (oft auch die Staubgefäße) sind deutlich ausgebildet; die äußere Spelze ist länglich und stumpf. Unter den zweizeiligen Formen erschienen nun später bei mir Varietäten mit normalen und mit verkümmerten Seitenährchen. Diese wurden bei der weiteren Aussaat gesondert. Die mit verkümmerten Seitenährchen gingen nun bald zur Konstanz über, während sich die mit normalen Seitenährchen äußerst widerspenstig verhielten und zum Teil noch jetzt nicht zur Konstanz gelangt sind. Es fielen nämlich gewöhnlich sehr viel mehr mit verkümmerten Seitenährchen. Das ist sehr auffallend. Das umgekehrte Resultat würde erklärlicher gewesen sein, weil die normalen Seitenährchen der wilden Stammform *H. spontaneum* entsprechen.

W. Rimpau säete einen großen Teil der 1886 erzielten Ernte wieder aus und teilte auch Anderen Ähren mit. So erhielt ich sieben Ähren, von welchen ich fünf zur Aussaat verwandte. Es ergaben sich bei mir 1887 zwanzig verschiedene Varietäten, teils schon bekannte, teils neue. Unter den letzteren waren am meisten interessant zwei Ähren, welche nebeneinander standen und wahrscheinlich von ein und demselben Saatkorn stammten und der var. *nigricans* Al. entsprachen, aber keine Grannen und Kapuzen hatten, sowie zwei andere von ihnen entfernt, aber ebenfalls dicht bei einander stehend, welche sich von den ersteren dadurch unterschieden, daß einzelne Seitenährchen Früchte trugen. Dergleichen Formen traten weder bei W. Rimpau, noch bei den anderen Versuchsanstellern auf. Die weitere Aussaat dieser Ähren ergab — wie zu erwarten war — verschiedene Varietäten, teils schwarz, teils blaßgelb.

Hier ist hervorzuheben, daß die erste Aussaat der durch Mischlingsbefruchtung erzielten verschiedenen Körner bei W. Rimpau nur eine einzige, gleichartige Form ergab und daß erst in der zweiten Generation die zahlreichen verschiedenen Varietäten auftraten, die meist Kombinationen der beiden Eltern waren. Daneben erschienen aber auch die grannen- und kapuzenlosen Gersten, welche man nicht eine Kombination nennen kann. Daß auch sonst bei Mischlingsbefruchtungen der Gerste abirrende Formen, wie sie W. Rimpau, *erratiques* wie sie H. de Vilmorin nennt, auftreten, zeigt z. B. die var. *H. hexastichum recens* und var. *H. distichum heterolepis*.

R. 2. bezeichnet den Ursprung aus der zweiten künstlichen Kreuzung von Wilhelm Rimpau, welche er mit *H. distichum zeocrithum* ♀ und *H. tetrastichum trifurcatum* ♂ 1889 vornahm. Er sagt darüber in H. Tiel, Landwirtschaftliche Jahrbücher XX (1891) S. 356: „Ich erhielt (1890) nur zwei Körner von den künstlich bestäubten Ähren, welche so schwach entwickelt waren, daß ich an ihrer Keimfähigkeit sehr zweifelte, aus denen aber dennoch zwei kräftige Pflanzen mit vielen Ähren hervorgingen. Taf. XXII No. 15 ist eine dieser Ähren, die alle einander völlig glichen, abgebildet. Es entstand eine zwischen zwei- und vierzeiliger Gerste intermediäre Form, deren Mittelährchen fruchtbar sind und auf sehr kurzen Grannen die bekannte Kapuze der Gabelgerste tragen, während die Seitenährchen weder Kapuze noch Grannen haben und zwar alle deutlich entwickelt, aber nur teilweise fruchtbar sind. Die Körner sind alle mit den Spelzen verwachsen.“ Er nennt *H. tetrastichum trifurcatum* „Gabelgerste“. — Also auch hier ist aus der ersten Aussaat nur eine Form entstanden, welche bei der zweiten und den späteren Aussaaten so viele Varietäten lieferte.

Eine Anzahl neu entstandener Gerstenvarietäten stammt von M. W. Beijerinck. Er sandte mir im Herbst 1885 zwei Ähren, welche er durch Mischlingsbefruchtung von *H. distichum macrolepis* ♀ mit *H. hexastichum* ♂ 1884?! erzielt hatte. Beide Ähren waren schwarz mit helleren Grannen. Die eine gehörte zu *H. tetrastichum* und unterschied sich von var. *nigrum* nur durch hellere Grannen und durch die sehr langen Teilkappen aller Ährchen. Die andere gehörte zu *H. hexastichum*; die Teilkappen waren von der normalen Form, aber langgrannig. Die Aussaat der ersten Ähre ergab lauter gleichartige Ähren: *H. tetrastichum atrispicatum*. Auch blieb sie in allen folgenden Jahren konstant. Diese schnelle Konstanz ist sehr auffallend. — Die Aussaat der zweiten Ähre lieferte drei schwarze und zwei weiße Varietäten. Aus diesen wurde durch konsequente Auswahl der Varietäten *H. hexastichum eurylepis* und *platylepis* erzogen.

Andere neu entstandene Varietäten stammen von Albert Atterberg in Kalmar (Schweden). Er schickte sie mir im Januar 1899. Der Ursprung war nicht angegeben. Jedenfalls stammen sie aus künstlichen Mischlingsbefruchtungen, die aber wahrscheinlich nicht vom Absender ausgeführt worden waren.

Endlich bildeten sich bei mir spontan einige neue Varietäten. Unter den Wintergersten traten 1885 einige Pflanzen unter *H. distichum nutans* und *erectum* auf, welche den Übergang zur Gerste mit lauter fruchtbaren Reihen bildeten. Das Genauere ist weiter unten bei den betreffenden Varietäten zu lesen. Ich glaubte hier einen spontanen Übergang von der zweizeiligen in die mehrzeilige Form zu sehen, obschon ich mir nicht verhehlte, daß auch eine Mischlingsbefruchtung vorliegen könne. Die einzelnen Aussaaten waren 1 m von einander entfernt. Dazu kam noch, daß unter *H. distichum* var. *nutans* bei weiterer Aussaat die Parallelform *H. tetrastichum pallidum* und unter *H. distichum* var. *erectum* die Parallelform *H. hexastichum parallelum* erschien. Die letztere hatte ich aber gar nicht in Kultur, sondern nur *H. hexastichum pyramidatum*. Ein direkter spontaner Übergang von der zweizeiligen in die mehrzeilige Form wäre nun sehr interessant. Indessen will ich der Ansicht nicht widersprechen, daß doch eine Mischlingsbefruchtung stattgefunden hat. Dann müßte *H. distichum nutans* durch *H. tetra-*

stichum pallidum und *H. distichum erectum* durch *H. hexastichum pyramidatum* befruchtet worden sein. Die letztere erschien aber in der Nachzucht nicht wieder, sondern nur *H. hexastichum parallelum*.

Da die Zahl der neu entstandenen Varietäten der Gerste sehr bedeutend ist, so gebe ich zur Orientierung eine Übersicht über sämtliche Varietäten. Die gesperrten sind neu entstanden.

Hordeum sativum Jessen.

I. *Hordeum hexastichum* L.

1. Körner beschalt.
 - A. Spelzen normal.
 - a. Teilklappen normal.
 - α. Ähren blaßgelb.
 - † Grannen kurz.
 1. var. *brachyatherum* Keke.
 - †† Grannen lang.
 2. var. *pyramidatum* Keke.
 - * subvar. *macroteron* Al.
 - ** „ *brachyurum* Al.
 3. var. *parallelum* Keke.
 - β. Ähren schwarz.
 4. var. *Schimperianum* Keke.
 - b. Teilklappen alle oder zum Teil breitlanzettlich.
 - α. Ähren blaßgelb.
 5. var. *recens* Keke.
 6. var. *eurylepis* Keke.
 - β. Ähren schwarz.
 7. var. *platylepis* Keke.
 - B. Spelzen mit dreizackiger Kapuze.
 8. var. *compactum*.
 2. Körner nackt.
 9. var. *nudipyramidatum* Keke.
 10. var. *revelatum* Keke.

II. *Hordeum tetrastichum* Keke. (*H. vulgare* L.)

1. Ähre einfach.
 - A. Klappen und Spelzen normal.
 - a. Körner beschalt.
 - α. Ähren blaßgelb.
 11. var. *pallidum* Sér.
 12. var. *Heuzei* Keke.
 - β. Ähren blaugraulich.
 13. var. *coerulescens* Sér.
 - γ. Ähren dunkler gefärbt.
 14. var. *subviolaceum* Keke.

15. var. *nigrum* Willd.
 16. var. *leiorrhynchum* Keke.
 b. Körner nackt.
 α. Ähren blaßgelb.
 17. var. *coeleste* L.
 18. var. *himalayense* Rittig.
 19. var. *Walpersii* Keke.
 β. Ähren und namentlich die Körner dunkler gefärbt.
 20. var. *violaceum* Keke.
 21. var. *duplinigrum* Keke.
 B. Klappen oder Spelzen nicht normal.
 a. Spelzen normal. Teilklappen breitlanzettlich.
 α. Körner beschalt.
 † Ähren blaßgelb.
 22. var. *latiglumatum* Keke.
 †† Ähren schwarz.
 23. var. *atrispicatum* Keke.
 β. Körner nackt.
 24. var. *sublatiglumatum* Keke.
 b. Spelzen an den Mittelähren mit dreizackiger Kapuze, an den Seitenähren kurz begrannt. (Klappen normal).
 α. Körner beschalt.
 † Ähren blaßgelb.
 25. var. *subcornutum* Keke.
 †† Ähren schwarz.
 26. var. *atricornutum* Keke.
 β. Körner nackt.
 † Ähren blaßgelb.
 27. var. *cornutum* Schrad.
 †† Ähren schwarz.
 28. var. *subaethiops* Keke.
 c. Alle Spelzen mit dreizackiger Kapuze. (Klappen normal.)
 α. Körner beschalt.
 † Ähren blaßgelb.
 29. var. *tortile* Rob.
 30. var. *cucullatum* Keke.
 31. *Horsfordianum* Wittm.
 †† Ähren schwarz.
 32. var. *atrum* Keke.
 β. Körner nackt.
 † Ähren blaßgelb.
 33. var. *trifurcatum* Schl.

†† Ähren schwarz.

34. var. *aethiops* Kecke.

d. Spelzen unbegrannt und ohne Kapuze.
(Klappen normal).

α. Körner beschalt.

† Ähren blaßgelb.

35. var. *tonsum* Kecke.

†† Ähren schwarz.

36. var. *nigritonsum* Kecke.

β. Körner nackt. (Ähren blaßgelb).

37. var. *nuditonsum* Kecke.

2. Ähre verästelt.

A. Körner beschalt.

38. var. *crispum* Kecke.

B. Körner nackt.

39. var. *crispicapillum* Kecke.

III. *Hordeum intermedium* Kecke.

Alle Ährchen fruchtbar; die Mittelährchen begrannt oder mit dreizackiger Kapuze, die Seitenährchen ohne Grannen und ohne dreizackige Kapuze.

1. Mittelährchen begrannt.

A. Körner beschalt.

a. Ähren blaßgelb.

40. var. *Haxtoni* Kecke.

41. var. *transiens* Kecke.

42. var. *pavoninum* Kecke.

b. Ähren schwarz.

43. var. *Mortoni* Kecke.

B. Körner nackt. (Ähren blaßgelb).

44. var. *nudihaxtoni* Kecke.

44 bis var. *subhaxtoni* Kecke.

45. var. *nuditransiens* Kecke.

2. Mittelährchen mit dreizackiger Kapuze.

A. Körner beschalt.

46. var. *anomalum* Kecke.

B. Körner nackt.

47. var. *gymnanomalum* Kecke.

IV. *Hordeum distichum* L.

1. Spindel bei der Reife im Zusammenhange bleibend.

A. Ähren einfach, normal.

a. Körner beschalt.

α. Ähren parallel.

- † Ähren locker, schmal.
* Ähren blaßgelb.
48. var. *nutans* Schübl.
49. var. *Atterbergii* Keke.
50. var. *medicum* Keke.
** Ähren schwärzlich.
51. var. *nigrescens* Keke.
*** Ähren violett.
52. var. *hypianthinum* Keke.
**** Ähren braun.
53. var. *persicum* Keke.
***** Ähren schwarz.
54. var. *nigricans* Sér.
55. var. *Schweinfurthii* Keke.
†† Ähren dicht, breit.
* Ähren blaßgelb.
56. var. *erectum* Schübl.
** Ähren schwarz.
57. var. *contractum* Keke.
β. Ähren nach der Spitze zu verschmälert.
† Ähren blaßgelb.
58. var. *zocrothum* L.
†† Ähren schwarz.
59. var. *melanocrithum* Keke.
b. Körner nackt.
α. Ähren parallel.
† Ähren blaßgelb.
60. var. *nudum* L.
61. var. *subatterbergii* Keke.
62. var. *Rossii* Keke.
63. var. *neogenes* Keke.
†† Ähren und Körner violett.
64. var. *ianthinum* Keke.
β. Ähren nach der Spitze zu verschmälert.
65. var. *gymnocrithum* Keke.
B. Ähre einfach, nicht normal.
a. Mittelährchen begrannt.
α. Blüten der Seitenährchen normal, mit zwei
Teilkappen.
† Teilkappen der Mittelährchen normal;
die äußere Teilkappe der Seitenährchen
breit lanzettlich.
66. var. *heterolepis* Keke.
- 66 bis var. *Beijerinckii* Keke.

- †† Teilklappen der Mittelährchen breit-
lanzettlich.
* Körner beschalt.
67. var. *Braunii* Keke.
68. var. *dubium* Keke.
** Körner nackt.
69. var. *nudidubium* Keke.
β. Blüten der Seitenährchen verkümmert, mit
nur einer Klappe.
† Teilklappen der Mittelährchen normal.
* Körner beschalt.
* Ähren blaßgelb.
70. var. *deficiens* Steud.
** Ähren braun.
71. var. *Seringei* Keke.
*** Ähren schwarz.
72. var. *Stuedelii* Keke.
** Körner nackt.
* Ähren blaßgelb.
73. var. *nudideficiens* Keke.
** Ähren schwarz.
74. var. *decorticatedum* Keke.
†† Teilklappen der Mittelährchen breit-
lanzettlich.
* Ähren blaßgelb.
75. var. *Rehmii* Keke.
76. var. *abyssinicum* Ser.
77. var. *pseudoabyssinicum* Keke.
** Ähren schwarz.
78. var. *macrolepis* A. Br.
b. Mittelährchen mit dreizackiger Kapuze.
α. Körner beschalt.
† Seitenährchen normal.
* Ähren blaßgelb.
79. var. *angustispicatum* Keke.
80. var. *latispicatum* Keke.
81. var. *triangulare* Keke.
** Ähren schwarz.
82. var. *Rimpau* Wittm.
†† Seitenährchen verkümmert.
* Ähren blaßgelb.
83. var. *triceris* Keke.
** Ähren schwarz.
84. var. *tridax* Keke.
β. Körner nackt.

- † Seitenährchen normal. (Ähren blaßgelb).
85. var. *angustissimum* Keke.
86. var. *laxum* Keke.
87. var. *densum* Keke.
- †† Seitenährchen verkümmert.
* Ähren blaßgelb.
88. var. *sublaxum* Keke.
** Ähren schwarz.
89. var. *gymnospermum* Keke.
c. Mittelährchen ohne Grannen und ohne Kapuze.
α. Körner beschalt.
† Seitenährchen normal.
* Ähren blaßgelb.
90. var. *inerme* Keke.
** Ähren schwarz.
91. var. *decussatum* Keke.
†† Seitenährchen verkümmert.
* Ähren blaßgelb.
92. var. *subinerme* Keke.
** Ähren schwarz.
93. var. *subdecussatum* Keke.
β. Körner nackt.
† Seitenährchen normal.
* Ähren blaßgelb.
94. var. *duplialbum* Keke.
** Ähren schwarz.
95. var. *dupliatrum* Keke.
†† Seitenährchen verkümmert.
* Ähren blaßgelb.
96. var. *subduplialbum* Keke.
** Ähren schwarz.
97. var. *subdupliatrum* Keke.
B. Ähre verästelt.
a. Seitenährchen normal.
98. var. *compositum* Keke.
- 98 bis var. *subcompositum* Keke.
99. var. *Krausianum* Wittm.
b. Seitenährchen verkümmert.
100. var. *ramosum* Hochst.
2. Spindel bei der Reife in die einzelnen Glieder auseinander fallend.
101. var. *spontaneum* C. Koch.
102. var. *ischnatherum* Coss.

Die Zahlen 1—58 bezeichnen die fortlaufenden Nummern der neu entstandenen Varietäten der Gerste; die in Klammern gesetzten Zahlen die Nummern in der Über-

sicht der Varietäten der Gerste. — „H. F.“ bezieht sich auf die Nummern in: Fr. Körnicke, Die hauptsächlichsten Formen der Saatgerste im ökonomisch-botanischen Garten der Königlich Landwirtschaftlichen Akademie Poppelsdorf. Ausgestellt in Köln 1895. Bonn 1895.

I. *Hordeum hexastichum* L.

1. (5). var. *recens* Kecke. H. F. no. 6. Die äußere Teilklappe der Seitenährchen breitlanzettlich, die übrigen Teilklappen normal. Die Ähren parallel, lang, langbegrannt, blaßgelb. Die Körner beschalt. —

Diese Varietät ist bei mir zweimal entstanden. Einmal aus einer spontanen Mischlingsbefruchtung von *Hordeum distichum erectum*, von welchem wahrscheinlich 1874 einige Blüten durch *H. hexastichum* befruchtet waren. Dieses *H. dist. erectum* lieferte 1875 außer der Mutterpflanze einige Ähren, welche den Übergang zu *H. hexastichum parallelum* bildeten. Die Aussaat der letzteren ergab 1876 *H. dist. erectum* und *H. hex. parallelum*, sowie verschiedene Übergänge zwischen beiden. Diese letzteren wurden in allen den folgenden Jahren in verschiedenen Formen ausgesät. Bei einer derselben zeigten sich 1881 außer verschiedenen anderen Formen zum erstenmale *H. hex. recens* und *H. dist. heterolepis*. Die letztere ist ebenfalls durch die äußere breitlanzettliche Teilklappe von *H. dist. erectum* verschieden. Die var. *recens* wurde 1884 fast konstant. In manchen Jahren tritt nämlich daneben auch *H. hex. parallelum* auf, wie noch 1903, während sie 1904 konstant war.

Außerdem entstand unsere Varietät aus der Kreuzung, welche W. Rimpau 1889 mit *H. dist. zeocritum* ♀ und *H. tetr. trifurcatum* ♂ machte. Er erhielt nur zwei Körner, welche 1890 lauter gleichartige Ähren lieferten: Die Mittelreihen mit dreizackiger Kapuze, die Seitenreihen grannen- und kapuzenlos und nur teilweise fruchtbar. Eine dieser Ähren, welche ich 1891 erhielt und in demselben Jahre aussäete, ergab sehr verschiedene Formen. Eine derselben lieferte unter anderen die var. *recens*. Diese ergab in den folgenden Jahren nebenbei immer noch *H. hex. parallelum*. Erst 1903 scheint sie konstant geworden zu sein. 1904 kam sie nicht zur Aussaat.

In beiden Fällen haben wir es mit einer Abirrung zu tun, da Gersten mit breiten Teilklappen nicht in der Nähe standen und daher eine Bestäubung mit einer derselben nicht wahrscheinlich ist.

2. (6.) var. *eurylepis* Kecke. H. F. no. 7. Alle Teilklappen breitlanzettlich. Die Ähren kurz, sehr dicht, dick, blaßgelb; die Grannen spreizend. Die Körner beschalt. — Beijerinck befruchtete (1884?) *H. dist. macrolepis* A. Br. ♀ mit *H. hexastichum* L. und schickte mir von der Ernte im Herbst 1885 Ähren, welche alle schwarz waren mit helleren Grannen; die einen gehörten zu *H. hexastichum* L., die Teilklappen gewöhnlich, aber ziemlich lang begrannt. Es fielen aus der Aussaat derselben 1886 fünf verschiedene Formen, alle zu *H. hexastichum* oder *tetrastichum* gehörig (kein *H. distichum*), schwarz und blaßgelb. Die schwarzen Ähren von *H. hexastichum* hatten an den Seitenährchen breite Teilklappen, an den Mittelährchen nur eine breite Klappe. Die Aussaat derselben 1887 ergab wieder verschiedene Varietäten, darunter *H. hexastichum* blaßgelb, die Teilklappen

an allen Ährchen breitlanzettlich. Sie blieb 1888 konstant und ist es geblieben: also die var. *eurylepis*.

Über die Ähren der Beijerinckschen Sendung, welche zu *H. tetrastichum* gehörten, vgl. no. 12. (24.) var. *atrispicatum*.

3. (7.) var. *platylepis* Keke. II. F. no. 8. Sie gleicht in Allem der var. *eurylepis*, ist aber schwarz. Der Ursprung ist der gleiche. Sie wurde aber erst 1889 konstant.

4. (8.) var. *compactum*. Die Ähren kurz (bis 5,5 cm lang), gedrunken, blaßgelb; alle Ährchen mit dreizackiger Kapuze. Die Körner beschalt. — Von *H. tetrastichum Horsfordianum* mit längeren Ähren durch die Form derselben und die Richtung der Ährchen verschieden. — Ich erhielt sie im Januar 1899 von Atterberg. Sie ist in allen Jahren konstant geblieben. Der Ursprung ist mir unbekannt. Wahrscheinlich stammt sie aus *H. tetrastichum trifurcatum* oder *Horsfordianum* und *H. hexastichum pyramidatum brachyurum*.

5. (9.) var. *nudipyramidatum* Keke. II. F. no. 9. Die Ähren in der Form ganz wie *H. hexastichum brachyurum*, blaßgelb. Die Körner nackt, blaß bräunlichgelb — R. 2. Aus *H. distichum zeocritum* ♀ × *H. tetrastichum trifurcatum* ♂. Seit 1895 konstant.

II. *Hordeum tetrastichum* Keke.

6. (14) var. *subviolaceum* Keke. II. F. no. 13. Die vierzeiligen Ähren sind kurz, unreif violett, reif grau violett; die Körner beschalt. — W. Rimpau fand 1885 unter den nackten *H. tetrastichum violaceum* Keke. zweizeilige, bespelzte, violette Ähren, welche er mit Recht als aus einer Mischlingsbefruchtung hervorgegangen betrachtete und 1886 aussäete. 1887 war diese noch nicht konstant. Es traten noch vierzeilige, bespelzte, violette und blaßgelbe Ähren, sowie auch nackte Körner auf. Ich erhielt von ihm im November 1887 diese zweizeiligen, violetten, beschalteten Ähren. 1888 waren beim ihm die Ähren meist zweizeilig, einige jedoch vierzeilig; meist blaßgelb, andere grauviolett. Die nackten Körner, welche sich unter den letzteren fanden, waren violett. Die vierzeiligen, beschalteten, grau violetten Ähren erwiesen sich 1889 konstant und sind es geblieben. — Der Ursprung ist wahrscheinlich *H. tetrastichum violaceum* ♀ × *H. distichum nutans* (oder *erectum*) ♂. — Vergl. var. *hypianthinum* und *ianthinum*.

7. (21.) var. *duplinigrum* Keke. II. F. no. 25. Die Ähren begrannt, schwarz. Klappen und Spelzen normal. Die Körner nackt, braunschwarz. — R. 1. Sie trat zuerst 1888 auf, zugleich mit var. *nigrum* Willd. und *pallidum* Sér. Seit 1889 ist sie konstant.

8. (22.) var. *latiglumatum* Keke. II. F. no. 18. Die Ähren blaßgelb, von der Form der var. *pallidum*. Alle Teilklappen breitlanzettlich, lang begrannt. Die Körner beschalt. — Der Ursprung ist derselbe wie bei no. 2 (6.) *H. hex. eurylepis* und no. 3. (7.) *H. hex. platylepis*. Beijerinck befruchtete (1884?) *H. distichum macrolepis* ♀ mit *H. hexastichum* ♂ und schickte 1885 Ähren an mich, welche alle schwarz waren mit helleren Grannen. Die einen gehörten zu *H. tetrastichum*, deren Resultate unter no. 9. (23.) var. *atrispicatum* nachzusehen sind. Die zu *H. hexastichum* gehörigen Ähren lieferten 1886 fünf verschiedene Varietäten.

Die eine derselben, entsprechend der jetzigen *H. hex. platylepis* ergab 1887 vier verschiedene Varietäten und Zwischenformen, von denen die eine unserer var. *latiglumatum* entsprach. Sie ist seit 1888 konstant.

9. (23.) var. *atrispicatum* Keke. H. F. no. 19. Die Ähren schwarz, ihre Form wie bei var. *nigrum*. Alle Teilklappen breitlanzettlich. Die Körner beschalt. — Der Ursprung ist derselbe wie bei no. 2. (6.) *H. hex.* var. *eurylepis* und 3. (7.) *H. hex. platylepis*. Vgl. no. 8 (22.) *latiglumatum*. Bei den 1885 an mich geschickten, zu *H. tetrastichum* gehörigen Ähren waren die Klappen aller Ährchen sehr lang. Sie ergaben 1886 eine sehr reichliche Ernte, deren Ähren völlig gleich waren und bis jetzt konstant geblieben sind. — Auffallend ist hier die schnelle Konstanz der neuen Varietät, um so mehr, als aus den anderen zu *H. hexastichum* gehörigen Ähren bei der ersten Aussaat fünf verschiedene Varietäten hervorgingen. (Vgl. no. 8. (22.) var. *latiglumatum*.)

10. (24.) var. *sublatiglumatum*. Die Ähren blaßgelb, begrannt, schmal, lang. Alle Klappen breitlanzettlich, mit langen feinen Grannen. Die Körner nackt, gelbrötlich. — Ich erhielt sie von Alb. Atterberg im Januar 1899. Sie blieb konstant. Der Ursprung ist mir unbekannt. Vielleicht ein Mischling von *H. tetrastichum coeleste* und *Hord. distichum abyssinicum*.

11. (25.) var. *subcornutum*. Die Ähren blaßgelb. Die Mittelährchen mit dreizackiger Kapuze, die Seitenährchen kurz begrannt. Die Körner beschalt. — Der Ursprung wie bei 7. (21.), also R. 1. — Sie trat erst 1902 auf und ist noch fern von der Konstanz.

12. (26.) var. *atricornutum*. Die Ähren schwarz, sonst wie 11. (25.) *subcornutum*. — Der Ursprung ist ebenfalls R. 1. — Sie trat auch erst 1902 auf und ist ebenfalls noch fern von der Konstanz.

13. (28.) var. *subaethiops*. Die Ähren schwarz. Die Mittelährchen mit dreizackiger Kapuze. Die Körner nackt, braunschwarz. — R. 1. — Sie trat erst 1902 unter var. 16. (34.) *aethiops* auf. 1903 ergaben sich nur wenig entsprechende Ähren. Die meisten gehörten var. *aethiops* an.

14. (31.) var. *Horsfordianum* Wittm. H. F. no. 16. Die Ähren blaßgelb. Die Spelzen mit dreizackiger Kapuze. Die Körner beschalt. — Davon gibt es zwei Formen:

a. Bei der ersten sind die Ähren kürzer (bis 7 cm lang) und dichter. Sie wurde von Horsford in Charleston, Vermont, U. S. durch Kreuzung von „Escourgeon-Gerste“ mit „Nepal-Gerste“ erzielt, also wahrscheinlich von *H. tetrastichum pallidum* und *trifurcatum*. L. Wittmack erhielt davon im Frühjahr 1884 Körner, welche er in demselben Jahre aussäete. Die erzielten Ähren glichen ganz der var. *trifurcatum*, jedoch waren sie robuster und ihre Körner beschalt. Von diesen erhielt ich im Herbst 1884 einige Körner, deren Aussaat 1885 fünf Ähren vom Aussehen der var. *trifurcatum* lieferten. Die meisten Körner waren nackt. Die Aussaat der beschalteten Körner ergab 1886 var. *Horsfordianum* (an manchen Ähren befanden sich einige Körner mit normalen Grannen) und *trifurcatum* und *coeleste*. Die Aussaat von var. *Horsfordianum* war 1887 konstant und blieb es auch.

b. Bei der zweiten Form sind die Ähren schlanker und lockerer und länger (bis 9 cm lang). Sie fiel aus der ersten Rimpauschen Kreuzung 1885 von

H. tetrastichum trifurcatum ♂ und *H. distichum Steudelii* ♀, welche ich 1887 aussäete. Hier ergab sich außer vielen anderen Formen auch die var. *Horsfordianum*, welche 1890 konstant wurde.

15. (32.) var. *atrum* Kecke. H. F. no. 17. Die Ähren schwarz. Die Spelzen mit dreizackiger Kapuze. Die Körner beschalt. — Der Ursprung ist derselbe wie bei 14 (31) b, also R. 1. Sie trat ebenfalls schon 1887 auf und wurde 1892 konstant.

16. (34.) var. *aethiops* Kecke. H. F. 28. Die Ähren wie var. *trifurcatum* aber schwarz. Die Körner nackt, braunschwarz. — R. 1. — Sie fiel aus den zahlreichen Formen, welche die erste Aussaat bei mir 1887 ergab. Im Jahre 1888 ausgesäet erschien sie wieder, aber auch noch andere Formen. 1889 entsprachen fast alle Ähren der Aussaat, außerdem waren aber einige *duplinigrum* dazwischen. Dies wiederholte sich auch 1890. Im Jahre 1891 wurde sie konstant.

17. (35.) var. *tonsum*. Die Ähren blaßgelb, unbegrannt. Die Körner beschalt. — R. 1. — Sie trat zuerst 1901 auf und ist noch nicht konstant. 1903 lieferte sie noch die Varietäten *Horsfordianum*, *inermis* und *subinermis*.

18. (36.) var. *nigritonsum*. Sie unterscheidet sich von var. *tonsum* nur durch die schwarze Farbe. — R. 1. — Sie trat erst 1902 auf und lieferte 1903 außerdem noch die Varietäten *decussatum* und *subdecussatum*.

19. (37.) var. *nuditonsum*. Die Ähren blaßgelb, unbegrannt. Die Körner nackt, blaßrötlich gelb. — R. 2. — 1902 lieferte eine Aussaat der var. *gymnanomalum* folgende Varietäten: a. *gymnanomalum*; b. *densum*; c. *trifurcatum*; d. Mittelährchen sehr kurz begrannt, Seitenährchen unbegrannt; e. unbegrannt und ohne Kapuze. Auffallenderweise war diese 1903 schon konstant. Da die Kreuzungsersten 1904 nicht ausgesäet wurden, so bleibt es zweifelhaft, ob nicht später Abweichungen eintreten.

20. (38.) var. *crispum* Kecke. H. F. no. 20. Die Ähren begrannt, gelb, dicht und dick, mit kurzen Seitenzweigen, von wirrem, krausem Aussehen. Die Körner beschalt. — W. Rimpau hat die Entstehung derselben in H. Thiel, Landwirtschaftliche Jahrbücher 20 (1891) S. 358—360 beschrieben und sie auf Taf. XXIII, 130 abgebildet. Sie ist ein spontaner Mischling von *H. tetrastichum coeleste* L. ♀ mit *H. distichum compositum* Kecke. ♂, also von einer nackten, einfachen, vierzeiligen mit einer beschalteten, verästelten, zweizeiligen Gerste. Die erstere hat er auf Taf. XXII, 126, die letztere auf Taf. XXIII, 129 abgebildet. 1881 standen beide neben einander. 1882 fand sich in der nackten vierzeiligen Gerste eine Pflanze mit völlig zweizeiligen Ähren. Ob die Körner nackt oder bespelzt waren, wurde nicht notiert. Die Aussaat derselben 1884 ergab ein Gemisch von zweizeiligen, vierzeiligen und zwischen beiden intermediären Ähren, von allen Formen nackte und bespelzte; außerdem eine ziemliche Anzahl zweizeilige, bespelzte, verzweigte Ähren. — Von den normalen (nicht verästelten) Ähren wurde zweizeilige, bespelzte und nackte, sowie vierzeilige, bespelzte und nackte Gerste ausgesäet. Zunächst fielen bei allen wieder verschiedene Varietäten, von denen stets die der Aussaat entsprechenden zu weiteren Versuchen ausgewählt wurden. 1889 waren sie konstant: also normale zweizeilige bespelzte, zweizeilige nackte Gerste; vierzeilige bespelzte, vierzeilige nackte Gerste. — Von den nicht normalen

(verästelten) Gersten wurde zweizeilige nackte und bespelzte, sowie vierzeilige nackte weiter kultiviert. Die letztere lieferte bei ihm 1890 noch viele normale Ähren; die zweizeiligen waren fast konstant. Die zweizeilige, verästelte, nackte Gerste, var. *subcompositum*, habe ich nicht gesehen. W. Rimpau ist unterdeß leider verstorben.

Er schickte im Herbst 1886 an mich drei Ähren der verästelten, vierzeiligen Gerste mit Erläuterungen. Fast alle Körner waren beschalt; an zehn war nur die Innenspitze angewachsen; zwei waren nackt. Die Aussaat dieser (nicht gesonderten) Körner lieferte 1887 nur verästelte vierzeilige Ähren und diese sind in allen folgenden Jahren konstant geblieben. Die Körner waren meist beschalt, andere nackt. Beide fanden sich in derselben Ähre. Im folgenden Jahre wurden sie gesondert gesäet. Von 1890 an waren sie konstant, wenn man davon absieht, daß gelegentlich Rückschläge in Bezug auf einzelne Körner eintreten.

Im Herbst 1887 schickte er denselben Mischling noch einmal und zwar als „nackt“ bezeichnet. Die Aussaat ergab 1888 lauter verästelte Ähren mit nackten Körnern. Dazwischen waren einige beschalte. So ist es auch geblieben, nur daß seit 1890 keine beschalteten Körner mehr auftreten.

Die Ähren haben ein wirres Aussehen und die Zweige treten nicht ohne weiteres in Sicht, wie bei den verästelten Weizen- und Roggenähren. Die Grannen sind ziemlich fein und von verschiedener Länge. An den unteren und oberen Spindelausschnitten der Ähre stehen mehr als drei Ährchen — ich habe bis elf gezählt — teils neben, teils vor einander. Bei den weniger kräftig entwickelten Ähren ist dies an der ganzen Ähre der Fall. Bei den kräftigeren Ähren befindet sich aber an den mittleren Spindelausschnitten in der Mitte der Ährchengruppe ein kleiner Zweig, mit der flachen Seite der Spindel zugekehrt, welcher 1—3 Internodien hat und auf jedem ein fruchtbares Ährchen trägt. Aber dieser kurze Zweig wird von den daneben stehenden Ährchen verdeckt.

21. (39.) var. *crispicapillum* Kcke. H. F. no. 29. Die Varietät unterscheidet sich von var. *crispum* nur durch die nackten Körner. Ihre Entstehung ist bei 20 (38) auseinandergesetzt.

III. *Hordeum intermedium* Kcke.

Sämtliche Reihen fruchtbar, aber die Seitenährchen ohne Grannen und Kapuzen.

22. (40.) var. *Haxtoni* Kcke. Die Ähren locker, von der Form der var. *nutans*, blaßgelb. Die Körner beschalt. Ich sagte seinerzeit: „Die äußere Spelze der Seitenährchen spitz oder zugespitzt.“ Jetzt ist sie stumpf, indem zur Aussaat immer nur Ähren genommen, in welchen sie möglichst stumpf war. — Diese bei mir neu entstandene Varietät existierte schon früher in landwirtschaftlicher Kultur in Schottland. John Haxton beschrieb sie in Morton, *Cyclopedia of Agriculture* (1869) 1, p. 183 als Bere showing in Transmutation into Barley. Auch bei ihm waren, wie bei mir, nicht sämtliche Ährchen der Seitenreihen fruchtbar; mehrere derselben hatten (gegenüber der var. *distans*) unnatürlich große Blüten. Übrigens scheinen sich unter seinen Aussaaten auch Repräsentanten von *H. hexastichum transiens* befunden zu haben. Ihre Kultur wurde wieder aufgegeben, wohl weil sie landwirtschaftlich keinen Wert hatte. — Bei mir entstand

sie auf ganz ähnliche Weise, wie die var. *transiens* und zudem gleichzeitig. Im Sommer 1875 erschienen unter einer Wintersaat von *H. distichum nutans* einige Ähren, welche den Übergang zu *H. tetrastichum pallidum* bildeten. Diese ergaben nun ganz ähnliche Resultate: Mittelformen zwischen diesen beiden Varietäten, wie bei der Entstehung der var. *transiens* aus *H. distichum erectum*. Die Herbstsaat 1892 erfror; eine neue Aussaat wurde seit 1893 als Sommergerste kultiviert. Die var. *pallidum* war schon seit 1885 nicht mehr erschienen. Dagegen traten noch 1887 einige Übergänge zu derselben auf, später nicht mehr. Seit 1893 ist auch die var. *nutans* verschwunden. Doch wäre es nicht auffallend, wenn auch in späteren Jahren sich einige Ähren derselben zeigten. Denn niemals sind alle Seitenährchen fruchtbar. Auch bei den am besten ausgebildeten Exemplaren sind immer die untersten Ährchen unfruchtbar. Bei anderen bilden diese die große Mehrzahl; bei noch anderen finden sich nur wenig fruchtbare Ährchen und zwar immer nach der Spitze zu. Da kann es denn leicht kommen, daß an einzelnen Ähren kein einziges Korn in den Seitenreihen auftritt und wir dann die var. *nutans* erhalten.

Dieselbe Varietät entstand später noch einmal und zwar aus *H. tetrastichum nigrum* Willd., einer schwarzen Wintergerste aus Tiflis, welche ich seit 1880 kultivierte. Wahrscheinlich war sie befruchtet von *H. distichum nutans*. 1898 erschienen unter ihr zum erstenmale vier Ähren wie *H. nigricans*, aber die Spelzen der Seitenährchen waren kurz begrannt. Die Aussaat derselben ergab 1899 schwarze und weiße Varietäten, welche in den folgenden Jahren in Variation blieben. 1902 trat darunter auch var. *Haxtoni* auf. Diese lieferte 1903 außerdem noch *nutans* und *pallidum*, was auch 1904 noch der Fall war.

23. (41) var. *transiens* Keke. Die Ähren dicht, aufrecht, von der Form des *H. hexastichum parallelum*, blaßgelb. Die Körner beschalt. — Im Sommer 1875 erschienen bei mir unter der Wintersaat von *Hordeum distichum erectum* einige Ähren, welche Übergänge zu *H. hexastichum* bildeten. Bei den einen zeigten die Spelzen der unfruchtbaren Seitenährchen eine kurze, stumpfe Spitze, bei den andern kurze bis 1,8 cm lange Grannen. Endlich waren an einigen der letzteren die Seitenährchen zum Teil fruchtbar. Die Wintersaat aus diesen Übergangsformen erfror. Die Sommersaat ergab 1876:

1. *H. distichum erectum* normal.
2. „ „ „ mit kurz begrannnten Seitenährchen.
3. „ „ „ mit unfruchtbaren, länger begrannnten Seitenährchen.
4. „ „ „ wie 2. und 3., aber die Seitenährchen teilweise fruchtbar.
5. „ *hexastichum parallelum* mit lauter fruchtbaren, kurz begrannnten Seitenährchen.
6. „ „ „ wie 5., aber die Grannen länger.
7. „ „ *parallelum*.

Die Aussaat 1877 von no. 1. ergab lauter *H. distichum erectum*; die von no. 7 lauter *H. dist. parallelum*. Auch die späteren Aussaaten blieben konstant. — Verschiedene Aussaaten der Mittelformen ergaben alle *H. distichum erectum* (zuweilen mit spreizenden Grannen, später von Eriksson *H. dist. erectum* subvar. *patens* genannt) und *H. hexastichum parallelum*; außerdem aber wieder zahlreiche Mittelformen. Ganz ähnlich verhielten sich die letzteren auch in den späteren Aus-

saaten. Hier und da fanden sich aber an einigen Ähren der var. *erectum* in den Seitenährchen vereinzelt unbegrannte oder fast unbegrannte Körner. Die lieferten wiederum *H. dist. erectum* und *H. hexastichum parallelum* nebst verschiedenen Übergangsformen, darunter die var. *erectum* mit einzelnen fruchtbaren, völlig unbegrannten Seitenährchen. Die Aussaat dieser letzteren Körner ergab 1879 die var. *erectum* und viele Ähren derselben mit mehr oder weniger zahlreichen, fruchtbaren, unbegrannten, stumpfen Seitenährchen. Hier fiel also zum erstenmale *H. hexastichum parallelum* aus, das auch in den folgenden Jahren nicht wiederkehrte. Die Ähren der var. *erectum* mit den zahlreichsten fruchtbaren Seitenährchen (var. *intermedium transiens*) wurden stets zur weiteren Aussaat genommen. Sie lieferten bis 1895 immer wieder var. *transiens* und *erectum*. Von 1896 an blieb var. *transiens* in gewissem Sinne konstant, nur daß die fruchtbaren Seitenährchen mehr oder weniger zahlreich waren.

24. (42.) var. *pavoninum*. Die Ähren blaßgelb, von der Form der var. *zeocrithum* L., also pyramidal. Die Körner beschalt. — R. 2. Also aus *H. distichum zeocrithum* ♀ × *H. tetrastichum trifurcatum* ♂. Sie ist noch nicht konstant, sondern ergibt noch *H. hexastichum pyramidatum* subvar. *brachyurum* und *H. distichum zeocrithum*.

Diese Varietät ist aber auch durch spontane Variation aus *H. distichum zeocrithum* entstanden und von Hause aus konstant. W. Rimpau sagt darüber in H. Thiel, Landw. Jahrbücher 21 (1892) S. 701: „Eine intermediäre Form zwischen *H. zeocrithum* L. und *H. hexastichum* L. hat auch Drechsler in Göttingen gefunden. Er sandte mir davon am 18. August 1888 eine Ähre und teilte mir mit, daß er diese Form 1883 im Felde als spontane Variation von *H. zeocrithum* gefunden und fortgezogen habe. Diese Gerste hat die Ährenform von *H. zeocrithum*, die Seitenährchen sind aber im oberen Teile der Ähre, zuweilen nur in wenigen Stufen, zuweilen über die Hälfte der Ähre hinaus (aber nie ganz bis an die Basis der Ähre) zu fruchtbaren, aber grannenlosen Körnern entwickelt. Ich habe diese Gerste 3 Jahre kultiviert; sie blieb konstant.“ — Diese Beschreibung stimmt genau mit der von mir erzeugenen, aber noch inkonstanten Varietät.

25. (43.) var. *Mortoni*. Die Ähren schwarz, schlank. Die Mittelährchen begrannt. Die Körner beschalt. — Sie entstand aus *H. tetrastichum nigrum*, der schwarzen Wintergerste aus Tiflis, als sich 1898 zum erstenmale bei derselben Abweichungen zeigten. (Vgl. 22. (40.) var. *Haxtoni* zum Schluß.) Sie war 1904 noch nicht konstant, sondern lieferte noch *H. tetrastichum nigrum* und *H. distichum nigricans*.

26. (44.) var. *nudihaxtoni*. Die Ähren schmal, wie bei var. *nutans*, schmutzig gelb. Die Mittelährchen begrannt. Die Körner nackt, blaßrötlichgelb, wie bei var. *coeleste*. — R. 2. — Sie trat zuerst 1900 auf und lieferte 1903 noch *coeleste* und *nudum*.

26 bis (44 bis.) var. *subhaxtoni*. Die Ähren schmal aber dicht, schmutzig gelb. Die Mittelährchen begrannt. Die Körner schmutzig braun oder blaugrau. — Die Eltern sind mir unbekannt. Ich erhielt 1899 von A. Atterberg die var. *subatterbergii*, aus welcher sie sich herausgebildet hat. Es fallen auch jetzt noch Ähren derselben.

27. (45.) var. *nuditransiens*. Die Ähren dicht und breit wie bei *H. distichum erectum*, blaßgelb. Die Mittelreihen begrannt. Die Körner nackt, blaßrötlichgelb wie bei var. *coeleste*. — R. 2. — Sie trat zuerst 1895 auf. 1903 lieferte sie noch *neogenes* und *revelatum*.

28. (46.) var. *anomalum* Keke. H. F. no. 32. Die Ähren dicht und breit wie bei *H. distichum erectum*, blaßgelb. Die Mittelähren mit dreizackiger Kapuze. Die Körner beschalt. — R. 2. — Sie trat schon 1892 auf. 1903 lieferte sie noch var. *latispicatum* und var. *Horsfordianum*.

29. (47.) var. *gymnanomalum* Keke. H. F. no. 33. Die Ähren wie bei 28. (46.) *anomalum*, aber die Körner nackt, blaßrötlichgelb wie bei var. *coeleste*. — R. 2. — Sie trat ebenfalls schon 1892 auf. 1903 lieferte sie noch var. *densum* und var. *trifurcatum*.

IV. *Hordeum distichum* L.

30. (51.) var. *nigrescens* Keke. Die Ähren wie bei var. *nutans*, schwärzlich blaugrau; die Grannen blaßgelb. Die Körner beschalt. — Sie trat bei mir zuerst 1875 unter einer Sorte der var. *nigricans* Sér. auf und ist seit 1876 konstant, jedoch nicht ganz ausgeglichen. Die Körner sind stets dunkler oder heller. Vielleicht durch Bestäubung der var. *nigricans* mit var. *nutans* entstanden.

31. (52.) var. *hypianthinum* Keke. H. F. no. 38. (In der Übersicht von H. F. steht *subviolaceum*. Dieser Name ist aber schon no. 13 vergeben. In den „Bemerkungen“ von H. F. S. 10 ist er in *hypianthinum* umgeändert). Die Ähren wie bei var. *nutans*, unreif violett, reif blaßgrauviolett. Die Körner beschalt. — W. Rimpau fand sie 1885 unter *H. tetrastichum violaceum*. 1887 war sie noch nicht konstant; es traten noch vierzeilige beschalte violette und blaßgelbe Ähren, sowie nackte Körner auf. Ich erhielt von dieser Ernte Ähren, welche der obigen Varietät *hypianthinum* entsprachen. Die Aussaat derselben ergab 1888 meist zweizeilige Ähren, einige violett, andere gelb. Außerdem fielen — aber nur sehr wenige — ebenso gefärbte vierzeilige Ähren. Die Körner waren meist beschalt, blaßgrauviolett. 1889 war die zweizeilige blaßgrauviolette beschalte Varietät fast konstant und es erschienen nur sehr wenige vierzeilige Ähren. 1900 erwies sich die erstere, also var. *hypianthinum* konstant und ist es geblieben. — Die vierzeilige beschalte grauviolette Varietät wurde schon 1889 konstant. — Der Ursprung ist wahrscheinlich *H. tetrastichum violaceum* ♀ × *H. distichum nutans* ♂.

32. (61.) var. *subatterbergii* Keke. Die Ähren schmal und dicht, etwas schmutzig blaßgelb. Die äußere Spelze der Seitenährchen wie bei var. *Atterbergii*, d. h. breiter als bei var. *nutans* Al., lanzettlich (nach der Spitze zu allmählich verschmälert). Die Körner nackt, schmutzig braun oder blaugrau. — Nicht selten sind einzelne Seitenährchen fruchtbar, sonst konstant. (Vgl. var. 26 bis (44 bis) *H. intermedium subhaxtoni*).

33. (63.) var. *neogenes* Keke. H. F. no. 46. Die Ähren wie bei *H. distichum erectum patens*, blaßgelb, dicht und breit; die Grannen etwas spreizend. Die Körner nackt, blaßbräunlich gelb. — R. 2. — Unter den Varietäten meiner ersten Aussaat erschien var. *zeocerithum*, aber nackt. Diese lieferte 1892 die gleiche Varietät und außerdem var. *neogenes*. Diese letztere wurde 1893 konstant. (Vgl. 37 (66 bis) var. *Beijerinckii*).

34. (64.) var. *ianthinum* Keke. H. F. no. 47. Die Ähren wie schmales *H. distichum erectum genuinum*, unreif violett, reif blaßgrauviolett. Die Körner nackt, violett. — Der Ursprung ist derselbe, wie bei *H. tetrastichum subviolaceum* und *H. distichum hypianthinum*. W. Rimpau fand 1885 unter *H. tetrastichum violaceum* Keke. zweizeilige nackte violette Ähren. 1887 war die letztere Varietät noch nicht konstant. Es traten noch einige vierzeilige Ähren und bespelzte Körner auf. Er schickte im November 1887 einige Ähren an mich. 1888 waren bei diesen die Ähren mehr oder weniger schwach grauviolett, die Körner alle nackt und dunkel violett. Einige Ähren waren noch vierzeilig. 1889 war die zweizeilige Varietät konstant und ist es geblieben. Die Körner lösen sich schwer, wie dies gewöhnlich bei den nackten Gersten ist, welche aus Mischlingsbefruchtungen mit beschalteten Gersten entstanden sind. — Der Ursprung ist wahrscheinlich *H. tetrastichum violaceum* ♀ × *H. distichum nutans*. (Vgl. var. *subviolaceum* und *hypianthinum*). — Auffallend ist, daß die Ähren dicht (nicht locker wie bei var. *hypianthinum*) wie bei *H. distichum erectum genuinum* sind. Sie sind aber schmaler, als bei der letzteren.

35. (65.) var. *gymnocrithum* Keke. H. F. no. 48. Die Form der Ähren wie bei var. *zeocrithum*, blaßgelb. Die Körner nackt, blaßbräunlich gelb. — R. 2. — Trat bei mir gleich bei der ersten Aussaat 1881 auf und wurde 1895 konstant.

36. (66.) var. *heterolepis* Keke. Sie unterscheidet sich von *H. distichum erectum patens* durch die äußere Teilklappe der Seitenährchen, welche breitlanzettlich ist. — Sie ist, wie var. *recens* (*Hordeum hexastichum*) aus derselben Übergangserste von *Hordeum distichum erectum* in *H. hexastichum parallelum* entstanden, welche 1875 unter *H. distichum erectum* (zweijährig) auftrat. Unter einer der alljährlichen, in sich etwas verschiedenen Aussaaten erschienen 1879 unter var. *erectum patens* acht Ähren, welche sich von dieser durch die breitlanzettliche äußere Teilklappe der Seitenährchen unterschieden, also der var. *heterolepis* entsprachen. Die übrigen Ähren bildeten Übergänge zwischen *H. dist. erectum patens* und *H. hexastichum parallelum*. Die Aussaat der var. *heterolepis* ergab in den folgenden Jahren außerdem noch die var. *recens*; in manchen Jahren noch dazu die var. *erectum* und var. *parallelum*. Seit 1896 ist die var. *heterolepis* konstant geworden, wenn man davon absieht, daß 1901 noch einmal darunter die var. *erectum* auftrat; also ein Rückschlag.

37. (66 bis). var. *Beijerinckii* Keke. Die Ähren wie bei *H. distichum erectum patens*, dicht und breit, blaßgelb, die Grannen spreizend. Die äußere Klappe der Seitenährchen breitlanzettlich. Die Körner nackt, blaßbräunlichgelb. — Der Ursprung unbekannt. Ich erhielt sie im Januar 1899 von A. Atterberg. Sie lieferte außerdem noch die var. *neogenes* und so ist es geblieben.

38. (68.) var. *dubium* Keke. Die Ähren wie bei var. *nutans*, aber breiter und dichter, graulichgelb. Die Klappen der Mittelährchen breitlanzettlich, begrannt, ihre Grannen sehr viel kürzer und feiner als die der Spelzen, etwa $\frac{1}{3}$ so lang. Die beiden Teilklappen der Seitenährchen schmallanzettlich, die Blüte fast ganz verhüllend, kurz und fein begrannt. Die Körner beschalt. — Ursprung unbekannt; erhalten von A. Atterberg.

39. (69.) var. *nudidubium* Keke. Die Ähren wie bei var. *dubium*, aber schmutzig gelb oder schmutzig violett. Im Übrigen alles übereinstimmend, aber die Körner nackt, schmutzig violettbraun. — Ursprung unbekannt; erhalten von A. Atterberg.

40. (73.) var. *nudideficiens* Keke. H. F. no. 57. Die Ähren wie bei var. *deficiens*; die Körner nackt, blaßgelb. — R. 1. —

41. (74.) var. *decorticatum* Keke. H. F. no. 58. Die Ähren wie bei var. *Stuedelii*; die Körner aber nackt, braunschwarz. — R. 1. — Wurde 1889 konstant.

42. (77.) var. *pseudoabyssinicum* Keke. Die Ähren wie bei var. *nutans* Al., schmal, locker, oft nickend, blaßgelb. Klappen der Mittelährchen breitlantzettlich, aufliegend, begrannt; die Grannen derselben sehr viel feiner und kürzer als die der Spelzen. Die Seitenährchen verkümmert, mit nur einer lineallantzettlichen, kahlen Klappe Körner beschalt, schwach grauviolett oder graublau, im Innern graublau. — Von var. *abyssinicum* namentlich verschieden durch die Farbe der Körner, welche bei var. *abyssinicum* außen und innen blaßgelb ist, und durch die schmalere Ähren. — Ursprung unbekannt. Erhalten von A. Atterberg.

43. (79.) var. *angustispicatum* Keke. H. F. no. 59. Die Ähren schmal, locker, wie bei var. *nutans*, blaßgelb. Die Mittelährchen mit dreizackiger Kapuze, die Seitenährchen normal. Die Körner beschalt. — a. R. 1. Wurde 1902 konstant. 1901 fielen noch var. *triceros* und var. *Horsfordianum*. — b. R. 2. Die Ähren ein wenig breiter und dichter. Noch nicht konstant. 1903 fiel noch var. *nutans*.

44. (80.) var. *latispicatum* Keke. H. F. no. 60. Wie 43. (79.), aber die Ähren dicht, wie var. *erectum* und kürzer. — R. 2. — Wurde 1895 konstant.

45. (81.) var. *triangulare* Keke. Wie 44. (80.) aber die Ähren noch kürzer und dreieckig wie var. *zeocrithum*. — R. 2. — 1897 fiel noch var. *zeocrithum*. 1898 kam sie nicht zur Aussaat. Seit 1899 ist sie konstant.

46. (82.) var. *Rimpai* Wittm. Die Ähren ziemlich schmal und ziemlich locker, schwarz. Die Mittelährchen mit dreizackiger Kapuze, die Seitenährchen normal. Die Körner beschalt. — R. 1. — Sie war das erste und alleinige Produkt der Kreuzung. 1902 war sie noch nicht konstant, jedoch 1903. Ob aber auf die Dauer? Es ist auffallend, daß diese Varietät, aus welcher so viele andere hervorgingen und teilweise mehr oder weniger bald konstant wurden, 1902 noch nicht konstant war. Da 1904 die Kreuzungsersten nicht ausgesät wurden, so bleibt es zweifelhaft ob die Konstanz, welche 1903 eintrat, sich auf die Dauer erhält.

47. (83.) var. *triceros* Keke. H. F. no. 62. Die Ähren schlank, locker, blaßgelb. Die Mittelährchen mit dreizackiger Kapuze, die Seitenährchen verkümmert. Die Körner beschalt. — R. 1. — Wurde 1889 konstant. 1888 fielen noch *angustispicatum*, *nutans*, *Stuedelii*, *pallidum* und *Horsfordianum*.

48. (84.) var. *tridax* Keke. H. F. no. 63. Ganz wie 47. (83.) var. *triceros*, aber schwarz. — R. 1. — Wurde 1891 konstant. 1890 fielen noch *Rimpai* und *Stuedelii*.

49. (85.) var. *angustissimum* Keke. Die Ähren sehr schmal, bis 1 cm breit, ziemlich dicht, blaßgelb. Die Mittelährchen mit dreizackiger Kapuze, die Seitenährchen normal. Die Körner nackt, blaßrötlichgelb. — R. 2. — Sie entstand 1899 unter var. 50. (86.) *laxum* Keke., welche schon vor 1895 erschienen war und 1899 noch var. *trifurcatum* und var. *nudum* ergab. Sie wurde schon schon 1900 konstant.

50. (86.) var. *laxum* Keke. H. F. no. 64. Die Ähren schmal, locker, blaßgelb. Die Mittelährchen mit dreizackiger Kapuze. Die Seitenährchen normal. Die

Körner nackt, blaßrötlichgelb. — R. 2. — Sie fiel schon vor 1895 und war 1901 noch nicht konstant. — Sie existiert aber anderwärts und ist dort konstant. — Ich erhielt sie im Frühjahr 1893 von der Samenhandlung Haage und Schmidt in Erfurt als „Nackte, dreigabelige, zweireihige Gerste. Sie war und blieb konstant.

51. (87.) var. *densum* Keke. H. F. no. 65 Die Ähren dicht und breit, blaßgelb. Die Mittelährchen mit dreizackiger Kapuze, die Seitenährchen normal. Die Körner nackt, blaßbräunlichgelb. — Sie entstand zweimal. a. — R. 1. — Bei meiner ersten Aussaat 1887 erschienen unter den zahlreichen Varietäten Ähren wie *Rimpai*, die Körner aber nackt und schwarz. 1888 erschien bei der Aussaat derselben neben den entsprechenden Ähren auch die var. *densum* und andere Varietäten. 1889 erschien var. *densum* wieder, sowie verschiedene andere. 1890 lieferte sie außer var. *densum* noch var. *sublaxum* und var. *trifurcatum*. So ist es bis 1903 geblieben. — b. — R. 2. — Sie trat 1892 auf und wurde 1896 konstant. Sie ist breiter als a.

52. (88.) var. *sublaxum* Keke. Die Ähren locker und ziemlich schmal, blaßgelb. Die Mittelährchen mit dreizackiger Kapuze, die Seitenährchen verkümmert. Die Körner nackt, blaßbräunlichgelb. — R. 1. — Sie fiel zuerst 1888 aus var. *laxum* von 1887. 1890 lieferte sie noch var. *nudideficiens*. Seit 1891 ist sie konstant.

53. (89.) var. *gymnospermum* Keke. H. F. no. 66. Die Ähren locker und ziemlich schmal, schwarz. Die Mittelährchen mit dreizackiger Kapuze, die Seitenährchen verkümmert. Die Körner nackt, braunschwarz. — R. 1. — Diese Varietät fiel schon bei meiner ersten Aussaat der var. *Rimpai*. In den nächsten Aussaaten ergaben sich außer ihr noch andere Varietäten; von 1890 bis 1892 nur noch var. *Stuedelii*. 1893 wurde sie konstant.

54. (90.) var. *inermis* Keke. H. F. no. 67. Die Ähren blaßgelb, ohne Grannen und Kapuze. Die Seitenährchen normal. Die Körner beschalt. — R. 1. — Bei meiner ersten Aussaat von var. *Rimpai* 1887 erschienen unter anderen a. zwei schwarze zweizeilige Ähren ohne Grannen und Kapuze neben einander stehend — ferner b. zwei andere Ähren, ebenfalls neben einander stehend und von den ersteren entfernt solche, welche diesen völlig gleichen, aber in einzelnen Seitenährchen ein Korn trugen. Je zwei Ähren sind also wahrscheinlich einem Korn entsproßt. — Aus a fielen 1888: 1. Ähren schwarz und unbegrannt; α . Die Seitenährchen normal, die jetzige var. *decussatum*. β . die Seitenährchen verkümmert, die jetzige var. *subdecussatum*. γ . wie α , aber einzelne Seitenährchen fruchtbar. 2. var. *nigrum*. 3. var. *pallidum*. — Die fruchtbaren Seitenährchen aus b ergaben: 1. blaßgelbe unbegrannte und kapuzenlose Ähren mit normalen Seitenährchen (var. *inermis*). 2. Ähren wie 1., aber einzelne Seitenährchen fruchtbar. 3. Andere Varietäten. — Die Körner bei allen waren beschalt. — Faßt man die Farbe ins Auge, so fielen blaßgelbe und schwarze Ähren ohne Übergänge. Das Ziel bei den folgenden Aussaaten war, unbegrannte und kapuzenlose Varietäten von beiden Farben zu erhalten und zugleich, von *H. distichum* solche mit normalen und andere mit verkümmerten Seitenährchen zu erziehen. Dabei ergaben sich dann nebenbei immer verschiedene andere Varietäten. Eine häßliche Form trat einige Jahre hindurch in blaßgelb und schwarz auf, nämlich *H. distichum* mit kürzeren oder längeren, starken Grannen der Mittelährchen. Diese Grannen waren aber an derselben Ähre sehr ungleich

lang und zwar nicht in allmählichen Übergängen, sondern ohne alle Ordnung. Dazwischen fehlten sie oft an einzelnen Ährchen.

55. (91.) var. *decussatum* Keke. H. F. no. 68. Die Ähren schwarz, ohne Grannen und Kapuzen. Die Seitenährchen normal. Die Körner beschalt. — R. 1. — Sie ist noch nicht konstant, sondern liefert noch var. *subdecussatum* und var. *nigrum*.

56. (92.) var. *subinermis* Keke. H. F. no. 69. Die Ähren blaßgelb, ohne Grannen und Kapuzen. Die Seitenährchen verkümmert. Die Körner beschalt. — R. 1. — Seit 1901 konstant.

57. (93.) var. *subdecussatum* Keke. H. F. no. 70. Die Ähren schwarz, sonst wie var. 56. (92.) *subinermis*. — R. 1. — Seit 1901 konstant.

58. (94.) var. *duplialbum* Keke. H. F. no. 71. Die Ähren blaßgelb, ohne Grannen und Kapuzen. Die Seitenährchen normal. Die Körner nackt, blaßrötlichgelb. — R. 1. — Noch nicht konstant; sie liefert noch var. *subduplialbum* und var. *coeleste*. — M. W. Beijerinck erzielte dieselbe Varietät aus seiner Kreuzung von *H. distichum nudum* ♀ × *H. tetrastichum trifurcatum* ♂. Sie war bei ihm schon 1887 konstant. Ich erhielt sie von ihm 1895; sie ging aber leider nicht auf. Hier war also zur Kreuzung eine zweizeilige Gerste mit normalen Seitenährchen benutzt.

59. (95.) var. *dupliatrum* Keke. H. F. no. 72. Die Ähren schwarz, sonst wie var. 58. (94.) *duplialbum*. Die Körner nackt, braunschwarz. — R. 1. — Noch nicht konstant. Sie liefert noch var. *subdupliatrum* und var. *duplinigrum*.

60. (96.) var. *subduplialbum* Keke. Die Ähren blaßgelb, ohne Grannen und Kapuzen. Die Seitenährchen verkümmert. Die Körner nackt, blaßbräunlichgelb. — R. 1. — Seit 1901 konstant.

61. (97.) var. *subdupliatrum* Keke. Die Ähren schwarz, sonst wie bei var. 60. (96.) *subduplialbum*. Die Körner nackt, braunschwarz. — R. 1. — Seit 1901 konstant.

62. (98 bis) var. *subcompositum*. Die Ähren verästelt, blaßgelb; der obere Teil wie var. *nutans*. Die Körner nackt. — R. 1. — Vgl. var. 20. (38.) *crispum* Keke. Ich habe Ähren nicht gesehen.

63. (99.) var. *Krausianum* Wittm. in Sitzber. d. Ges. naturforsch. Freunde zu Berlin. 1885. S. 1. Der obere Teil der blaßgelben Ähre gleicht dem *H. distichum erectum*. Unterhalb der Mitte zeigt sich in einigen sterilen Seitenblüten ein fruchtbares Korn. In der Mitte der Ähre selbst nimmt die Sprossung zu und es bilden sich dort 4 Äste, jederseits 2, von denen die der einen Seite stärker entwickelt sind, als die der anderen. Die Mittelährchen werden durch diese Äste etwas zur Seite geschoben; die Äste treten an ihre Stelle und es erscheint beim ersten Anblick, als wenn die Äste aus dem Mittelährchen durch Sprossung hervorgegangen wären, während sie in Wahrheit aus den seitlichen entspringen. — So nach der Beschreibung von L. Wittmack, welcher sie von Dr. Kraus, damals in Triesdorf (Bayern) im Oktober 1884 erhielt. Nach Dr. Kraus zeigt sich an einzelnen der monströsen Ährchen die Eigentümlichkeit der nackten Gersten, daß die Spelzen nicht fest mit dem Korn verwachsen sind. — Es ist mir nicht bekannt, ob diese Gerste weiter kultiviert wurde und wie dann die Resultate waren. Ich weiß daher nicht, ob wir es mit einer einmaligen Bildungsabweichung oder mit einer auf die Dauer auftretenden Variation zu tun haben. Nach Analogien mit anderen Fällen glaube ich das letztere. —

Der Saathafer. *Avena sativa* L.

Die wilde Stammform unserer Kulturhafer ist *Avena fatua* L. Dieses jetzt wohl über die ganze Erde verbreitete Unkraut bildet sehr viele Varietäten, welche sich schließlich von den Varietäten unseres Kulturhafers nur dadurch unterscheiden, daß die Scheinfrüchte aus den stehenbleibenden Klappen ausfallen und zwar von einander getrennt. Mit dieser *A. fatua* L. sehr nahe verwandt ist *A. sterilis* L., welche in der Mittelmeer-Flora wächst. Bei ihr fallen die Früchte im Zusammenhange aus den Klappen. Auch von dieser gibt es zahlreiche Varietäten, von denen einige besondere Artnamen erhalten haben.

Die neuentstandenen Varietäten sind alle auf Mischlingsbefruchtungen zurückzuführen. Die var. *setosa* Keke ist wahrscheinlich das Produkt einer spontanen Kreuzung zwischen *A. sativa* und *fatua*.

Die drei anderen leiten ihren Ursprung mutmaßlich auf *A. sterilis* befruchtet durch *A. fatua* zurück. Beide mögen neben einander kultiviert worden sein. Hier ist hervorzuheben, daß sämtliche gut ausgebildete Blüten fruchtbar waren. Ob sie dies gleich bei der ersten Kreuzung waren, muß dahingestellt bleiben. Doch scheint mir es wahrscheinlich. Bei allen dreien waren die Halme röhriger, als bei unseren Kulturhafern und der var. *setosa* Keke.

Die ursprüngliche Aussaat stammte bei allen aus botanischen Gärten.

Die Varietäten 2. *modigenita* und 4. *quadriflora* sind beide desselben Ursprungs. 1870 beginnen meine ersten Notizen über die Resultate der verschiedenen Aussaaten im ökonom. botan. Garten der landw. Akademie Bonn-Poppelsdorf. Die Beschreibung dieser Ursprungsform ist folgende: Die Ährchen meist vierblütig, viel größer als bei *A. fatua*, sonst ähnlich. Die Scheinfrüchte unter sich fest verbunden, sich aus den Klappen lösend. Die Spindel an der Basis dicht fuchsrot rauhaarig. Jede der beiden untersten Blüten mit einer langen, starken, geknieten, bis zum Knie gedrehten Granne, dicht fuchsrig rauhaarig. Die oberen Blüten unbegrannt, kahl. Die Scheinfrüchte dunkelbraun. — Es muß 1870 eine Mischlingsbefruchtung mit einem unbegrannten Fahnenhafer stattgefunden haben, denn die Ernte 1871 ergab sehr verschiedene Formen, welche sich in der Hauptsache so differenzierten:

- a. wie die Aussaat.
- b. gleich a, aber mit nur einer Granne.
- c. gleich a, aber unbegrannt.

1872 wurden sechs verschiedene Aussaaten gemacht, wobei ich noch kleinere Unterschiede berücksichtigte. Als allgemeines Resultat habe ich notiert: Die zweigrannigen Ährchen — mehr als 2 Grannen kamen nicht vor — fielen aus. Bei den eingrannigen und unbegrannten geschah dies nicht oder viel seltener. Die Scheinfrüchte hielten unter sich fest zusammen. Bei den unbegrannten und eingrannigen verschwanden die Borsten an der Basis der Spindel fast ganz und ließen sie sich schließlich nicht mehr von Saathafer unterscheiden. Die Rispen waren locker zusammengezogen. Bei den ferneren verschiedenen Aussaaten erschienen außer den unten beschriebenen Varietäten *modigenita* und *quadriflora* noch andere, die aber im Süden Europa spontan vorkommen, wie die var. *Ludoviciana*.

1. var. *setosa* Keke. Die Rispe locker, ausgebreitet. Unbegrannt, zweikörnig,

sehr oft noch mit einem dritten kleinen Korn. Die Spindel an der Basis borstig. Die Scheinfrüchte dunkelbraun, die unterste borstig. Beim Drusch lösen sich beide von einander. Die Halme wie bei unserem Saathafer. — Ich erhielt sie mit var. *brunnea* und *A. fatua* L. im Gemisch aus einem botanischen Garten. Sie ist wahrscheinlich aus einer Mischlingsbefruchtung beider entstanden, blieb aber bei mir sogleich konstant.

2. var. *modigenita*. Die Rispe straff, an *A. orientalis* L. erinnernd. Unbegrannt, vierkörnig, sehr oft noch mit einem fünften kleinen Korn. Die Spindel an der Basis zerstreut borstig. Die Scheinfrüchte dunkelbraun, die unterste stark-, die nächste zerstreut borstig; die folgenden kahl. Die Halme rohrig. Beim Drusch bleiben die Körner oft im Zusammenhange. — Der Ursprung ist oben auseinander gesetzt.

3. var. *submontana*. Die Rispen locker, ausgebreitet. Die Ährchen zwei-blütig, mit einer starken, geknieten Granne. Die Spindel an der Basis schwachborstig. Die Scheinfrüchte dunkelbraun; die unterste begrannt, stark borstig; die obere unbegrannt, kahl. Beim Drusch lösen sich beide von einander. Die Halme rohrig. — Sie ging ebenfalls aus einer Form von *A. sterilis* hervor, welche ich aus einem botanischen Garten erhielt und seit 1870 kultiviere. Sie variierte schon 1871. In späteren Jahren hat wahrscheinlich eine Befruchtung mit *Avena sativa* stattgefunden. Sie ist schon seit lange konstant.

4. var. *quadriflora*. Die Rispe locker, ausgebreitet. Die Ährchen mit einer starken, geknieten Granne, vierblütig. Die Basis der Spindel stark borstig. Die Scheinfrüchte dunkelbraun; die unterste begrannt, stark borstig, die übrigen unbegrannt, kahl (die zweitunterste zuweilen zerstreut borstig). Die Halme rohrig. Beim Drusch bleiben die Körner oft im Zusammenhange. — Der Ursprung ist derselbe, wie bei var. 2. *modigenita*, aber die Mischlingsbefruchtung hat wahrscheinlich durch eine Varietät der sectio Patula des Saathafers stattgefunden.

Die Rispenhirse. *Panicum miliaceum* L.

Die Varietäten der Hirse — oder zum Unterschiede von der Kolbenhirse (*Panicum italicum* L.) Rispenhirse genannt — wurden früher in zwei Gruppen getrennt: 1. *Effusum* Al. Flatterhirse, die Rispe ausgebreitet, die Zweige nach allen Seiten hin gewendet; 2. *Contractum* Al. Klumphirse, die Rispe zusammengezogen, an der Spitze dichter, einseitig überhängend.

Ich erhielt 1871 von einer landwirtschaftlichen Ausstellung in Bukarest eine Hirse mit roten Scheinfrüchten, welche 1872 ausgesäet eine Varietät ergab, die sich von allen anderen durch die zusammengezogene, überall dichte, aufrechte Rispe unterschied. Ich bildete daraus eine dritte Gruppe: *Compactum* und nannte die Varietät *dacicum*. Sie hat gesättigt rote Scheinfrüchte.

1874 säete ich sie im Gemisch mit einer der lockersten Varietäten der Gruppe *Effusum* aus: var. *cinereum* Al. mit grauen Scheinfrüchten. Es wurden dann eine Anzahl Rispen so zusammengebunden, daß je ein Halm der einen Varietät mit einem Halme der anderen vereinigt war. Der Zweck war, die Möglichkeit der

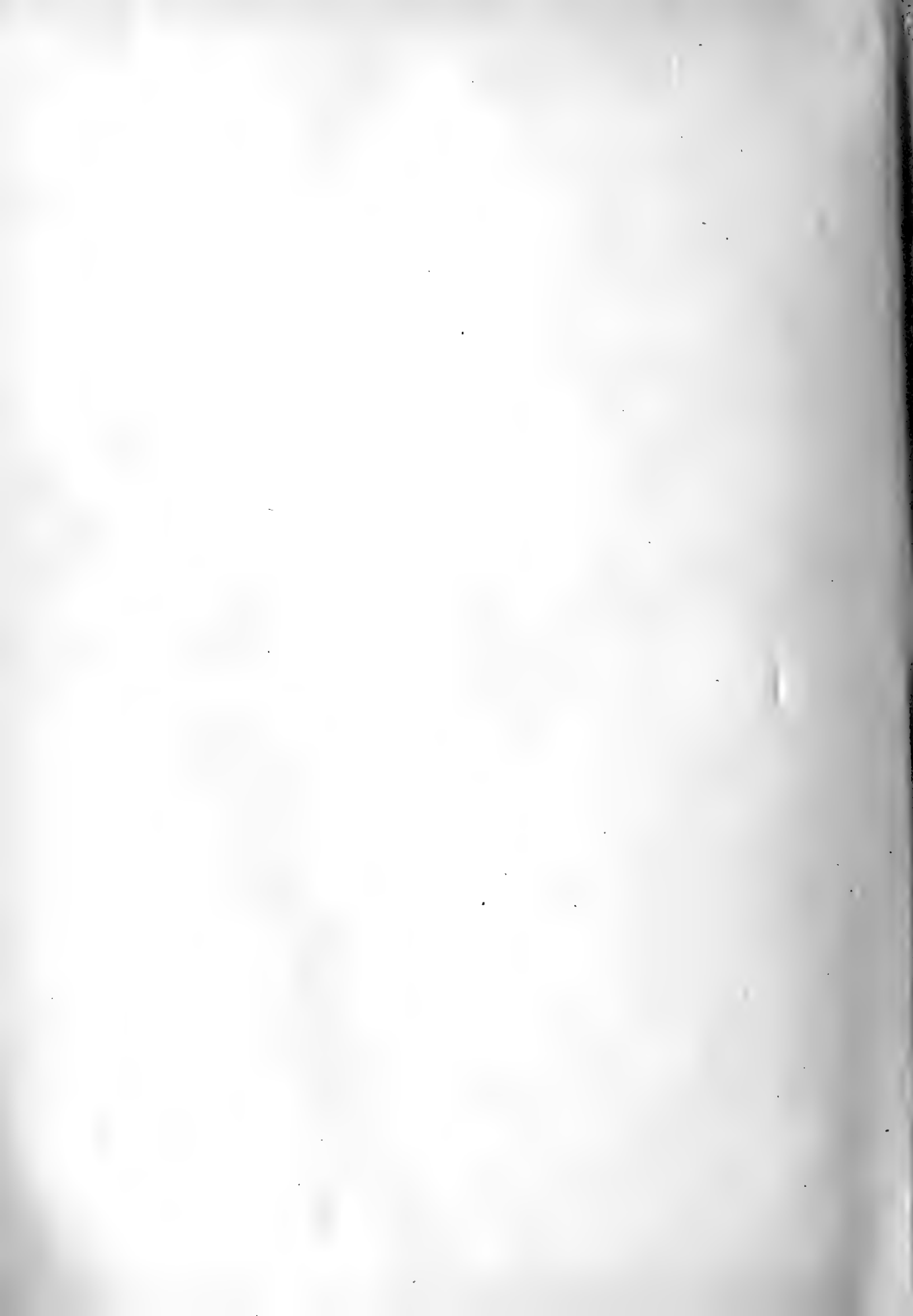
Fremdbefruchtung zu erleichtern. Die Aussaat der so erhaltenen Samen ergab im nächsten Jahre nebst den Stammformen Übergänge in der Form der Rispe und in der Farbe der Scheinfrüchte. Von nun an wurden immer die dichtesten, der var. *dacicum* ähnlichsten Rispen zur Aussaat genommen und zugleich die Scheinfrüchte ausgewählt, welche der Aussaat entsprachen. Es sind so allmählich konstante Varietäten entstanden. Doch entfernt sich häufig noch der eine oder andere Zweig etwas von den übrigen. Die Rispen sind bei allen grün.

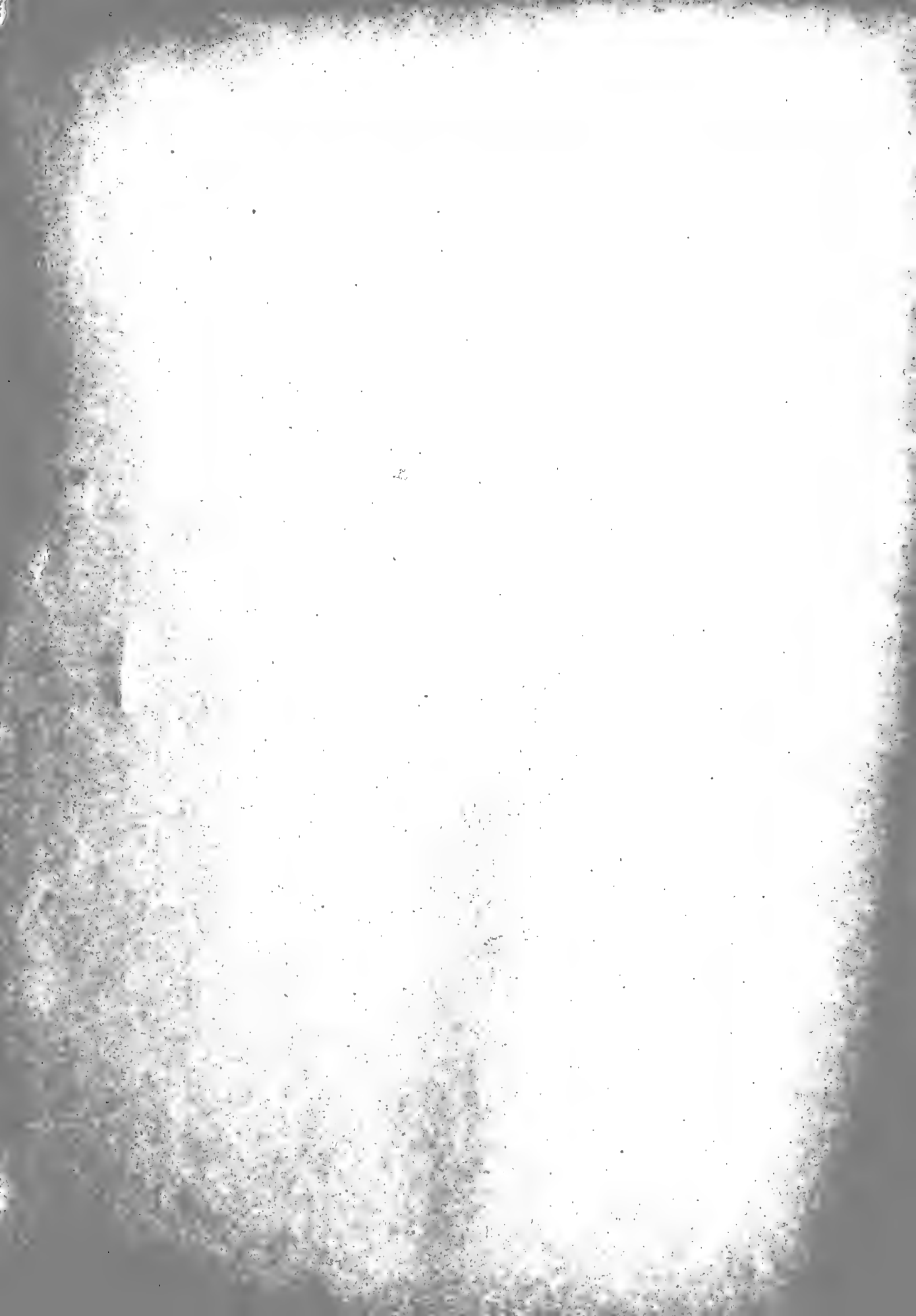
- | | |
|------------------------------|--|
| 1. var. <i>densum</i> Kecke. | Scheinfrüchte gesättigt gelb. |
| 2. „ <i>rubellum</i> Kecke. | „ sehr blaß rot. |
| 3. „ <i>Alefaldi</i> Kecke. | „ graurötlich (früher bronzefarben genannt). |
| 4. „ <i>Metzgeri</i> Kecke. | „ grau. |

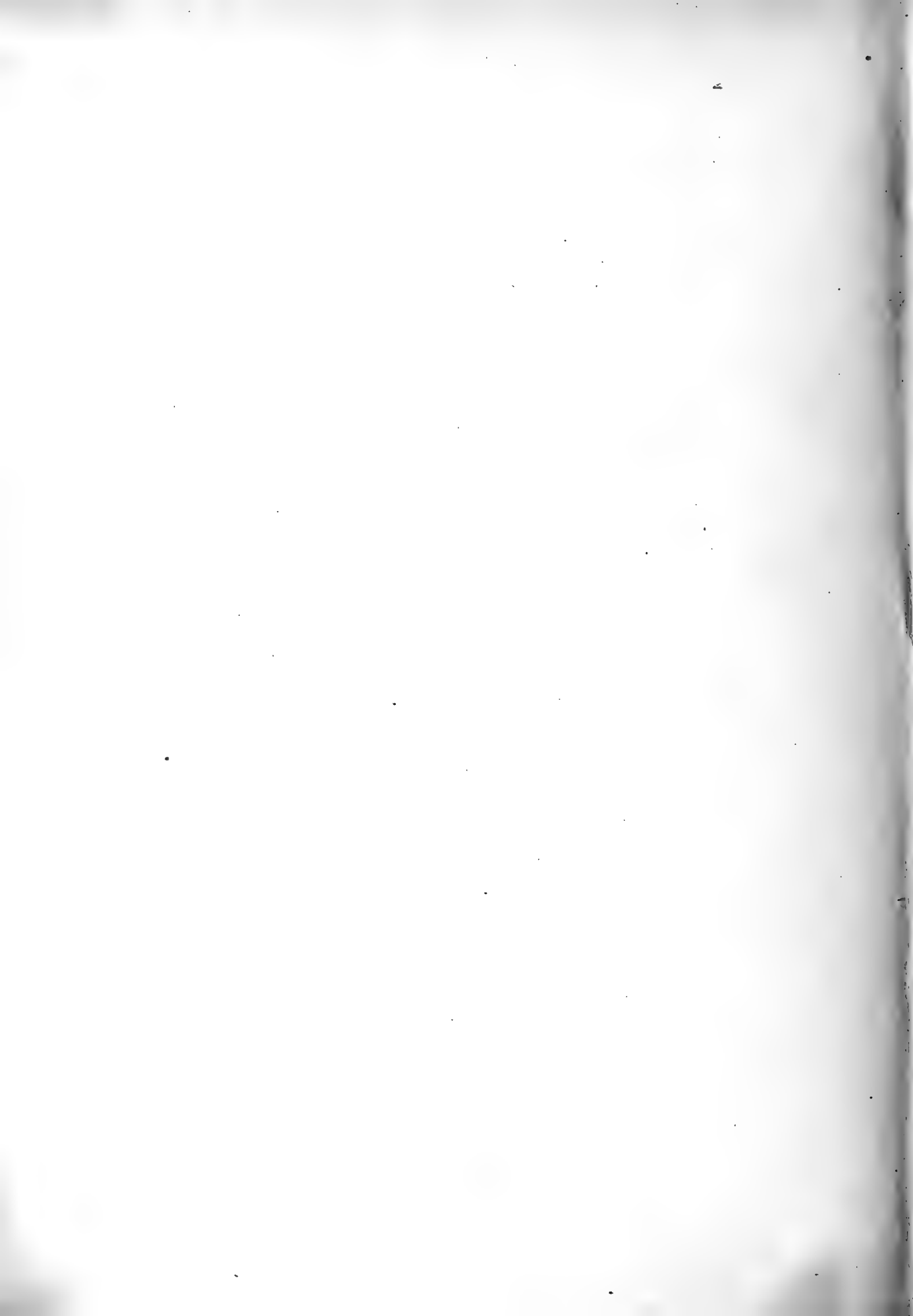
Es entstanden 1875 aus dieser Versuchsreihe Varietäten, welche eine vierte Gruppe der Hirse bilden: Die Rispen aufrecht, (nicht groß), locker, mit kurzen, verhältnismäßig dicken, steifen Zweigen. Man kann sie „sparrig“ nennen. Die verschiedene Farbe der Scheinfrüchte ist auch bei mehreren konstant geworden.

Der Mais. *Zea Mays* L.

Über die sehr zahlreichen neu entstandenen Varietäten des Maises bitte ich mich in Fr. Körnicke, Die Arten und Varietäten des Getreides. 1885 und C. Correns, Bastarde zwischen Maisrassen mit besonderer Berücksichtigung der Xenien. (Bibliotheca botanica, herausgegeben von Chr. Luerssen, Heft 53. Stuttgart 1901) zu belehren.









5 WHSE 03146

