



MARINE BIOLOGICAL LABORATORY.

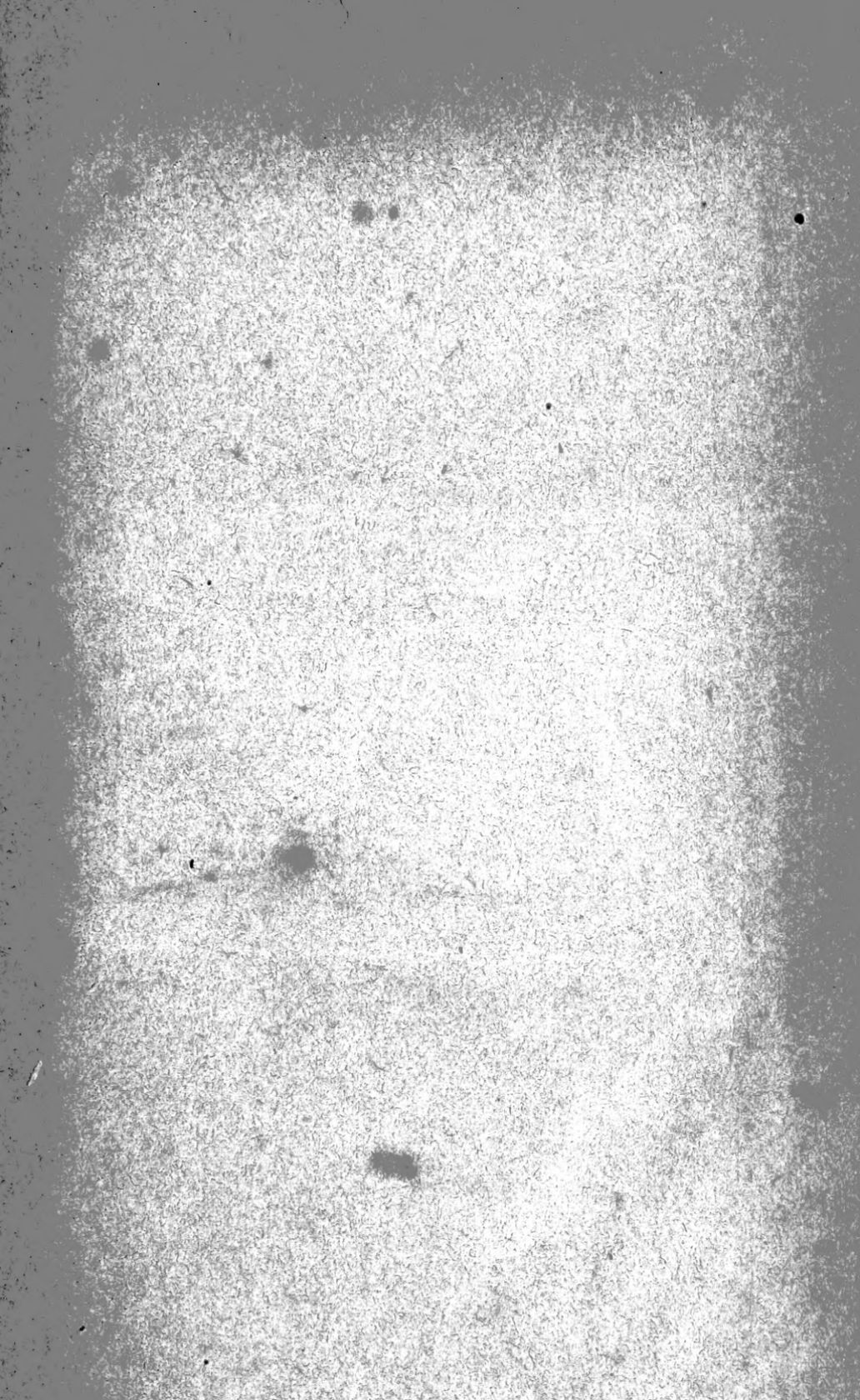
Received

Accession No.

Given by

Place,

****No book or pamphlet is to be removed from the Laboratory without the permission of the Trustees.**







Archiv

für

Mikroskopische Anatomie

herausgegeben

von

O. Hertwig in Berlin,

v. la Valette St. George in Bonn

und

W. Waldeyer in Berlin.

~~~~~  
Fortsetzung von Max Schultze's Archiv für mikroskopische Anatomie.  
~~~~~

Siebenunddreissigster Band.

Mit 40 Tafeln und 4 Holzschnitten.

Bonn

Verlag von Friedrich Cohen

1891.

Archiv

Mikroskopische Anatomie



O. Henning in Berlin

Dr. L. Valente in Bonn

Dr. W. Wagner in Berlin

1414

Inhalt.

	Seite
Zur Entwicklungsgeschichte und feineren Anatomie des Hirnbalkens. Von Dr. L. Blumenau. (Aus dem I. anatomischen Institute in Berlin.) Hierzu Tafel I.	1
Imprägnation des centralen Nervensystems mit Quecksilbersalzen. Von W. H. Cox, Arzt an der Irren-Anstalt zu Deventer. Hierzu Tafel II.	16
Beiträge zur Histologie des Blutes. Von Dr. med. et phil. H. Griesbach, Kaiserl. Oberlehrer u. Privatdocent. Hierzu Tafel III u. IV.	22
Die Conjugation und Sporenbildung bei Gregarinen. Von Max Wolters. (Aus dem anatomischen Institut der Universität Bonn.) Hierzu Tafel V—VIII.	99
Ueber die Regeneration der Mamilla nebst Bemerkungen über ihre Entwicklung. Von Prof. Dr. Ribbert, erstem Assistenten am pathologischen Institut zu Bonn. Hierzu Taf. IX.	139
Beiträge zur Anatomie und Physiologie der Oberhaut. Von James Loewy in Berlin. (Aus dem Laboratorium des Herrn Dr. Blaschko.) Hierzu Tafel X und 1 Holzschnitt.	159
Beitrag zur Kenntniß der Follikelatresie nebst einigen Bemerkungen über die unveränderten Follikel in den Eierstöcken der Säugethiere. Von Dr. J. Schottlaender. Hierzu Tafel XI.	192
Weitere Beobachtungen an Gordius tolosanus und Mermis. Von Dr. v. Linstow in Göttingen. Hierzu Tafel XII.	239
Ueber Theilung und Kernformen bei Leukocyten, und über deren Attractionssphären. Von W. Flemming in Kiel. Hierzu Tafel XIII und XIV.	249
Ueber die Entwicklung des Balkens im menschlichen Gehirn. Von Prof. Dr. F. Marchand in Marburg. Hierzu Tafel XV und XVI.	255
Zur vergleichenden Anatomie der Placenta. Von Prof. E. Klebs in Zürich. Hierzu Tafel XVII.	335
Ueber die Entwicklung und Structur der Placenta bei der Katze. Von Prof. F. Heinrichus in Helsingfors. Hierzu Tafel XVIII und XIX.	357

	Seite
Kerntheilung durch indirekte Fragmentirung in der lymphatischen Randschicht der Salamandrinenleber. Von Dr. E. Göppert. (Aus dem II. anatomischen Institut der Universität zu Berlin.) Hierzu Tafel XX.	375
Versuche zur functionellen Anpassung. Von D. Barfurth. (Aus dem vergleichend-anatomischen Institut in Dorpat.) Hierzu Tafel XXI.	392
Zur Regeneration der Gewebe. Von D. Barfurth. (Aus dem vergleichend-anatomischen Institut zu Dorpat.) Hierzu Tafel XXII—XXIV.	406
Zur Kenntniss der Grundsubstanz und der Saftbahnen des Knorpels. Von Dr. M. Wolters in Bonn. (Aus dem anatomischen Institut zu Bonn.) Hierzu Tafel XXV.	492
Mechanik des Trembley'schen Umstülpungsversuches. Von M. Nussbaum. Hierzu Tafel XXVI—XXX u. 1 Holzschnitt.	513
Beitrag zur Lehre von der Entstehung der karyokinetischen Spindel. Von Dr. F. Hermann. (Aus dem anatomischen Institut der Universität Erlangen.) Hierzu Tafel XXXI und 2 Holzschnitte.	569
Ueber die Entwicklung der Ganglien beim Hühnchen. Von Max Goldberg zu St. Petersburg. Hierzu Tafel XXXII.	587
Die Nervenendkörperchen (Endkolben, W. Krause) in der Cornea und Conjunctiva bulbi des Menschen. Von A. S. Dogiel, Professor der Histologie an der Universität Tomsk. Hierzu Tafel XXXIII und XXXIV.	602
Ueber die Entwicklung des Uterus und der Vagina beim Menschen. Von Dr. med. W. Nagel, Privatdocent, Assistenzarzt der geburtshülflich-gynäkologischen Univ.-Klinik des Herrn Geh. Med.-Rath Prof. Dr. Gusserow zu Berlin. (Aus dem I. anatomischen Institut in Berlin.) Hierzu Tafel XXXV u. XXXVI.	620
Ueber die Streifen N (Nebenscheiben), das Sarkoplasma und die Contraction der quergestreiften Muskelfasern. Von Prof. Dr. A. Röllett in Graz. Hierzu Tafel XXXVII.	654
Neue Beiträge zur Kenntniss der Zelle. II. Theil. Von W. Flemming in Kiel. Hierzu Tafel XXXVIII, XXXIX u. XL.	685

(Aus dem I. anatomischen Institute in Berlin.)

Zur Entwicklungsgeschichte und feineren Anatomie des Hirnbalkens.

Von

Dr. I. Blumenau.

Hierzu Tafel I.

Der Hirnbalken der Säugethiere entwickelt sich erst in späteren Stadien, ja von allen Theilen des Gehirns am spätesten (Mihalkovics).

Bekannt ist, dass diese grosse Commissur des Vorderhirns unter partieller Verwachsung der medialen Flächen beider Hemisphären entsteht und zwar innerhalb desjenigen Gebietes, welches zuerst von F. Schmidt unter dem Namen des Randbogens eingehend beschrieben ist ¹⁾. Nach diesem Forscher bildet sich schon sehr früh (beim menschlichen Embryo etwa im Anfange des dritten Monats) oberhalb der Fissura choroidea eine tiefe Furche, Bogenfurche, die aus der medialen Wand der Hemisphäre einen die obere Seite der Fissur umzingelnden Halbring oder Randbogen abgrenzt. — Die Bogenfurche entspricht in ihrem vorderen oberen Theile dem Sulcus corporis callosi, welcher den Balken vom Gyrus corporis callosi trennt; in ihrem hinteren unteren Theile der Fissura hippocampi.

Der Randbogen bleibt aber keine einfache Windung, sondern zerfällt in zwei bogenförmige Wülste — den äusseren

1) Beiträge zur Entwicklungsgeschichte des Gehirns. Zeitschrift f. wissenschaftliche Zoologie, 11. Bd. 1862. — Aeltere Angaben findet man in dem unten angeführten Werke von Mihalkovics.

(oberen nach Kölliker) und den inneren (unteren) Randbogen. Der sich entwickelnde Balken bricht nun nach Schmidt in der Grenzlinie zwischen den beiden Randbogen hervor; der äussere Randbogen läuft demnach über den Balken hin und bildet die Stria tecta mit der Fasciola cinerea und die Stria alba Lancisii; in dem inneren tritt ein Längsfaserzug auf, welcher das Gewölbe sowie das Septum pellucidum bildet. Der Balken selbst entwickelt sich, nach dem genannten Verfasser, „durch Verwachsung der gegen einen bestimmten Punkt convergirenden Fasern“ beider Hemisphären; dieser Punkt liegt oberhalb der vorderen, vertical stehenden Abtheilung des unteren Randbogens, d. h. der Abtheilung des letzteren, aus welcher der vordere Gewölbeschenkel sich ausbildet. Die zuerst entstandene Commissur entspricht nicht einem Theile des Balkens, sondern dem ganzen Balken, gleichsam in nuce. Das weitere Wachstum desselben geschieht, wie das der Hemisphären, vorzüglich in die Länge; auch nimmt seine Längsaxe an der Krümmung der Hemisphären allmählich Theil.

Kölliker¹⁾ vertritt im Allgemeinen dieselbe Anschauung wie F. Schmidt. „Der Balken wird gleich in toto angelegt und wächst später nur in die Länge, setzt aber an den Enden keine neuen Theile an.“ Der obere Randbogen kommt an die obere Seite des Balkens zu liegen und wandelt sich später in die Stria alba Lancisii und die Stria tecta, sowie in die Fascia dentata des Ammonshorns um. Aus dem unteren Randbogen, welcher sich, nach K., nach vorne zu in die Schlussplatte der Hemisphären fortsetzt, entsteht das Crus posterius fornicis mit der Fimbria; der vordere und mittlere Theil des Gewölbes entwickelt sich aus der embryonalen Schlussplatte. Hinsichtlich der feineren Verhältnisse ist folgende Bemerkung (l. c. S. 531) Kölliker's hierher zu ziehen: K. hat beim Kaninchen die ersten sicheren Spuren des Balkens am 18. Tage gesehen und zwar in Form einer Lage querer Fasern, welche an der medialen Wand der Hemisphären dicht über und vor der Schlussplatte ihre Lage hat. Diese Fasern grenzen zuerst an die primitive Siegel, durchwachsen dieselbe jedoch bald, so dass am zwanzigsten Tage der Balken in seinem freien Theile ganz gebildet ist.

1) Entwicklungsgeschichte des Menschen und der höheren Thiere. Leipzig, 1879. 2. Aufl.

Die Entwicklung des Balkens wurde endlich, als Gegenstand specieller Untersuchung, von v. Mihalkovics ¹⁾ behandelt, der den in Rede stehenden Vorgang folgendermaassen beschreibt.

Bei Säugethieren geht der Entwicklung der Commissurensysteme eine Verwachsung der Hemisphären vor der embryonalen Schlussplatte voran. Die Verwachsung geschieht in einem dreieckigen Gebiete, dessen Spitze nach unten gerichtet ist, und dessen kurze Basis nach oben bis über das Monroe'sche Loch hinaufreicht. Ueber der verwachsenen Stelle (der Scheidewand) beginnt eine Furche, die von dort an der medialen Wand der Hemisphäre bogenförmig bis zum Ende des Schläfenlappens hinunterzieht; sie wird Ammons- oder Bogenfurche genannt und grenzt von der übrigen Hemisphärenwand den halbzirkelförmigen Theil, den Randbogen ab.

Die verwachsene Scheidewand besteht Anfangs nur aus rundlichen embryonalen Zellen. Bald treten aber hier verschiedene Commissurensysteme auf und zwar zuerst die vordere Commissur, dann das Gewölbe und zuletzt der Balken. Der letztere erstreckt sich Anfangs nur auf den oberen Theil der Scheidewand und liegt also ganz vor dem dritten Ventrikel. Dieser zuerst entstandene Balken entspricht dem Knieheil des ausgebildeten Organes; die weitere Entwicklung desselben schreitet nach rückwärts allmählich fort, indem die Randbogen beider Seiten sich über dem dritten Ventrikel an einander legen und dann von vorne nach hinten verwachsen. Gleich nach der Verwachsung differenziren sich in ihnen die Balkenfasern (ebenso wie das früher in den Scheidewänden stattfand), so dass der Balken seine definitive Länge durch eine Art Apposition nach hinten, nicht durch eine Intussusception neuer Fasern (wie Schmidt und Kölliker meinen) erhält.

Beim Menschen unterscheidet sich der ursprüngliche Verwachsungsprozess dadurch, dass im Trigonum septi pellucidi nur die Peripherie verwächst, indem innerhalb des Dreiecks die Hemisphärenwände getrennt bleiben und den sogenannten Ventriculus septi seitlich begrenzen. Die fernere Ausbreitung des Balkens nach hinten geschieht gerade so wie bei den Säugethieren; der

1) Entwicklungsgeschichte des Gehirns. Leipzig, 1877. — Vorläufige Mittheilung im Centralblatt f. med. Wissensch. 1876.

Unterschied besteht nur darin, dass die verwachsene Stelle der Randbogen beim Menschen ganz zu querliegenden Nervenfasern differenzirt wird, während bei Säugethieren ein Theil des weit nach vorne reichenden Ammonshorns nach der Verwachsung der Randbogen unter den Balken zu liegen kommt.

Die erste Verwachsung der Hemisphärenwände (im Gebiete des Trigonum septi) beginnt beim Menschen in der Mitte des vierten Monats; seine definitive Entwicklung erreicht der Balken erst zu Ende des fünften Monats.

Die angeführten litterarischen Angaben leiden, abgesehen von einigen Widersprüchen, an Unvollständigkeit, welche sehr begreiflich ist, denn gewisse Thatsachen der feineren Anatomie des Balkens sind erst in neuerer Zeit hinreichend beachtet worden.

Meiner Untersuchung, die ich auf Anempfehlung des Herrn Prof. H. Virchow in seinem Laboratorium unternommen habe, diente als nächster Ausgangspunkt eine Arbeit von Prof. Giacomini über die Fascia dentata¹⁾. Bezüglich der feineren Structur des Balkens enthält diese Arbeit folgende Ergebnisse.

Die Fasciola cinerea, die obere Fortsetzung der Fascia dentata, steht, um das Splenium des Balkens herumbiegend, mit den auf der oberen Fläche des letzteren sichtbaren Reliefs, den sogenannten Nervi Lancisii in Verbindung. Die Volumabnahme der Fascia dentata bei ihrem Uebergange in die Fasciola wird durch eine Abnahme der Körnerschicht bedingt, indem diese letztere sich allmählich auf eine kleine Anhäufung der Körner beschränkt, welche sich noch in den Nervi Lancisii verfolgen lässt. Den wesentlichen Bestandtheil der „Nervi“ bilden, abgesehen von longitudinalen Nervenfasern, die grossen Pyramidenzellen, die mit der Schicht gleichartiger Zellen in den Striae tectae und den anliegenden Gyri cinguli direct zusammenhängen. Aber selbst über die Nervi Lancisii hinaus setzen sich medialwärts die Elemente der Hirnrinde an der Oberfläche des Balkens fort; denn auch zwischen ihnen findet man eine dünne Lage grauer Substanz, in der sich noch zwei Schichten unterscheiden lassen: eine oberflächliche (Fortsetzung der Stratum moleculare) und eine tiefe,

1) Giornale della r. Accademia di medicina di Torino. Nov.—dic. 1883.

welche stellenweise zerstreute Nervenzellen mit vielen Fortsätzen enthält. — Die graue Substanz der Hirnrinde bedeckt also die ganze freie obere Fläche des Balkens mit einer, obwohl stellenweise dünnen, doch nirgends fehlenden Lage¹⁾.

Es war nun der Untersuchung werth, die Theilnahme dieser grauen Substanz an der Entwicklung des Balkens und somit auch den ganzen Prozess der Verwachsung der Randbogen näher kennen zu lernen. Zu diesem Zwecke unternahm ich mikroskopische Untersuchungen an embryonalen Gehirnen, die auf verschiedenen Stufen der Entwicklung des Balkens standen, theils menschlichen, theils thierischen, und von letzteren namentlich an solchen von Schweineembryonen.

Schon bei der makroskopischen Untersuchung der Median-schnitte embryonaler menschlicher Gehirne kann man zur Ueberzeugung gelangen, dass der Balken innerhalb des oberen Randbogens, nicht zwischen oberem und unterem Randbogen, entsteht. An einem median durchschnittenen Gehirn, namentlich deutlich nach Entfernung des Sehhügels, sieht man (wie in Fig. 1) das hintere Ende des Balkens aus dem oberen Randbogen heraustreten; die Furche, welche dasselbe vom Crus posterius fornicis trennt, ist zugleich die Grenzfurche zwischen dem oberen und dem unteren Randbogen.

Es ist aber zu bemerken, dass die erwähnte Furche erst unter dem hinteren Theile des oberen Randbogens deutlich wird: derjenige Theil des unteren Randbogens, der dem Gewölbekörper entspricht, wird vom oberen Randbogen, d. h. vom Balken, nicht durch eine Furche getrennt. Damit ist die Verbindung des Balkens mit dem Corpus fornicis keine sekundäre Verwachsung, sondern erklärt sich daraus, dass die beiden Gebilde aus einem ungetheilten Stücke des embryonalen Randbogens entstehen.

1) Dass die Gyri einguli sich zum Theil auf die Oberfläche des Balkens fortsetzen, war gewiss schon früher bekannt, wenn auch nicht so sicher und vollständig. So behauptet Zuckerkandl (Zeitschrift f. Anatomie, 1877), dass die unteren Ränder der genannten Windungen oft mit ihren stark verdünnten Ausläufern die obere Fläche des Balkens in sehr verschiedener Ausdehnung bedecken. In diese graue Deckschicht, bemerkt Zuckerkandl, geht die Fascia dentata häufig über.

Der folgenden histologischen Beschreibung der Entwicklung des Balkens liegen meine Präparate von Gehirnen von Schweineembryonen von verschiedener Körperlänge zu Grunde ¹⁾. Bei der Vergleichung mit einigen menschlichen Embryonen hat sich ergeben, dass die Hauptzüge des Vorgangs in beiden Fällen die gleichen sind; einige Verschiedenheiten werden an gehörigen Orten zur Sprache kommen.

Die kleinsten Schweineembryonen, bei denen ich die erste Spur des Balkens fand, hatten eine Körperlänge von circa 8 cm. Bei den 6 $\frac{1}{2}$ —7 cm langen Embryonen waren schon die vordere Commissur und das Gewölbe vorhanden, die zur Bildung des Septum pellucidum führende Verwachsung der Hemisphärenwände zeigte sich auch mehr oder weniger vorgeschritten; vom Balken selbst aber war noch nichts zu sehen, — die Entwicklung des letzteren wurde, wie gesagt, erst bei denjenigen Embryonen beobachtet, deren Länge etwa 8 cm erreicht hatte.

Der Vorgang nahm seinen Anfang mit dem Erscheinen der Balkenbündel, sowohl in der verwachsenen Scheidewand, wie auch in den derselben von vorne und von hinten anliegenden Theilen der Innenwände. Diese Bündel gingen aus der tiefsten Schicht beider Hemisphären hervor und wuchsen gegen die Medianebene, also einander zustrebend. Im Gebiete der verwachsenen Scheidewand, namentlich im oberen Rande derselben, vereinigten sich die gegenseitigen Bündel; dort aber, wo die medialen Wände noch getrennt waren, näherten sich die Fasern der Oberfläche und erreichten die Hirnsichel.

Die Entwicklung des Balkens setzt sich, einmal aufgetreten, bei älteren (10, 14, ja 16 cm langen) Embryonen fort. In der nächsten Umgebung der beiden Enden eines schon ausgebildeten, d. h. verwachsenen Balkenstückes findet sich bei allen diesen Embryonen ein Gebiet, wo verschiedene Stufen des in Rede stehenden Vorgangs beobachtet werden können. Da zugleich in dem Maasse, wie sich die Schichten der Hemisphärenwände differenziren, auch die mikroskopischen Bilder an Klarheit gewinnen,

1) Was die Technik anbetrifft, sei hinzugefügt, dass die in Eulizki'scher Flüssigkeit gehärteten Gehirne, bald mit bald ohne Hüllen, in Celloidin (nach Apathy) eingebettet und die erhaltenen Schnitte mit verschiedenen Sorten Karmin (neutralem, Borax- und Alaunkarmin), zuweilen auch noch mit Bleu de Lyon gefärbt wurden.

so halte ich für zweckmässig, ein Gehirn eines solchen älteren Embryo als Grundlage für weitere, mehr eingehende Beschreibung zu verwenden.

Eine Reihe frontaler Schnitte durch das Vorderhirn eines 10 cm langen Schweineembryo gestattet nach und nach alle die Veränderungen zu verfolgen, welche die Entwicklung des Balkens begleiten. (Drei dieser Schnitte sind in Fig. 2—4 dargestellt.) Ich beginne die Beschreibung mit dem Schnitte, auf welchem, wenn man von vorne nach hinten geht, zuerst die oben erwähnten Balkenbündel in den Innenwänden der Hemisphären erscheinen.

Man erkennt hier (Fig. 2) in jeder Innenwand dieselben Schichten, welche sich überhaupt in den Hemisphären des Embryo unterscheiden lassen, nämlich: 1) eine oberflächliche, zellenarme Schicht, 2) die eigentliche Zellschicht der Rinde, 3) weisse Substanz und 4) eine tiefe, unmittelbar an das Epithel des lateralen Ventrikels grenzende Zellschicht. Von allen diesen Schichten zeigt sich nur die letztere (bei Embryonen unverhältnissmässig dicke) insofern verändert, dass in ihrer Masse neue Fasern zum Vorschein kommen, die parallel mit der Wand des Ventrikels verlaufen, an der Stelle aber, welche etwas unter der Mitte der Ventrikelhöhe gelegen ist, nach der medialen Seite umbiegen und sich zu einem compacten Bündel sammeln. Dieses Bündel liegt gänzlich in der tiefen (vierten) Zellschicht¹⁾ und stülpt einen Theil derselben nach innen, gegen die Hirnsichel aus. Dadurch werden die übrigen, oberflächlicheren Schichten der Hemisphärenwand einem Druck ausgesetzt, der auf den folgenden Schnitten immer ausgeprägter wird (vergl. Fig. 3). Man sieht hier, wie die beiderseitigen Bündel sich einander nähern und alle zwischen ihnen liegende Theile der Hemisphären in zunehmende Atrophie versetzen. Zuerst verschwindet die dritte, weisse Schicht, dann auch die der Zellen und die zellenarme; die Balkenbündel werden bloss durch die Hirnsichel getrennt, welche selbst schon in Atro-

1) Dieses Bündel, ebenso wie die weiterhin in der Wand des Ventrikels verlaufenden Fasern, aus welchen sich das Bündel zusammensetzt, berühren die Fasern der dritten Schicht nicht unmittelbar; vielmehr schiebt sich zwischen beide ein Theil der vierten Schicht ein. Erst im weiteren Verlaufe der Fasern nach oben zu verschwindet allmählich diese trennende Lage.

phie begriffen ist. Noch weiter verschwindet auch diese Grenze, und die betreffenden Bündel der beiden Hemisphären schmelzen zusammen, die Hauptmasse des Balkens bildend.

Hier nun aber, wo von den Theilen der Hemisphärenwände, welche zwischen beiden einander zustrebenden Bündeln gelegen waren, jetzt keine Spur mehr geblieben ist, zeigen sich die verwachsenen Bündel auf ihrer freien Oberfläche mit einer Fortsetzung der Rindenschichten bedeckt; die letzteren, wie sehr sie auch verdünnt sind, lassen sich doch immer deutlich unterscheiden. Bei den Thieren findet dicht unter dem Balken die schon öfters erwähnte Verwachsung der Hemisphären im Gebiete des Septum pellucidum statt, so dass bei ihnen nur die obere Balkenfläche frei bleibt. Auf diese Fläche gehen nun, wie gesagt, die Schichten der Innenwand über; die Medianebene erreichend, treffen die Fortsetzungen der beiden Hemisphären zusammen und verschmelzen ebenso, wie die Balkenbündel. Daher kommt es, dass die ganze obere Fläche des Balkens mit den Schichten der Hemisphären bedeckt ist, und zwar (von oben gezählt):

- 1) mit der oberflächlichen, zellenarmen Schicht,
- 2) mit der Zellschicht,
- 3) mit der Lage weisser Substanz und
- 4) mit einem Theile der tiefen Zellschicht,

in welcher zuerst die Balkenbündel beobachtet wurden. Bei ihrer weiteren Fortentwicklung verdrängten die Bündel diesen Theil der Schicht, so dass er, nach ihrer Verwachsung auf die Oberfläche des Balkens zu liegen kam.

Alle diese Schichten bilden, zusammen genommen, einen Ueberzug, dessen Dicke bei verschiedenen Individuen und auf verschiedenen Stellen eines und desselben Balkens sehr variirt, bei Embryonen aber, im Verhältniss zur Dicke des Balkens, durch einen viel grösseren Bruchtheil ausgedrückt wird, als bei Erwachsenen. Bei den menschlichen Embryonen bietet diese Lage schon früh örtliche Verdickungen dar, welche, ihrer Vertheilung nach, den Striae longitudinales entsprechen. Die aufgezählten Schichten lassen sich am besten auf den lateralen Partien des Balkens unterscheiden; auf der Mitte desselben, also an der Verwachsungsstelle, unterliegen dagegen sowohl die Dicke wie die Differenzirung der Schichten den grössten Abweichungen.

Von der beschriebenen Stelle, wo der Balken schon aus-

gebildet erscheint, gehe ich nun zu den Schnitten über, welche jenseits des Verwachsungsgebietes der Hemisphären angelegt wurden. Ich füge nur noch hinzu, dass auf jenen Schnitten, die das hintere Ende des ausgebildeten Balkenstückes treffen, an die untere Fläche des letzteren das schon früher entwickelte Corpus fornicis zu liegen kommt.

Indem wir unsere Untersuchung, wie bisher, in der Richtung von vorne nach hinten fortsetzen, treffen wir immer dieselben Stufen der Entwicklung des Balkens, wie am vorderen Ende, nur in umgekehrter Ordnung: Anfangs wird der Balken durch die Hirnsichel in zwei Hälften oder Bündel geschieden; dann entfernen sich diese Bündel mehr und mehr von der Oberfläche der Innenwände und werden mit den Rindenschichten des oberen Randbogens bedeckt, welche auch auf ihre untere, durch das Auseinanderweichen der hinteren Gewölbeseiten frei bleibende Oberfläche übergehen. Aus diesen Schichten entsteht hier bei Thieren der obere Theil des Ammonshorns, der, wie bekannt, unter dem Balken liegt.

Bei menschlichen Embryonen bleibt von dieser, die untere Fläche der Balkenbündel bedeckenden Rindensubstanz des oberen Randbogens nur eine dünne, oberflächliche Schicht; der übrige grössere Theil derselben verschwindet und wird durch Fasern ersetzt.

Im Uebrigen gestaltet sich die Verwachsung der Balkenbündel am hinteren Ende, d. h. oberhalb des dritten Ventrikels, bei den menschlichen Embryonen ebenso, wie bei den thierischen. Im fünften Monate des intrauterinen Lebens ist dieser Process beim Menschen, nach meiner Erfahrung, noch nicht zu Ende gekommen.

Aus dem bisher Gesagten haben wir folgende Schlüsse zu ziehen:

1) Der Balken wird nicht „gleich in toto angelegt“, sondern entwickelt sich nach und nach, binnen einer längeren Zeitperiode.

2) Zuerst bildet sich sein mittlerer Theil (dicht vor und über dem Monroe'schen Loche), und von hier aus schreitet seine weitere Entwicklung nach beiden Seiten (ebenso wie nach hinten nach vorne) fort.

3) Der dabei stattfindenden Verwachsung neuer Par-

tien der medialen Wände geht eine Ausbildung der Balkenbündel in letzteren voran, also nicht umgekehrt, d. h., nicht die Verwachsung kommt der Ausbildung der Fasern zuvor, wie Mihalkovics behauptet¹⁾.

4) Nachdem er entstanden ist, zeigt der Balken auf seiner oberen Fläche die Fortsetzungen aller der Schichten, aus welchen die medialen Hemisphärenwände der Embryonen bestehen.

Es fragt sich nun: in welchem Grade sind diese Hemisphärenschichten auf dem Balken des erwachsenen Menschen erhalten?

Um diese Frage zu lösen, untersuchte ich verschiedene Theile des ausgebildeten Balkens mit den ihnen anliegenden Wülsten (Gyri Cinguli), wobei ich die (frontal oder sagittal angelegten) Schnitte mit Hämatoxylin nach Pal oder mit Karmin färbte.

Die nach Pal'scher Methode gefärbten Präparate haben gezeigt, dass auf der oberen Balkenfläche zwei Schichten markhaltiger sagittal verlaufender Fasern gelegen sind. An den Stellen der Längsstreifen (Striae longitudinales) lassen sich die beiden Schichten sehr deutlich unterscheiden, und hier sind sie von einander durch eine Zwischenschicht grauer Substanz getrennt, welche grosse Ganglienzellen enthält; an anderen Stellen dagegen ist die letztere bis auf eine Reihe von Zellen reduciert, oder scheinen die Faserschichten sogar zu verschmelzen, was in der Medianebene und unmittelbar neben derselben (zwischen beiden Striae mediales) vorkommt.

Die eine von diesen Schichten liegt oberflächlich und entspricht der obersten (zellenarmen) Schicht am Balken der Embryonen. Auf frontalen Schnitten durch die hinteren Theile des Balkens und die angrenzenden Gyri cinguli sieht man deutlich, wie die betreffende Faserschicht, nachdem sie den Sulcus

1) Nur im Gebiete des Septum pellucidum verwachsen die Hemisphärenwände vor der Entwicklung der ersten (mittleren) Balkenbündel, wie das von mir bei den 6 cm langen Schweineembryonen beobachtet wurde. Aber schon gleich nach ihrem ersten Erscheinen finden sich die Bündel nicht nur in diesem verwachsenen, sondern auch in den anliegenden, noch getrennten Theilen der Innenwände.

corporis callosi umgangen hat, sich in die oberflächliche, dieselben sagittalen Fasern enthaltende Schicht der genannten Gyri fortsetzt. In den vorderen Theilen der Hemisphären bürst die letztere ihre Längsfasern allmählich ein, und dementsprechend ist auch die betreffende Faserschicht auf den vorderen Parthieen des Balkens schwächer entwickelt.

Die andere, tiefere Schicht der Längsfasern geht ebenso um den Sulcus herum und setzt sich in die weisse Substanz der Gyri cinguli fort. Sie ist somit der dritten der embryonalen Schichten gleichzustellen.

(Der Zusammenhang der Faserlagen auf der Oberfläche des Balkens mit denen im Gyrus cinguli ist in Fig. 5 leicht zu verfolgen.)

Die graue Substanz, die zwischen beiden Faserzügen gelegen ist, ist der zweiten zellenreichen Schicht gleichwerthig. An der lateralen Seite des Sulcus corporis callosi geht sie auch in die entsprechenden (Zellen-) Schichten der Gyri cinguli über. Auf der Oberfläche des Balkens ist diese Substanz, wie schon gesagt, sehr unregelmässig vertheilt: an einigen Stellen wird sie bis zum Verschwinden verdünnt, an anderen erreicht sie dagegen eine beträchtliche Dicke und grössere Deutlichkeit der Structur. Diese letzteren Stellen fallen mit den Längsstreifen, den Striae longitudinales zusammen.

Innerhalb der Striae longit. lateralis s. tecta behält die Schicht noch eine typische Anordnung der Nervenzellen, welche mit ihren Längsaxen in einer schrägen Richtung gegen die queren Bündel des Balkens stehen. Es sind am meisten (wenn auch nicht ausschliesslich) die grossen Pyramidenzellen, die hier zur Ansicht kommen.

Die Striae mediales s. liberae sind Erhabenheiten, die hauptsächlich durch eine Anhäufung grauer Substanz bedingt werden, wesshalb ihr älterer Name „Nervi Lancisii“, als unpassend zu vermeiden ist. Die Ganglienzellen, welche Giacomini mit Recht den grossen Pyramidenzellen zuzählt, liegen hier ziemlich unregelmässig, sind aber grösstentheils, wie sagittale Schnitte sehen lassen, mit ihren längeren Axen parallel den oben beschriebenen Längsfasern gerichtet. Dieselbe Richtung behält auch die Mehrzahl der Zellen in den übrigen, zwischen den Striae gelegenen Theilen der Schicht.

Aus dem Obigen geht hervor, dass die drei wesentlichen Schichten, welche einen embryonalen Balken bedecken, auch beim Erwachsenen vertreten sind. Wir fanden aber bei den Embryonen noch eine vierte Schicht, die als ein Theil der tiefsten, an das Ventrikelepithel unmittelbar angrenzenden Schicht der Hemisphären betrachtet wurde. Diese vierte Schicht zeigt sich nach der definitiven Ausbildung des Balkens am wenigsten erhalten; sie ist nur durch eine sehr dünne, aus Gliazellen bestehende Lage vertreten, welche die tiefe Schicht der Längsfasern von den eigentlichen Querfasern des Balkens abgrenzt. Durch gleichartige Zwischenlagen aus den Gliazellen werden auch grössere Bündel des Balkens von einander getrennt.

Weiter müssen die Verbindungen der beschriebenen Schichten mit den hinteren Theilen der medialen Fläche der Hemisphäre erwähnt werden. Am hinteren Ende des Balkens geht die Hauptmasse der denselben bedeckenden Rindensubstanz in die *Fasciolae cinereae* über. Die zwischen den letzteren gelegene obere Fläche des Splenium ist nur von einer rudimentären Rinde überzogen, welche sich noch auf die untere Balkenfläche fortsetzt, bis an die Stelle, wo die hinteren Gewölbeschenkel zusammentreffen (s. unten). Der Uebergang der grauen Substanz der *Striae* in die der *Fasciolae* ist von *Giacomini* ausführlich beschrieben worden. Nur in Betreff der zwei Faserschichten will ich hinzufügen, dass dieselben sich auch in der *Fasciola* verfolgen lassen; die oberflächlichere von ihnen geht weiter in die *Lamina medullaris Fasciae dentatae* über; die tiefere bildet, soweit die *Fasciola* dem Balken anliegt, eine Grenze zwischen beiden; dann setzt sie sich in die weisse Substanz des *Gyrus hippocampi* fort.

Betrachten wir endlich die Beziehung der *Striae* zu vorderen Theilen. Schon *Meynert*¹⁾ hat hervorgehoben, dass der sog. *Nervus Lancisii* mit der inneren Riechwindung (dem inneren Riechstreifen) in Verbindung steht. Nach meiner Beobachtung kommt die Verbindung der Längsfasern der oberen Balkenfläche mit dem *Tuber olfactorium* auf zwei verschiedenen Wegen zu Stande. Erstens geht die tiefere Schicht derselben vom vorderen Ende des *Rostrum* in die weisse Substanz des

1) S. *Stricker's Handbuch*, Bd. II.

jenigen Theiles der ersten frontalen Windung über, welcher auf der medialen Fläche der Hemisphäre liegt und nach rückwärts mit dem Gyrus euguli zusammenhängt. Durch Vermittlung dieser (frontalen) Windung, also indirect, verbinden sich die betreffenden Fasern mit dem Riechlappen. — Zweitens giebt es einen directen Zusammenhang des letzteren mit den oberflächlichen Sagittalfasern des Rostrum, die am Rande der genannten frontalen Windung in den inneren Riechstreifen übergehen und demselben das charakteristische weissliche Aussehen verleihen.

Bei verschiedenen Thieren bietet die obere graue Substanz des Balkens bedeutende Differenzen dar. Beim Affen (*Cynocephalus*) sind die Verhältnisse derselben denen beim Menschen am meisten ähnlich. Die grossen Längsstreifen, in welchen man auch die drei beschriebenen Schichten unterscheidet, liegen auf den vorderen Theilen des Balkens nahe der Medianebene; nach hinten zu entfernen sie sich von der Letzteren, werden von den Rändern der Hemisphären bedeckt und gehen am Splenium in die Fasciolae cinereae über. — Beim Schweine ist der graue Ueberzug des Balkens gut entwickelt, besonders zeichnen sich durch ihre Grösse die lateralen Wülste desselben aus, in denen die oberflächliche Schicht der Längsfasern und eine wohlgebildete Zellenschicht stark hervortreten. Gegen das hintere Ende des Balkens stehen die Wülste von der Medianebene immer weiter ab und werden zugleich flacher. Zwischen ihnen liegt eine minimale Schicht grauer Substanz, welche jedoch stellenweise gut entwickelte Nervenzellen enthält. — Beim Kaninchen ist die freie obere Fläche des Balkens sehr schmal und nur mit einer dünnen kaum merkbaren Schicht bedeckt. Die den Striae tectae entsprechenden unteren Theile der medialen Flächen der Hemisphären werden meistens nicht durch eine Furche von der übrigen Medianfläche getrennt, sondern bloss durch eine abweichende Anordnung der Hemisphärenschichten und zwar der grossen Pyramidenzellen bezeichnet.

Es bleibt nun übrig, einige Bemerkungen über die untere Fläche des Balkens beizufügen. Ich übergehe hier die den Ventrikeln zugewandten Theile dieser Fläche; sie sind natürlich mit Epithel bedeckt, und zwar, wie die Untersuchung von Prof.

Mierzeiewski¹⁾ gezeigt hat, mit einem ebenso hohen Epithel wie die Bodentheile des Ventrikels. Ich lasse auch die Strecke der unteren Balkenfläche unerwähnt, welche mit dem Gewölbekörper verwachsen ist, und beschränke mich auf die freie Partie derselben.

Wir haben von vornherein zu erwarten, dass auch die untere Fläche des Balkens, wo sie frei bleibt, die ursprüngliche graue Substanz des oberen Randbogens immer behalten muss. Und in der That findet sich eine dünne graue Schicht auf der betreffenden Fläche, erstens an der Stelle, wo der Balken den sogen. *Ventriculus septi* begrenzt. Diese Schicht ist derjenigen gleich, welche die lateralen Wände desselben Ventrikels, also die *Laminae septi*, bedeckt. Auch enthält sie markhaltige sagittale Nervenfasern.

Dann kommt noch an einer andern Stelle der unteren Balkenfläche eine dünne graue Lage vor. Diese Stelle beginnt da, wo die Gewölbeschenkel auseinanderweichen, und erstreckt sich von hier bis zum Ende des *Splenium* (s. oben). Die Rindensubstanz ist hier ebenso rudimentär, wie die, welche auf der oberen Fläche des Balkens zwischen den *Striae mediales* (bez. den *Fasciolae cinereae*) liegt. Sie enthält eine oberflächliche, mit den *Crura fornicis direct* zusammenhängende Schicht markhaltiger, longitudinaler Fasern.

Es folgt hieraus, dass die ganze freie untere Fläche des Balkens einen, wenn auch rudimentären, Ueberzug aus grauer Substanz besitzt. Und wenn wir diese Thatsache mit den oben angeführten zusammenstellen, so dürfen wir den allgemeinen Satz formuliren, dass der ganze Balken auf seiner freien äusseren Fläche von einer hier dickeren, dort dünneren Schicht von Rinde überzogen ist.

Eine physiologische Bedeutung ist aber wohl nur in Betreff der oberen Balkenrinde zu vermuthen. Diese letztere enthält die Fasern, welche das *Tuber olfactorium* mit der *Fascia dentata* in Verbindung setzen; ihre graue Substanz geht in die der *Fasciolae cinereae* continuirlich über, und überall finden wir da die grossen, gut entwickelten Zellen, deren functionelle Rolle auf einen künftigen Aufschluss wartet.

1) Medicin. Centralblatt, 1872.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel I.

Fig. 1. Mediale Hemisphärenfläche eines menschlichen Foetus aus der ersten Hälfte des fünften Monates. (Etwas kleiner, als natürlich; nach einem paraffinisirten Präparate.) Das Zwischenhirn ist bei T abgetragen. Sc Sulcus calloso-marginalis. Fc Fissura calcarina. Bf Bogenfurche. FM Foramen Monroi. S Septum pellucidum. G Gewölbe (der bezeichnete Theil entspricht dem vorderen Schenkel desselben). F hinterer, frei bleibender Abschnitt des oberen Randbogens (Fascia dentata). D hinterer Theil des unteren Randbogens (Fimbria). S. im Text S. 5.

Fig. 2—4 sind frontalen Schnitten entnommen, die mit Boraxkarmin gefärbt waren, und stellen drei hinter einander liegende frontale Schnitte durch das Vorderhirn eines 10 cm langen Schweineembryos dar. Die Vergrößerung (Leitz O. I, Syst. III), ebenso wie die Bezeichnungen sind bei allen drei Figuren dieselben. SS Hirnsichel. B Balkenbündel, die in Fig. 3 die Hirnsichel erreichen und in Fig. 4 mit einander verwachsen (C bezeichnet in der letzteren Figur die obere Commissur der Ammonshörner — ein Homologon der Lyra beim Menschen). Die Zahlen 1—4 entsprechen den im Text (S. 7) aufgezählten Schichten der Hemisphären; 4' — einem durch die Balkenbündel abgeschnittenen Theile der vierten Schicht. In Fig. 4 sieht man diesen Theil auf der oberen Seite des Balkens (unmittelbar an den Querfasern des letzteren) liegen. Man unterscheidet hier deutlich auch die anderen Hemisphärenschichten auf der oberen Balkenfläche. Ve seitlicher Ventrikel.

Fig. 5. Frontalschnitt durch den seitlichen Theil des Balkens und den anliegenden Gyrus cinguli eines erwachsenen Menschen, nach einem mit Hämatoxylin (nach Pal) gefärbten Präparate. (Vergrößerung wie bei den vorhergehenden Figuren.) BB Balken. Sc Sulcus corporis callosi, in welchem ein Gefäß liegt. oF oberflächliche Faserschicht des Gyrus cinguli; Zs Zellenschicht, wS weisse Substanz desselben Gyrus. Es lässt sich sehen, wie die beiden Faserschichten (oF und wS) und die dazwischen liegende graue Zs sich auf der oberen Fläche des Balkens (unter dem Sulcus Sc) fortsetzen. (S. darüber im Text S. 10.)

Imprägnation des centralen Nervensystems mit Quecksilbersalzen.

Von

W. H. Cox,

Arzt an der Irren-Anstalt zu Deventer.

Hierzu Tafel II.

Zur Imprägnirung vom Gehirn oder von Gehirnthteilen, nach der Sublimat-Methode Golgi-Mondino's, werden diese bekanntlich erst in Bichromas-Kalicus gehärtet und danach in eine Lösung von 0,5% Sublimat gebracht.

Es entsteht hierbei, bald in mehr, bald in weniger Nerven und Bindegewebelementen und bisweilen ausserhalb derselben ein Präcipitat einer Quecksilberverbindung. Nach Mondino ¹⁾ — und eigene Untersuchung hat dies bestätigt — macht diese Verbindung die Elemente nicht schwarz, sondern opak. Dies zeigt sich beim Betrachten mit dem Mikroskop; die Zellen und Fasern sind bei durchfallendem Lichte dunkel (nicht schwarz), bei auffallendem Lichte gelb.

Obige Methode giebt jedoch sehr wechselnde und meistens wenig befriedigende Resultate. Man erhält aber eine constante und gleichmässige Imprägnation, wenigstens beim centralen Nervensystem von Menschen, Kaninchen und Ratten, wenn man die Härtungs- und die Imprägnations-Flüssigkeit, d. h. die Bichromas-Kalicus und Sublimat-Lösungen in bestimmtem Verhältniss zugleich einwirken lässt.

So werden eine Anzahl Ganglienzellen, Nervenfasern und Gliazellen im Cortex des grossen Gehirns vollkommen imprägnirt, wenn man Stückchen der Rinde zwei oder mehr Monate lang in einer Flüssigkeit von folgender Zusammensetzung härtet:

Kalium bichromat	5%	20
Sublimat	5%	20
destillirtes Wasser		40.

1) Zeitschrift f. wissensch. Mikroskopie. Bd. II, S. 157.

Die Nerven-Ausläufer der Ganglienzellen indessen werden durch diese Härtingsflüssigkeit sehr selten, die verwickelten von Golgi beschriebenen Nervennetze niemals sichtbar. Die Entstehung des gewünschten Präcipitates in den Nervenausläufern und Netzen ist aber nur dann möglich, wenn die Reaction der Härtings-Flüssigkeit möglichst wenig sauer ist. Es entspricht aber obengenannte Mischung, da sie aus zwei in Auflösung ziemlich stark sauer reagirenden Flüssigkeiten besteht, dieser Bedingung nicht. Man kann indessen ohne Furcht vor Präcipitat von Mercurichromat die saure Reaction bedeutend herabsetzen, obwohl nicht gänzlich aufheben.

Wird das im Handel vorkommende Kalium chromat, welches ziemlich stark alkalisch reagirt, (in 5% Solution) oder Lithium carbonat (in gesättigt wässriger Lösung) angewendet, so erhält man Lösungen, welche sowohl Nervenfasernetze und Ausläufer, wie Ganglien- und Gliazellen imprägniren, indem auch hier wieder die Imprägnation gleichmässig und constant und dabei vollkommener erscheint, je nachdem die Härtingsflüssigkeit länger eingewirkt hat. Es fällt dabei auf, dass Ganglienzellen schon bei ziemlich starker, Nervenfasern jedoch erst bei höchst geringer saurer Reaction imprägnirt werden.

Da ich mit der Kaliumchromat enthaltenden Lösung die besten Resultate erhielt, will ich nur ihr Verhältniss hier angeben:

Kalium bichromat	5%	20
Sublimat	5%	20
Kalium chromat.	5%	16
destillirtes Wasser		30—40.

Bei der Zubereitung dieser Mischung achte man darauf, dass die Kaliumchromat-Solution hinzugefügt wird, nachdem sie mit dem angegebenen Quantum Wasser verdünnt worden. Dies darf man nicht unberücksichtigt lassen, um dem Niederschlagen des Mercurichromats vorzubeugen.

Wird ein, mit dem Eismicrotom gemachter Durchschnitt des in obengenannter Weise erhärteten Centralnervensystems in Wasser ausgewaschen, und nachher mikroskopisch betrachtet, dann zeigt sich, dass in den imprägnirten Zellen und Fasern sich eine gelbe körnige Verbindung niedergeschlagen hat. Diese Verbindung entsteht allmählich, und man bemerkt den Anfang des Entstehens erst nach drei- bis viertägiger Einwirkung der Här-

tungsflüssigkeit. Die Beschaffenheit dieser Verbindung erhellt aus dem Folgenden.

Bringt man den Schnitt in eine verdünnte Ammoniaklösung, so wird das Präcipitat schwarz und deshalb auch sichtbar bei auffallendem Lichte. Dasselbe Resultat erhält man, wenn statt Ammoniak eine Lösung von Lithium carbonat (gesättigt) oder Natrium carbonat ($5\frac{0}{10}$) zur Verwendung kommt. Man darf also ruhig annehmen, dass die Imprägnation in einer Quecksilberoxydide-Verbindung besteht, welche mit Ammoniak in schwarzes Mercuramid, mit den Carbonaten auch in schwarzes Quecksilberoxydide (carbonat) übergeht.

Die letzterwähnte Verbindung kann man mittels (1 procentiger) Salzsäure in Calomel überführen, sodass die Imprägnation alsdann wieder bei auffallendem Lichte weiss und unsichtbar ist.

Es zeigt sich also, dass eine grosse Zahl Gliazellen, Ganglienzellen und Nervenfasern, auf eine Sublimatlösung bei Anwesenheit von Kaliumchromat und -bichromat reduzierend einwirken. Bei näherer Betrachtung wird unsere Aufmerksamkeit noch durch folgende merkwürdige Erscheinung gefesselt.

Es fällt nämlich auf, dass in der Rinde eines Kaninchen- oder Ratten-Gehirns ein grosses Quantum Ganglienzellen und Fasern eine schöne Imprägnation zeigen, hingegen viele Andere vom Präcipitat vollkommen frei bleiben. Man kann diese Erscheinung nicht dem ungleichmässigen Eindringen der Härtingsflüssigkeit zuschreiben, da die Imprägnation im Ganzen gar keine Ungleichmässigkeit zeigt, m. a. W. die nicht imprägnirten Zellen und Fasern gleichmässig unter die wohl imprägnirten vertheilt sind. Dies sieht man bei allen Ganglienzellen und Fasern im ganzen Gehirn. Es kann nicht anders, es muss in der chemischen Zusammensetzung oder den physischen Eigenschaften in Verbindung wahrscheinlich mit Differenzen im physiologischen Zustand oder dem Absterben der Zellen ein Unterschied sein, da sie sich dermassen verschieden verhalten, dass eine Sublimat zu reduzieren im Stande ist, während die andere, dicht daneben sich befindend, gar keine Wirkung auf diese Verbindung ausübt. —

Das schnelle Eindringen der Härtingsflüssigkeit ist von so grosser Wichtigkeit, dass in der Mitte von grossen Stücken die Imprägnation bisweilen ganz fehlt; und dann auch später, weder durch Erneuerung der Härtingsflüssigkeit noch durch Vertheilung

in kleinere Stücke hervorzurufen ist. Das reduzierende Agens ist alsdann wahrscheinlich verloren gegangen.

Es ist deshalb vorsichtig, die Stücke nicht zu gross zu nehmen, von einem Rattengehirn z. B. die Hälfte.

Gehirnpräparate nach der Sublimatmethode Golgi-Mondino's angefertigt, können nicht unter einem Deckglas aufbewahrt werden, wenn sie in Canadabalsam oder Damar eingebettet sind. Dies kann ebensowenig mit Durchschnitten des Gehirns, welche, in Auflösung 1 oder 2 gehärtet, danach in Natrium carbonat verweilt haben. Man sieht in diesem Fall, dass nach kurzer Frist (2 oder 4 Wochen) das Präcipitat sich verspreitet, und als eine grosse Zahl Körnchen sich sichtbar macht, welche schliesslich grossentheils verschwinden.

Anfänglich war ich geneigt, das Zugrundegehen der Imprägnirung nur der sauren Reaction des angewandten Canadabalsams, welcher mit Lacmuspapier leicht zu beweisen ist, zuzuschreiben. (Dies ist auch mit Damar, wiewohl in geringerer Masse, der Fall.)

Zur Richtigstellung dieser Voraussetzung wurden eine grosse Zahl von Durchschnitten einige Monate in verschiedenen Flüssigkeiten aufbewahrt. Da stellte sich heraus, dass ausser der sauren Reaction auch noch eine andere chemisch-physische Wirkung, welche ich nicht näher erklären kann, das Zugrundegehen der Imprägnirung veranlasst.

Die Flüssigkeiten, welche geprüft wurden, kann man in drei Gruppen eintheilen:

1) Diejenigen, welche die Imprägnirung nicht ändern, wie destillirtes Wasser, Ammoniak-, Lithium carbonat- (gesättigt), Kalium chromat- (5%), Kalium bichromat- (5%) und Silbernitrat- (2%) Lösung, Lavendelöl, Ricinusöl, Glycerin, Chloroform, Steinölbenzin, Creosot aus Buchenholz.

2) Andere, welche durch ihre saure Reaction auf die Imprägnirung wirken: Essigsäure (1% und 5%), Salpetersäure (1%), Chromsäure (1%), Pierinsäure (gesättigt).

3) Wieder Andere, welche die Imprägnirung schwinden lassen durch physich-chemische Wirkung unbekannter Art: Absoluter Alkohol, Phenol, Origanumöl, Bergamotöl, Caryophyllöl, Terpentin, Anilin, Ether in geringem Masse, Damar, Canadabalsam und eine grosse Zahl anderer Harze.

Wird Canadabalsam angewandt, nachdem derselbe während

einiger Zeit mit Ammonium carbonat in Berührung gewesen oder für kurze Zeit damit erwärmt worden ist, wodurch die saure Reaction verschwunden und die Farbe dunkler geworden, dann sieht man — wenn der Durchschnitt von einem Deckglase bedeckt ist, dass nach langer Zeit (3 oder 4 Monaten) die Imprägnirung an Intensität abnimmt, indem man sowohl in dem Durchschnitt als um denselben herum eine grosse Zahl kleiner, schwarzer Körnchen zu sehen bekommt.

Der Prozess, der diese Wirkung veranlasst, fährt stetig fort, bis schliesslich die Zeichnung der Zellen und Fasern verschwunden ist, und nur eine grosse Zahl Körnchen übrig bleibt.

Im Canadabalsam kann man dem Gang des Zugrundegehens der Imprägnirung also leicht folgen, bei Alkohol u. s. w. ist dies sehr schwer. Da ich mich überzeugen konnte, dass der angewandte Alkohol absolutus neutral reagirte, ist es gewiss, dass hierin das Quecksilberoxyd (carbonat) nicht aufgelöst wurde.

Weder die sub II noch die sub III genannte Wirkung kann entstehen, wenn Präparate in Canadabalsam oder Damar ohne Deckglas conservirt werden, und diese Harze schnell trocknen; dies hat die Erfahrung gelehrt. Für das Anfertigen der Durchschnitte muss das Eismicrotom zur Hand genommen werden, da der Alkohol, welcher sowohl beim Einschmelzen in Parafin als in Colloidin¹⁾ in Anwendung kommt, die Imprägnirung gefährdet.

Man bringt die Durchschnitte während ein oder zwei Stunden in 5procentige Natrium carbonat-Lösung, um sie nachher in Wasser auszuwaschen. Danach bringt man dieselben für kurze Zeit in Alkohol absolutus und in irgend ein Oel, welches letztere durch Filtrirpapier entfernt wird, und schliesslich bedeckt man sie mit einer dünnen Schicht schnell trocknenden Harzes. Hierfür kann ich empfehlen:

Sandarack	75	Lavendelöl	22,5
Campher	15	Absoluter Alkohol	75
Terpentin	30	Ricinusöl gtt.	5—10.

Will man die auf diese Weise conservirten Präparate doch aus irgend einem Grunde mit einem Deckglas versehen, dann warte man, bis die Harzschicht gut trocken ist, bedecke dieselbe

1) Nur bei kleinen Stückchen und schnellem Verfahren kann Celloidineinbettung ohne grossen Nachtheil für die Imprägnirung zur Anwendung kommen.

mit Ricinusöl und drücke hierauf das Deckglas so stark als möglich an, damit das überflüssige Oel entfernt werden könne.

Auch in Wasserglas oder arabischem Gummi und Wasser zu gleichen Theilen gemischt, bleiben die Präparate unter Deckglas unverändert, jedoch achte man darauf, dass diese zwei Flüssigkeiten geringeren Brechungsexponenten haben als Harze. Wird *Styrax liquidus* in Chloroform gelöst, aus der Harzlösung der auf der Oberfläche schwimmende Schmutz entfernt, und diese durch Erwärmen von überflüssigem Chloroform befreit, so erhält man eine Harzmischung, die mit $\frac{1}{3}$ Monobromnaphtalin auch für lange Zeit (5 Monate) die Imprägnation vollkommen conservirt. Der Brechungsexponent dieser Mischung ist höher als der des Canadabalsams, Damars und Sandaracks.

Zur Conservirung eines Durchschnitts in *Styrax* bringt man denselben aus Alcohol abs. in Ether, daraus in Monobromnaphtalin, nachher auf das Objectglas, wo er nach Trocknung mit Filtrirpapier mit *Styrax* und Deckglas versehen wird.

Obige Methode hat den Vorzug, dass sie stets¹⁾ gute Resultate giebt und man mit einigen Monaten Geduld stets eine schöne Imprägnirung erhält. —

Zur Illustration sind zwei Photographien hinzugefügt worden, beide verfertigt bei Kalklicht und mit Hülfe des Zeiss'schen microphotographischen Apparats. Die eine mit Objectiv 35 mm, die andere mit Apochromat 16 mm und Projectionsoocular 2.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel II.

Fig. 1. Cornu Ammonis des Kaninchens. Verticaler parieto-parietaler Durchschnitt. Vergr. $\frac{40}{1}$.

Fig. 2. Fascia dentata des Ammonshorns eines Kaninchens. Verticaler parieto-parietaler Durchschnitt. Vergr. $\frac{150}{1}$.

1) Nur die Rinde (Stratum moleculare) des menschlichen Kleinhirns macht hiervon eine Ausnahme.

Beiträge zur Histologie des Blutes.

Von

Dr. med. et phil. H. Griesbach,
Kaiserl. Oberlehrer und Privatdocent.

Hierzu Tafel III und IV.

I. Das Blut der acephalen Mollusken.

I. Einleitung.

Durch des Kgl. preuss. Herrn Cultusministers hohe Vermittlung und durch das geneigte Wohlwollen des Kaiserl. Oberschulrathes für Elsass-Lothringen, welchen beiden ich mich zu ergebentem Danke verpflichtet fühle, war es mir vergönnt, während der Monate Mai und Juni 1889 auf der zoologischen Station in Neapel zu arbeiten. Hauptsächlich waren es das Blut und das Gefäß-System der dort zugänglichen marinen Acephalen, welchen ich meine Aufmerksamkeit zuwandte. Im August und September wurden die Untersuchungen an Süßwasserarten und an marinen Formen der Ost- und Nordsee fortgesetzt und zu einem gewissen Abschluss gebracht. Die bei dem Studium des Blutes der lebenden Thiere gewonnenen Resultate habe ich nunmehr ausgearbeitet und möchte darüber in Nachstehendem Bericht erstatten.

II. Historischer Ueberblick.

Im Jahre 1850 untersuchte Leydig¹⁾ das Blut von *Paludina vivipara*. Der Fibringehalt, meint er, sei ein geringer, erst nach längerem Stehen könne durch das Mikroskop ein fadenför-

1) Leydig, Ueber *Paludina vivipara*. Zeitschrift f. wiss. Zool. Bd. 2, S. 169, 170, Taf. 12, Fig. 46, 47, 48.

miges Gerinnsel bemerkt werden. Die Blutkörperchen messen $0,004'''$ und in frischem Blute giebt es von ihnen zweierlei Formen: Die einen sind rundliche Körper, die sich auf Zusatz von Essigsäure als Zellen mit granulirtem Kern (Fig. 48) darstellen, dem an einer Seite ein oder mehrere Kernkörperchen anliegen, die anderen tragen Fortsätze, welche stets nur nach einer Seite hin gerichtet sind. Essigsäure macht solche Fortsätze verschwinden und verursacht ein Aufquellen der Blutkörperchen, so dass sie dieselbe Beschaffenheit annehmen wie diejenigen, welche von Anfang an rundliche Form zeigten und ebenfalls mit Essigsäure zum Quellen gebracht wurden.

Im Jahre 1854 beschrieb Lieberkühn¹⁾ die Blutzellen von Anodonta, sah auch Bewegung an ihnen, hielt sie aber nicht für zellige Elemente des Blutes, sondern betrachtete sie als einzellige, selbständige Organismen. — Nach Semper²⁾ (1857) ist das Blut gewisser Schnecken bald eine bläulich-weiße (*Limax*, *Arion*, *Helix*, *Lymnaeus*), bald eine ziemlich rothe (*Planorbis*). Flüssigkeit mit geringem Fibringehalt. Die wenig zahlreichen Blutkörperchen sind stets runde Zellen mit einem nach Essigsäurezusatz deutlich hervortretenden Kern. Formen, welche Ausläufer zeigen, hält Semper für Kunstprodukte, bedingt durch irgendwelche Einflüsse der Luft. In rasch hergestellten Präparaten präsentiren sie sich ohne Ausläufer, ebenso im kreisenden Blute der Lungengefäße. — Keferstein³⁾ lässt die Blutkörperchen auch im kreisenden Blute mit mehr oder weniger Fortsätzen ausgerüstet sein. — Bei *Unio pictorum* findet Witting⁴⁾ (1858) das Blut schwach blau gefärbt, von Hessling⁵⁾ (1859) bildet die Blutkörperchen der Perlmuschel ohne Ausläufer ab, letztere hält er für Veränderungen. Ray-Lankester⁶⁾ hat das Blut von *Planorbis*, *Solen*

1) Lieberkühn, Ueber die Psorospermien. Müller's Arch. 1854, S. 19, Taf. 2, Fig. 33.

2) Semper, Beiträge zur Anatomie und Physiologie der Pulmonaten. Zeitschrift f. wiss. Zool. Bd. 8, S. 378.

3) Keferstein, Bronn's Klassen und Ordnungen der Weichthiere, S. 1208, Taf. 104.

4) E. Witting, Ueber das Blut einiger Crustaceen und Mollusken. Journal f. prakt. Chemie. 1858, S. 121—132.

5) von Hessling, Die Perlmuscheln und ihre Perlen. Leipzig, 1859, S. 219, Taf. 7, Fig. 4 und 5.

6) E. Ray-Lankester, Spectroscopical examination of certain

legumen und *S. ensis* einer eingehenden Untersuchung unterzogen, bei den beiden ersteren Thieren konnte er mit Hülfe der Spectralanalyse Hämoglobin nachweisen. Das Blut, welches durch eine Verletzung des Mantels von *Solen legumen* zum Ausfliessen veranlasst wurde, zeigte in seinem Plasma unter dem Mikroskope scharf contourirte Zellen von rother Farbe und ausserdem noch amöboide Zellen. Das Blut von *Solen ensis* erwies sich als völlig farblos, die gefärbten Elemente fehlten darin, die farblosen aber zeigten lebhaft amöboide Bewegung. Hämoglobin führende Blutkörperchen wies Ray-Lankester¹⁾ später auch noch bei *Area* nach. Hinsichtlich des Vorkommens von Hämoglobin zieht Ray-Lankester weitere Folgerungen. Er bringt den Gehalt an Hämoglobin in directen Zusammenhang mit der Respiration. Für Planorbis, welche wegen ihrer Lebensweise in morastigem Terrain zur Athmung auf eine Luft angewiesen ist, der es an respirablen Gasen mangelt, und für *Solen legumen*, ein Thier, welches lebhaft Bewegungen macht, ist der Vortheil, welchen der Hämoglobingehalt des Blutes gewährt, ersichtlich, doch bleibt es auch für Ray-Lankester unerklärlich, warum ein solcher denn nicht auch bei den übrigen Solenarten und bei den, mit Planorbis die gleiche Lebensweise theilenden *Lymnaeus*arten vorkommt.

Ferner ist der genannte Autor der Ansicht, dass, wenn Hämoglobin im Blute von Wirbellosen vorkommt, dasselbe stets an besondere Formenelemente gebunden ist, welche hinsichtlich ihrer Funktion mit den rothen Blutzellen der Wirbelthiere verglichen werden können.

Sabatier²⁾ (1877) gab mehrere Abbildungen der Blutkörperchen von *Mytilus edulis*.

In dem frischen Kiemenfaden (pl. 26 Fig. 3), in einem solchen nach der Behandlung mit Goldchlorid (pl. 27 Fig. 8) und

Animal Substances. Journal of Anatomy and Physiology. 1869, p. 119. — A Contribution to the Knowledge of Haemoglobin. Proceed. of the Royal Society. Vol. 21. 1873, p. 70 ff.

1) In der englischen Ausgabe von Gegenbaur's vergl. Anatomie. Zu vergleichen: Zool. Anz. 1883, No. 145, S. 417.

2) Sabatier, Études sur la Moule commune (*Mytilus edulis*). Mémoires de l'Académie des Sciences et Lettres de Montpellier. Section des Sciences. 1877. Separat bei Coulet in Montpellier und Delahaye in Paris 1877.

in den Lacunen (pl. 26 Fig. 9) werden dieselben ohne Ausläufer dargestellt, in Fig. 8 pl. 26 werden sie als in amöboider Bewegung begriffen gezeichnet.

Besondere Aufmerksamkeit wandte Flemming²⁾ (1878) den Blutzellen der Acephalen zu. In dem Blute, welches dem angeschnittenen Herzen entfließt, begegnet man Zellen mit farblosem, ziemlich stark lichtbrechendem Plasma, ihr Durchmesser schwankt für die Najaden zwischen 10 und 20 μ , etwas kleiner ist er bei *Mytilus* und *Serobicularia*. Die Mehrzahl der Zellen besitzt nur einen Kern, doch kann derselbe auch in der Zweizahl vorhanden sein. Der Kern ist verhältnissmässig klein zur Grösse der Zelle und besitzt ein dichtes Kernnetz. Oftmals finden sich fettartig glänzende, mit gelbem Pigment versehene und mit Osmiumsäure sich schwärzende Tröpfchen in den Zellen. Von Pseudopodien, welche von den amöboiden Elementen ausgestreckt werden, unterscheidet Flemming zweierlei Arten. Die einen erscheinen lang, spitz und strahlartig, die anderen zeigen lappige Formen. „Durch gegenseitiges Verfangen mit den Stacheln ballen sich die Zellen sehr vielfach zu verschiedenen grossen Häufchen zusammen.“ Im strömenden Blute besitzen die Blutkörperchen andere Formen wie im ausgeflossenen oder ruhenden Blute.

Blutzellen, welche mit der Pipette dem Herzen entnommen und gleich darauf untersucht werden, sind sehr arm an Pseudopodien, und unter diesen finden sich eben so viele lappige als spitze Formen, die letzteren erscheinen meist kurz; auch findet man Zellen, denen Fortsätze gänzlich fehlen. Während der Untersuchung bemerkt man dann nach einiger Zeit, dass die Pseudopodien sich mehr und mehr ausbilden. Flemming kommt zu dem Schluss, dass die meisten Zellen im strömenden Blute zwar Pseudopodien ausstrecken, dass dieselben aber wenig zahlreich und kurz bleiben. Mittels Osmiumsäure lassen sich die Zellen in allen Stadien fixiren und conserviren, gute Formerhaltung erzielt man auch mit Alkohol, während Chromsalze ungeeignet erscheinen. Die genannten Zellen sind nicht die einzigen Formenelemente des Muschelblutes; es finden sich ausser ihnen noch kleine, blasse, kernführende Körperchen ohne Ausläufer und ohne Bewegung in

1) W. Flemming, Ueber die Blutzellen der Acephalen etc. Archiv f. mikr. Anatomie. 1878. Bd. 15, S. 243—248.

sehr geringer Anzahl; ob ihnen eine physiologische Bedeutung beizumessen ist, bleibt fraglich.

Geddes¹⁾ (1880) hat das Blut verschiedener Wirbellosen, unter den Acephalen das von Pholas, in Bezug auf die Formen der Leukocyten und die Gerinnung untersucht. In dem frisch aufgefangenen Blut bemerkt er früher oder später zwei verschiedene Portionen, die eine oberflächliche Aehnlichkeit mit dem Kuchen und dem Serum des Wirbelthierblutes besitzen. Bei vielen Wirbellosen findet er zwei verschiedene Formen von Leukocyten, die er als grobkörnige und feinkörnige unterscheidet; der Vereinigung der letzteren schreibt er die Bildung des Blutkuchens zu, welchen er als Plasmodium bezeichnet. Blut, welches von seinen Leukocyten durch Filtration befreit wird, coagulirt nicht. „All the evidence points to the conclusion that the clot, which appears in any invertebrate corpusculate fluid is formed, always partly, and sometimes wholly, by the fusion of the finely granular amoeboid corpuscles, there in suspended... and the power of coalescing is at any rate a very widely spread, if not a general property of the amoeboid cell.

In den Lacunen der bindegewebigen Wandung des Bojanüschen Organes der Auster zeichnet Hoek²⁾ (1883) die Blutkörperchen ohne Ausläufer. Aus der Figur und ihrer Erklärung auf der Tafel und in dem Text ist leider nicht ersichtlich, welcher Art das Präparat war, nach dem die Zeichnung angefertigt wurde.

J. A. Ryder³⁾ (1883) beschrieb für *Ostrea* in mehreren Fällen grünfarbige Blutkörperchen ohne Neigung Pseudopodien auszustrecken, während die farblosen diese Eigenschaft in hohem Grade besaßen. Die grüne Farbe möchte er mit Leberpigmenten in Zusammenhang bringen. Spectroskopische Untersuchungen wurden zwar nicht angestellt, doch scheint die Annahme nicht

1) P. Geddes, On the coalescence of Amoeboid Cells into Plasmodia, and on the so-called Coagulation of Invertebrate Fluids. *Proceed. of the Roy. Soc. of London.* 1880. Vol. XXX, p. 252.

2) P. P. C. Hoek, De Voortplantingsorganen van de Oester. (holländisch und französisch). *Tijdschrift Ned. Dierk. Vereen.* 1883. Suppl. Deel I. Pl. V, Fig. 30 x.

3) J. A. Ryder, On the green colour of the Oyster. in: *The American Naturalist.* 1883. Vol. XVII, No. 1, p. 86—88.

ausgeschlossen zu sein, dass die grüne Farbe von Chlorophyll oder gar von pflanzlichen Parasiten herrühre. Mac Munn ¹⁾ hat nun aber für verschiedene Lamellibranchiaten (*Ostrea*, *Mytilus*, *Cardium*, *Anodonta*, *Unio*) Chlorophyll auf spectrokopischem Wege in der Leber nachgewiesen, von dem er annimmt, dass es thierischen Ursprungs ist, und da Ryder die grüne Farbe der Blutkörper auf Leberpigmente zurückführt, so verdient seine Beobachtung grüner Blutkörperchen besondere Beachtung. — Nach Behandlung mit Osmium-Pikrinsäure fand Hanitsch ²⁾ bei *Cyclas* in den Lacunen des Fusses amöboide Zellen von dunkler Färbung zerstreut, oder zu Haufen vereinigt; diese Zellen wurden als Blutkörperchen erkannt, ihr mehr oder weniger protoplasmareicher Zellenleib zeigte oft sternförmige Ausläufer, ein gleiches Aussehen zeigten die Blutkörperchen von *Anodonta*. „Ausser in den Lacunen in Mitte des Fusses kamen sie in den Drüsengängen in grosser Menge vor“, wo sie bald einzeln, bald zu kleineren oder grösseren Klumpen zusammengeballt, die Kanäle mitunter um das Zehnfache der sonstigen Weite aufgetrieben haben mochten. (!)

In einem Aufsätze, welcher hinsichtlich der Wasseraufnahme bei den Mollusken gegen mich gerichtet ist, betont Ray-Lankester ³⁾ (1884) aufs Neue das Vorkommen von Hämoglobin in dem Blute von *Solen legumen* und *Planorbis corneus*. — In einer kurzen Mittheilung, welche die Leukocyten der Wirbellosen im Allgemeinen betrifft, hebt N. Wagner ⁴⁾ (1885) hervor, dass eine Betheiligung derselben bei der Regeneration der Gewebe nach Verwundungen nicht unwahrscheinlich sei. Hinsichtlich der Lebensphänomene der Leukocyten wird bemerkt, dass sie in zwei sich gegenseitig abwechselnden Zuständen existiren können: in einem thätigen —

1) Mac Munn, Observations on the Colouring-matters of the so-called Bile of Invertebrates etc. Proceed. Roy. Soc. 1883. Vol. 35, p. 378. id. Further Observations on Enterochlorophyll and allied Pigments. Philos. Transactions. 1886. P. I, p. 187.

2) R. Hanitsch, Die Wasseraufnahme bei *Cyclas* und *Anodonta*. Inaug.-Diss. Jena 1884. S. 21 und 25.

3) E. Ray-Lankester, The supposed taking-in and shedding-out of Water in relation to the vascular system of Molluscs. Zoolog. Anzeiger. 1884, No. 170, S. 343—346.

4) N. Wagner, Ueber die Rolle der Leukocyten in plastischen Processen bei den Wirbellosen. Zool. Anzeiger. 1885, No. 198, S. 387.

wo sie in fortwährender Bewegung begriffen sind und ihre Pseudopodien auslassen — und in einem ruhigen Zustande, in welchem sie Sphäroidalform annehmen und ihre Function aufgeben. Die Vermuthung, dass die Leukocyten an manchen Orten des Organismus von höheren Thieren eine wichtige physiologische Bedeutung als „Bildungszellen“ haben könnten, wird auch von Lavdowsky¹⁾ geäußert. — L. Roule²⁾ (1886) vergleicht die Blutkörperchen der Lamellibranchiaten den Leukocyten der Wirbelthiere, sie nehmen in den Kiemen den für die Gewebe erforderlichen Sauerstoff auf. Gut conservirte Blutkörperchen zeichnet Grobben³⁾ (1886) bei *Mytilus edulis* (Taf. III Fig. 22 Cs.), wo der kugelige granulirte Zellenleib einen deutlichen Kern aufweist. Auch in Fig. 51 und 56 Taf. V präsentiren sich die Blutzellen von *Cardium edule* und *Pholas dactylus* in ähnlicher Weise. Auf Taf. III Fig. 29 und Taf. IV Fig. 35 zeigen die Blutzellen von *Dreissena polymorpha* und *Ostrea cristata* deutliche Ausläufer. Mit Ausnahme des letzten Präparates, welches nach Sublimat-erhärtung gewonnen wurde, entstammen die übrigen Schnitte solchem Material, welches mit Chromsäure oder deren Salzen gehärtet wurde. Die Thatsache der ausgezeichneten Conservirung in diesen Fällen contrastirt mit meinen eigenen Erfahrungen. Ich habe weder bei Süßwasseracephalen noch bei marinen Formen nach Erhärtung mit den zuletzt genannten Reagentien in Schnitten so tadellos conservirte Blutkörperchen, wie Grobben sie zeichnet, auffinden können. Dass bei der directen Behandlung des Blutes mit Chromsalzen die Zellen mehr oder weniger verunstaltet werden, gab schon Flemming⁴⁾ an.

Egger⁵⁾ (1887) findet für die Pholadiden die Blutkörperchen nach Form und Grösse von denjenigen anderer Muscheln nicht merklich unterschieden. In seinen Präparaten von conser-

1) Lavdowsky, Mikroskopische Untersuchungen einiger Lebensvorgänge des Blutes. Virchow's Arch. Bd. 97, Heft 2, S. 208.

2) L. Roule, Sur quelques particularités histologiques des mollusques acéphales. Compt. rend. 1886, T. 103, p. 937.

3) C. Grobben, Die Pericardialdrüse der Lamellibranchiaten. Arbeiten aus dem zool. Inst. Wien. 1886. Tom. VII.

4) Flemming, a. a. O. S. 247, Fig. 6.

5) E. Egger, *Iouannetia Cumingii*. Inaug.-Diss. Würzburg. Wiesbaden. Kreidel. 1887.

virtem Material zeigen dieselben keine Ausläufer mehr (Tafel II Fig. 39 und 50 BK.).

Die Blutflüssigkeit und ihre Formelemente bei den Wirbellosen, sagt Cuénot ¹⁾ (1887), dienen der Ernährung und der Athmung. Die erstere wird durch die Umwandlung der bei der Verdauung resultirenden Peptone in unzerlegbare Albuminoide gesichert, welche von sämtlichen thierischen Zellen direct assimiliert werden können, die letztere wird durch die Gegenwart eines besonderen Albuminoids gesichert, welches mit der Eigenschaft ausgerüstet ist, sich in verschiedenen Verhältnissen mit Sauerstoff zu verbinden. Beide Albuminoide sind chemisch verschiedene Körper. Bei den Vertebraten, Anneliden, Sipunculiden und vielleicht auch bei den Ascidien wird das Sauerstoff bindende Albuminoid durch das Hämoglobin oder einen analogen Körper, das andere Albuminoid durch das Serumalbumin repräsentirt. Bei den Arthropoden und Mollusken spielt ein und dasselbe Albuminoid beide oben genannten Rollen, wie dies zuerst für die Cephalopoden von Fredericq ²⁾ gefunden wurde, welcher ihm den Namen Hämocyanin gab. Dasselbe konnte isolirt werden; es gab mit dem Millon'schen Reagenz die Eiweissreaction und wurde reich an Kupfer gefunden, welches in ihm physiologisch dieselbe Aufgabe zu haben scheint wie das Eisen im Hämoglobin.

Cuénot fand von den Echinodermen aufwärts bis zum Menschen ein albuminogenes Ferment, welches die Umwandlung der Peptone in Albumine bewerkstelligt. Dasselbe hat für diese ganze Gruppe von Organismen ungefähr dieselben Eigenschaften, und ist sicher weniger verschieden als das die entgegengesetzte Rolle spielende Verdauungsferment bei denselben Thieren. Dieses Ferment ist in Form von schwach gelb, braun, violett oder grünlich gefärbten, stark lichtbrechenden Körnchen mit wenigen Ausnahmen in den amöboiden Blutkörperchen enthalten, welchen Cuénot den Namen Amoebocyten giebt. Dieselben werden sammt ihrem Ferment, je nach Bedarf, in besonderen Organen: den Lymph-

1) L. Cuénot, Études sur le sang, son rôle et sa formation dans la Série animale 2^e partie: Invertébrés. Archives de Zoologie expérimentale 2^e Sér. T. V, 1887, p. XLIII.

2) Fredericq, Sur l'hémocyanine, substance nouvelle du sang de Poulpe. Compt. rend. 1878, T. 87, p. 996.

drüsen, gebildet. Während die chemische Zusammensetzung des Fermentes im Grunde stets die gleiche ist, können seine physiologischen Eigenschaften doch sehr variiren. Die Lymphdrüsen liegen bei den Mollusken im Allgemeinen in der Nachbarschaft der Athmungsorgane, bei den Acephalen, speciell bei *Dreysena polymorpha* und *Mytilus edulis*, in der Kieme selbst, in der Nähe des Vas afferens, so dass das durch dasselbe einströmende Blut die von den Drüsen producirten Elemente an sich reisst.

Nach Roule ¹⁾ (1887) haben die Blutkörperchen, Endothel- und Bindsesubstanzzellen, bei den Lamellibranchiaten alle denselben embryologischen Ursprung und können sich während des ganzen Lebens gegenseitig ersetzen; sie zeigen dieselbe Structur und besitzen dieselben Eigenschaften. Sie besitzen eine zarte aber deutlich wahrnehmbare Wand (paroi) [!], ihr Zellenleib zeigt die verschiedenartigsten Granula, welche sich scharf färben lassen und den Kern oft verdecken; der letztere erscheint häufig wie ein heller Raum und schliesst ein mehr oder weniger dichtes, stark gefärbtes und gut wahrnehmbares Kernnetz ein. Die Formen wechseln. Die Blutkörperchen liegen oftmals in den sogenannten Langer'schen Blasen, von denen einige Forscher (bekanntlich Flemming) annehmen, dass sie Zellen seien, während sie in Wahrheit Bindsesubstanzlacunen sind. Auf Tafel VII Fig. 21 giebt Roule eine Abbildung der Blutzellen von *Lima inflata* [?] in den verschiedensten Formen, an denen man in der That einen ziemlich scharfen Contour erkennt. Im „Résumé général“ vergleicht er nochmals den ganzen Gefässapparat dem Lymphgefässsystem der Wirbelthiere mit den Worten: „Enfin, de même que chez les Tuniciers et par tous ses caractères, l'ensemble de l'appareil circulatoire des Lamellibranches rappelle le système lymphatique des Vertébrés; les globules correspondent en tout aux globules de lymphe, de telle sorte que le sang de ces animaux n'est autre que de la lymphe allant elle-même puiser dans la branchie l'oxygène nécessaire aux tissus.“

Apathy ²⁾ (1884—87) findet, dass das Coagulum, welches

1) L. Roule, Recherches histologiques sur les mollusques Lamellibranches. Journal de l'Anatomie et de Physiologie (Robin et Pouchet). 1887, T. XXIII, pl. IV à VIII. Im „Extrait“ (Paris, Felix Alean) p. 44, 52, 80.

2) J. Apathy, Studien über die Histologie der Najaden, Abhandl. der ungar. Akademie. Bd. 14. 4 Taf., 121 Seiten. Im Auszuge: Biolog. Centralblatt Bd. VII, No. 20, 1887, S. 621.

beim Stehen des Blutes auftritt, aus einem fibrinartigen Netze besteht und sich nur dann bildet, wenn das Blut Blutkörperchen enthält. Die Vermuthung Flemming's, dass die Blutzellen im lebenden Organismus nur wenige und kurze Fortsätze besitzen, konnte er nicht bestätigen. Ausser den gewöhnlichen Blutkörperchen lässt sich noch eine zweite Form unterscheiden, deren Zahl sich zu der der gewöhnlichen wie 1 : 5 verhält; sie besitzen einen relativ grösseren Kern, treiben fast keine Pseudopodien und bilden mit anderen keine Knäuel.

Während die Blutzellen sich auf dem Objectträger ausbreiten, treten ausser den stark lichtbrechenden Körnchen vakuolenartige Bläschen in ihnen auf (in der ungar. Abhdlg. Taf. I Fig. 5 bei e.), „welche an den Strömungen des Protoplasmas nicht Theil nehmen, von Zeit zu Zeit verschwinden und wieder auftreten.“ Wenn die Blutkörperchen absterben, bemerkt man scidenglänzende, scharf contourirte, myelintropfenartige Kügelchen, welche man manchmal auch im frischen Blute schwimmen sieht. Die Kügelchen besitzen einen Durchmesser von 2—8 μ und zeigen die Brown'sche Molekularbewegung. Apathy hat an den Blutkörperchen indirecte Theilung wahrgenommen.

J. Brock ¹⁾ (1888) beschreibt in den Blutbahnen des Mantels von *Tridacna* eigenthümliche grüne Zellen. Die Frage, ob der Farbstoff Chlorophyll ist, und ob man es in diesen Zellen mit pflanzlichen Symbionten zu thun hat, bleibt unentschieden, da ein Beweis an dem conservirten Untersuchungsmaterial nicht mehr erbracht werden konnte. Dass sich aber die fraglichen Zellen wirklich im Blute befinden, dafür spricht nach ihm die Anwesenheit von Blutkörperchen an denselben Orten. Für die pflanzliche Natur dieser Gebilde lässt Brock den Umstand sprechen, dass er in ihnen Stärke nachweisen konnte. Unter Berücksichtigung der oben angeführten schönen Untersuchungen von Mac Munn über *Enterochlorophyll* und den Bemerkungen Ryder's über das Vorkommen grüner Zellen im Blute der Austern, Nachrichten, welche Brock bei seinen Beobachtungen nicht gekannt zu haben scheint, dürfte die Vermuthung, dass die grünen Zellen von *Tridacna* pflanzlichen Ursprungs sein könnten, eine bedeutende Einschränkung erfahren.

1) J. Brock, Ueber die sogenannten Augen von *Tridacna* etc. Zeitschr. f. wiss. Zool. 1888, Bd. 46, S. 280 ff., Taf. XXII, Fig. 7 u. 8.

Brock ¹⁾ giebt ferner einige Mittheilungen über die Blutkörperchen. Sie zeigen trotz der verschiedenen Behandlung des Untersuchungsmaterials (Chromsäure, Alkohol, Osmium) in den Präparaten mehr oder weniger dieselbe Beschaffenheit. Das Plasma findet er stets in zwei Abschnitte gesondert, der eine ist hyalin und enthält den Kern, der andere zeigt sehr ausgesprochene faserige Gerinnung. Ausser diesen Blutzellen findet er noch andere, welche er Körnchenzellen nennt. Dieselben sind in der Minderzahl vorhanden, haben rundliche oder ovale, gelappte oder sonst unregelmässige Form und ihr ganz hyalines Plasma ist mit fettähnlich glänzenden, stark lichtbrechenden Körnchen derartig vollgestopft, dass ein Kern nicht gesehen werden kann. Die Inhaltskörner färben sich mit Osmium braun, Glykogen ist in ihnen nicht nachzuweisen.

Zwei verschiedene Formenelemente im Molluskenblute beschreibt auch Plate ²⁾ für die Dentalien; beide sind farblos und amöboid, sie differiren aber in der Grösse und im Bau der Kerne.

Obgleich sich die Untersuchungen von Dewitz ³⁾ (1889) speciell über das Blut der Gliederthiere erstrecken, so finden sich darin doch einige allgemeine Bemerkungen über die Lebenserscheinungen der Leukocyten. Die zur Ruhe gekommenen Blutkörperchen sollen sich durch Erschütterung oder Erwärmung wieder in Bewegung versetzen lassen. Dewitz beobachtete mehrfach ruck- oder sprungartige Bewegung, deren Ursache er nicht in einer Strömung, sondern darin erblickt, dass die Körperchen Blutflüssigkeit in sich aufnehmen und wieder auslassen.

Wohl am eingehendsten hat sich Cattaneo ⁴⁾ neuerdings (1889) mit dem Studium der Blutzellen einiger Mollusken beschäftigt, und, da meine eigenen Untersuchungen über die Beschaffenheit der Leukocyten in manchen Punkten mit den seinigen übereinstimmen, in anderen davon abweichen, so kann ich nicht umhin, diese Ar-

1) Brock, a. a. O. S. 284 ff.

2) L. Plate, Bemerkungen über die Organisation der Dentalien Zool. Anzeiger 1888, No. 288, S. 514.

3) H. Dewitz, Eigenthätige Schwimmbewegung der Blutkörperchen der Gliederthiere. Zool. Anzeiger 1889, No. 315, S. 457 ff.

4) Cattaneo, Sulla morfologia delle cellule ameboidi dei molluschi e Artropodi. Bollettino scientifico redatto da Maggi, Zoja e De-Giovanni. Anno XI, Marzo 1889, No. 1, 1889, p. 9—29.

beit hier ausführlicher zu berücksichtigen. Cattaneo studirte das Acephalenblut an *Anodonta*, *Unio* und *Tellina radiata*; von anderen Mollusken wurden *Helix pomatia*, *Sepia officinalis* und *Sepiola vulgaris* zur Untersuchung herangezogen. — Die amöboiden Zellen von *Anodonta* und *Unio* sind im lebenden Zustande ovale oder runde Körper, welche ein oder zwei oder mehrere lange und zarte Pseudopodien besitzen. Der Zellkern liegt entweder central oder excentrisch und schliesst stets Körnchen oder Stäbchen ein. Im Zellenleibe sind stets mehr oder weniger zahlreiche Granula enthalten, welche als Fermentkörner betrachtet werden. In einigen Zellen, namentlich den grösseren, sind solche so zahlreich, dass sie den Kern verdecken. Die kleineren Zellen enthalten weniger Fermentkörner, manchmal erscheinen sie auch ganz hyalin. Von Pseudopodien kann nur ein einziger vorhanden sein, giebt es zwei, so finden sich diese an entgegengesetzten Polen, treten sie in grösserer Zahl auf, so werden sie an verschiedenen Stellen hervorgetrieben, und die Zelle hat alsdann ein strahliges oder multipolares Aussehen, die Länge der Pseudopodien übertrifft den Durchmesser des Zellenleibes um das Drei- bis Fünffache, gewöhnlich erscheinen sie gewellt und an ihrem distalen Ende sind sie manchmal keulenartig verdickt. In den multipolaren Zellen sind sie häufig gespalten und verzweigt. Diese Pseudopodien enthalten keine Fermentkörner; in ihrer Substanz sind sie so beschaffen wie das Ektoplasma, mit welchem sie zusammenhängen. Weder die Pseudopodien ein und derselben Zelle, die sich manchmal kreuzen können, noch die verschiedener Zellen verschmelzen unter einander. Diese Pseudopodien der lebenden Zellen sind bis jetzt noch nicht beschrieben worden. An den Kiemen jugendlicher Thiere kann man ihre Bewegung studiren, bald werden sie zurückgezogen, bald aufs Neue ausgestossen, so dass die uni-, bi- oder multipolare Zellform keinen constanten Zustand repräsentirt, sondern derselbe vielmehr als ein fortwährend wechselnder, von dem Vorstossen oder Zurückziehen der Pseudopodien abhängiger, erscheint.

Unter spontanen Veränderungen der Blutzellen muss man solche verstehen, welche sich im Innern des Organismus beim Absterben des Thieres, oder in dem entleerten Blute ereignen.

Von den spontanen Veränderungen, welche man im Präparate

an den Blutkörperchen verfolgen kann, unterscheidet Cattaneo vier Stadien.

Das erste Stadium erstreckt sich auf die allmähliche Verkürzung der beschriebenen Pseudopodien bis zu dem Punkte, wo dieselben vom Ektoplasma des Zellkörpers völlig eingezogen worden sind und der letztere eine kugelige Form repräsentirt.

Das zweite Stadium umfasst das Ausstrecken von Sarkodefortsätzen. Kaum sind die Pseudopodien zurückgezogen oder doch sehr verkürzt, so wachsen aus irgend einer Gegend des Zellrandes oder überall an demselben kleine hyaline Protuberanzen hervor, welche allmählich in nadelförmig scharfe Fortsätze oder in abgerundete Lappen übergehen. Diese Fortsätze erreichen an Länge den Durchmesser der Zelle nicht; manchmal bilden sie auf einer Seite der Zelle ein Büschel, gewöhnlich bedecken sie strahlenförmig ihre ganze Oberfläche.

Während die Pseudopodien Ausstülpungen des Ektoplasmas sind, kommen die Sarkodefortsätze aus dem Innern der Zelle, wobei die letztere ihren Contour vollständig bewahrt. Ausserdem ist die Substanz der Sarkodefortsätze anders beschaffen als die der Pseudopodien, und wenn diese Fortsätze einmal ausgestreckt sind, gleichgültig ob nadelförmig oder lappig, so werden sie aktiv nie mehr in den Zellkörper zurückgezogen.

Im dritten Stadium verschmelzen die Sarkodefortsätze an ihrer Basis und bilden um die ganze Zelle herum eine hyaline Zone, die immer grösser wird; über den Rand derselben können die Spitzen noch frei hinweg ragen.

Das vierte Stadium endlich offenbart sich dadurch, dass die Spitzen der Sarkodefortsätze benachbarter Zellen mit einander verschmelzen und eine ausgebreitete, oft zwanzig Zellen enthaltende Masse bilden, deren Rand ebenfalls lappig oder stachelig beschaffen ist. Solche, aus verschmolzenen Zellen entstandene Massen nennt Cattaneo Syncytien oder Plasmodien.

Nach diesem letzten Stadium findet die Gerinnung des Plasmas statt, das Deckgläschen haftet fest am Objectträger, und die zelligen Elemente können als abgestorben betrachtet werden. Alle diese Veränderungen ereignen sich in einer viertel Stunde oder in noch kürzerer Zeit. Das Studium dieser Erscheinungen führt nun zu dem Schluss, dass die in frisch entleertem Blute an den Zellen beobachteten Pseudopodien und die späteren Sarkodefort-

sätze ganz verschiedener Natur sind. Abgesehen von der verschiedenen physikalischen Beschaffenheit ihrer Substanz und abgesehen davon, dass die Sarkodefortsätze mit dem Zellrande nicht in Zusammenhang stehen, sind namentlich die beiden Thatsachen von Wichtigkeit, dass die Sarkodefortsätze, ob spitz oder blasig und lappig, in hohem Grade die Eigenschaft besitzen, mit einander zu verschmelzen und sich zu Plasmodien zu vereinigen, was bei den Pseudopodien niemals geschieht, und dass diese spitzen und die blasigen oder lappigen Fortsätze in ihrer Beschaffenheit identisch sind. Frühere Beobachter haben die verschiedenen Fortsätze nicht von einander unterschieden. Durch die Anwendung brauchbarer Reagentien (Osmiumsäure, Palladiumchlorür, destillirtes Wasser, Essigsäure und verschiedene Farbstoffe) kommt man zu der Erkenntniss, dass die Blutzelle aus drei verschiedenen Abschnitten besteht. Zu äusserst liegt eine sehr dünne Schicht, darauf folgt der granulirte Theil, und das Innere wird von hyaliner Sarkode ausgefüllt. Zum besseren Verständniss der geschilderten Verhältnisse giebt der Autor eine allgemeine morphologische Betrachtung. Wie alle andern freien oder zu Geweben vereinigten Zellen, bestehen auch die amöboiden Zellen im Blute der Mollusken aus zwei Hauptbestandtheilen: aus einem consistenteren, contractilen und maschig angeordneten, welcher als Gerüst und Stütze dient, und aus einem homogenen, halbflüssigen, welcher das Maschenwerk der Stützsubstanz durchdringt und hauptsächlich an den Ernährungsprozessen der Zelle Theil nimmt. Beide sind von Heitzmann auch an den amöboiden Zellen des Flusskrebses und neuerdings von Fabre-Domergue¹⁾ an den Infusorien erkannt worden. Ohne auf den Werth oder Unwerth der verwirrenden Nomenklatur der verschiedensten Autoren (Heitzmann, Carnoy, Kupffer, Hanstein, Flemming, Wiedersheim u. a.) auf dem Gebiete der Zellenlehre einzugehen, schliesst sich Cattaneo für die Blutzellen der Mollusken der von Fabre-Domergue für die Infusorien gewählten Bezeichnung an und nennt die contractile, maschige Gerüstsubstanz: Hyaloplasma und die diese durchdringende, den Zellkern bergende Masse Paraplasma (Enchylem oder Sarkode);

1) Fabre-Domergue, Recherches anatomiques et physiologiques sur les infusoires ciliés. Paris 1888.

zwischen beiden ist eine Schicht stark lichtbrechender Körner eingeschoben. Durch diese Anordnung der Substanzen kann man auch, wie bei den Amöben und Infusorien, eine Unterscheidung von Ekto- und Entoplasma machen. Das Hyaloplasma (Ektoplasma) ist es, welches vermöge seiner Contractilität Pseudopodien zu treiben vermag, welche wie diejenigen der Amöben als Fangorgane in der Erscheinung des Phagoocytismus dienen können. Entsprechend der Feinheit des Hyaloplasmas ist die Masse des Paraplasmas sehr umfangreich. Man darf dasselbe nicht als ein unthätiges Element der Zelle betrachten, es steht vermittels der es umgebenden Granula in engstem Zusammenhange mit dem Ernährungsprozess der Zelle und mit Regenerationsvorgängen. Diese Granula bilden denjenigen Theil, welcher physiologisch am schwierigsten zu erklären ist. Anfangs sah man sie als Fetttropfchen an, jetzt aber gelten sie als Fermentkörner. — Die häufigen Fälle von doppelten oder sich theilenden Kernen beweisen, dass die Reproduction durch direkte Theilung erfolgt. — Auf Grund dieses fundamentalen Entwurfes der Schichtung der amöboiden Zellen der Weichthiere sind alle regressiven Erscheinungen, die bis jetzt unrichtig aufgefasst wurden, leicht erklärbar; da sie während des Lebens des Thieres im Blutplasma kreisen, sind die Zellen einer besonderen Lebensart angepasst; ihre Umgebung verändert sich, sobald das Blut aus dem Körper tritt, oder wenn der Organismus abstirbt. Im ersteren Falle treten natürlich physikalische Veränderungen ein (Temperaturwechsel, Zutritt von Luft und Licht), welche das Blutplasma berühren. Ein Beweis dafür ist der rasche Niederschlag des Hämocyanin, die opalblaue Farbe, welche das Blut sofort annimmt. Unter solchen nicht physiologischen Umständen ist das erste was geschieht, die rasche Contraction des Ektoplasmas, welche das Zurückziehen der Pseudopodien bedingt. Die Contraction der äusseren Schicht muss einen Druck auf die halbfüssige enchylematische Masse ausüben, so dass dieselbe unter der Form von feinen hyalinen Zapfen durch die Maschen des Hyaloplasmas dringt. Wo dagegen ein Riss im Ectoplasma entsteht, tritt das Enchylem in grossen Blasen hervor.

Diese Umstände müssen die Ursache der spitzen und lappigen Sarkodeausflüsse im zweiten Stadium der Rückbildung sein. Da jedoch das Enchylem das Vermögen besitzt, Wasser und indifferente Flüssigkeiten aufzusaugen, ohne sich damit zu vermischen

und es in allen seinen Theilen im höchsten Grade plastisch ist, so findet die basale Verschmelzung der Sarkodeausstülpungen, die Ausbreitung des hyalinen Gürtels um den ganzen Zellenleib und die Bildung von Syncytien und Plasmodien statt. Alle diese Erscheinungen, welche man als Diffloenz bezeichnen kann, sind degenerativer Natur und finden sich nie während des Lebens.

Löwit¹⁾ meint, dass gerade die langen strahlenförmigen oder mehr stacheligen Fortsätze an den Leukocyten (es handelt sich um die Blutkörperchen des Flusskrebses) nicht dem gewöhnlichen Bilde der amöboiden Bewegungen entsprechen. Es werden zwar derartige Fortsätze von einzelnen Beobachtern erwähnt, indessen entsprechen doch die breiten kurzen, oder die sich mantelförmig ausbreitenden Fortsätze weit mehr dem eigentlichen Bilde der amöboiden Bewegungen der Leukocyten.

III. Untersuchungsmaterial.

Dank der ausgezeichneten Einrichtung in der zoologischen Station zu Neapel ist es mir gelungen, ein umfangreiches Material aus dem Mittelmeer zur Untersuchung heranzuziehen.

Wer selbst mit Schlepp- und Stechnetz ausgerüstet, im Segel- oder Ruderboot, in Begleitung unerfahrener und kein Verständniß für die Sache besitzender Fischer stundenlang oft vergebens das Material zu beschaffen suchte, wie ich dies an den Küsten der Ostsee gethan, der weiss die Annehmlichkeit einer zoologischen Station wie die in Neapel zu schätzen, wenn er die ihm zur Verfügung gestellten Aquarien täglich mit reichlichem und frischem Material gefüllt findet.

Nachstehende Tabelle enthält die Formen, deren Blut untersucht wurde, nach Familien geordnet, zusammengestellt:

I. Siphoniata.

- | | |
|------------------------------------|--------------------------------|
| 1. Pholadidae. | 3. Myidae. |
| <i>Pholas dactylus</i> L. | <i>Mya arenaria</i> L. |
| <i>Teredo navalis</i> L. | <i>Corbula gibba</i> Oliv. |
| 2. Anatinidae. | <i>Poromya granulata</i> Nyst. |
| <i>Thracia papyracea</i> Poli. | 4. Solenidae. |
| <i>Lyonsia corruscans</i> Scacchi. | <i>Solen vagina</i> L. |

1) M. Löwit, Ueber die Beziehung der weissen Blutkörperchen zur Blutgerinnung. Beiträge zur patholog. Anatomie und zur allgemeinen Pathologie, herausg. von Ziegler. Bd. V, S. 507.

- | | |
|--|-------------------------|
| Solen siliqua L. | Tapes geographica Ch. |
| Solen legumen (Ceratisolen legumen) L. | Cytherea chione Gmelin. |
| Solecurtus strigillatus L. | Cytherea rudis Poli. |
| 5. Tellinidae. | Artemis exoleta L. |
| Tellina planata L. | 8. Cyprinidae. |
| Tellina exigua Poli. | Circe minima Mtg. |
| Tellina donacina L. | 9. Cycladidae. |
| Tellina baltica L. | Cyclas cornea Pfeiff. |
| Psammobia vespertina Lam. | 10. Astartidae. |
| Capsa fragilis L. | Astarte fusca Poli. |
| Donax politus Poli. | Cardita aculeata Poli. |
| Donax trunculus L. | 11. Lucinidae. |
| 6. Mactridae. | Lucina spinifera Mtg. |
| Mactra stultorum L. | Galeomma Turtoni Sow. |
| Mactra helvacea Lam. | Solemya togata Poli. |
| 7. Veneridae. | 12. Cardidae. |
| Venus gallina L. | Cardium tuberculatum L. |
| Venus verrucosa L. | Cardium edule L. |

II. Asiphoniata.

- | | |
|-----------------------------|-----------------------|
| 1. Unionidae. | 4. Aviculidae. |
| Unio pictorum L. | Avicula hirundo L. |
| Anodonta cellensis Schroet. | Pinna nobilis L. |
| 2. Arcidae. | 5. Pectinidae. |
| Arca tetragona Poli. | Pecten varius L. |
| Arca Noae L. | Pecten opercularis L. |
| Pectunculus glycymeris Lam. | Pecten Jacobaeus L. |
| Nucula nucleus L. | Pecten textae Biv. |
| 3. Mytilidae. | Lima hians Gm. |
| Mytilus edulis L. | Lima inflata Lm. |
| Modiola adriatica Lm. | Lima squamosa Lm. |
| Modiola barbata Lm. | 6. Ostreidae. |
| Lithodomus dactylus Sow. | Ostrea edulis L. |
| Dreysena polymorpha Pallas. | Anomia ephibium L. |

IV. Untersuchungsmethode.

Die mikroskopische Untersuchung des Blutes wurde nur an lebendem und frischem Material vorgenommen. Um Veränderungen der Zellenelemente bei der Entfernung aus den Kreislauforganen durch Luft, Licht und Temperaturdifferenzen, allgemein gesagt durch die abnormen Umgebungsverhältnisse, möglichst zu vermeiden, wurden verschiedene Methoden versucht. Das schnelle Öffnen der Schalen mit nachfolgender Untersuchung des ab-

fließenden Blutes, ein Verfahren, welches von Flemming¹⁾ angewandt wurde, erwies sich zur Erreichung eines Bildes der normalen Blutkörperchen bald als unbrauchbar. Das Blosslegen des Herzens nach Entfernung einer oder beider Schalen und das Anstechen desselben mittels einer fein ausgezogenen Glaspipette ist für einen geschickten und schnellen Arbeiter nicht zu verwerfen, und kann nach meinen Erfahrungen, namentlich bei grösseren Thieren, mit Erfolg ausgeführt werden, wenn man nach Eröffnung des Pericardiums über dem lebhaft pulsirenden Herzen den Liquor pericardii mit Hülfe einer zweiten Pipette oder eines Stückchens Filtrirpapier vorsichtig entfernt.

Cattaneo²⁾ meint zwar, dass eine derartige Operation zu lange Zeit beanspruche, doch kann ich ihm darin nicht beistimmen; auch möchte ich noch besonders bemerken, dass durch die betreffende Operation der Kreislaufsapparat, speciell das Herz, keinen Schaden nimmt, wenigstens keinen solchen, der sich in einer Veränderung der Blutzellen bemerken liesse. Bei den grossen Süßwassermuscheln habe ich sogar ohne Nachtheil für die Blutkörperchen eine für Cattaneo vielleicht noch gewagter erscheinende Operation angewandt. Ich habe nämlich das blossgelegte Herz vorne und hinten am Darm und seitlich an den Atrien mit einem Faden unterbunden, dann aus dem Körper herausgehoben und die Punctur mit der Pipette in einem Osmiumsäure enthaltenden Gefässe vorgenommen.

Eine andere Methode, Blut direct aus dem Herzen zu erhalten, welche auch von Cattaneo³⁾ geübt wurde, besteht darin, den Herzstich von Aussen durch das Schalenschloss auszuführen, nachdem man sich an etlichen Versuchsthiere nach genauer Orientirung über die Herzlage einige Uebung verschafft hat. Cattaneo³⁾ benutzte hierzu eine gewöhnliche starke Nadel und fing den hervorquellenden Blutstropfen mit dem Objectträger auf. Ich benutzte, um zum Ziele zu gelangen, in vielen Fällen eine Art Hohlsonde, am einen Ende scharf aber weniger schräg geschliffen wie die Canülen der Pravaz'schen Spritzen, am anderen Ende mit einem als Handgriff dienenden aufschraubbaren Ring

1) Flemming, a. a. O. S. 246.

2) Cattaneo, a. a. O. S. 10.

3) Cattaneo, a. a. O. S. 10, 11.

versehen. Die Anwendung eines solchen hohlen Bohrers hat, wie ich glaube, einige Vortheile. Bei dem Gebrauch der Nadel kann man nicht verhindern, dass der hervorquellende Blutstropfen mit der Aussenfläche der Schale in Berührung kommt. Wenn dieselbe auch vorher sorgfältig gereinigt worden ist, so gelangen häufig doch noch allerhand Fremdkörper, namentlich Diatomeen, in das Object, welche unter Umständen das Bild beeinträchtigen. Ausserdem vermeidet man mit Hülfe des Bohrers den plötzlichen Zutritt des Lichtes und die allseitige Einwirkung der Luft. Etwaige Kalkstückchen, welche in die Röhre eindringen, sind wenig hinderlich und lassen sich nach dem Gebrauch durch einen eingeführten Draht leicht entfernen. Die Entleerung eines Bluttröpfchens aus dem Bohrer oder aus der Glaspipette, wenn letztere zur Verwendung kam, bewirkte ich durch Klopfen mit dem Finger auf die weite Oeffnung, oder durch Druck auf ein über dieselbe gestülptes Kautschukrohr; beim Blasen mit dem Munde könnte die zutretende Kohlensäure der Expirationsluft für die Blutkörperchen von Nachtheil sein. Je nach der Grösse der Thiere und je nach der Beschaffenheit ihrer Schale und des Schlosses derselben wird sich eine der genannten Methoden als die zweckmässigste erweisen. Bei kleinen und dünnchaligen Thieren ist die Punctur mit der Nadel durch das Schalenschloss am Platze; bei manchen Thieren aber lässt sich diese nach meinen Erfahrungen mit der Nadel gar nicht, mit dem genannten Bohrer nur sehr mangelhaft ausführen. Ich meine diejenigen Bivalven, deren Schale sehr hart oder deren Schloss mit allerhand Zähnen und Leisten ausgerüstet ist, beispielsweise: *Unio*, *Pectunculus*, *Artemis*, *Venus*, *Cytherea*, *Cardium* und andere.

Der durch eine dieser Methoden erhaltene Blutstropfen wurde mit einem Deckgläschen aufgefangen und dieses entweder regelrecht mit einer feuchten Kammer in Verbindung gebracht, oder auf einen, mit einer Delle versehenen, Objectträger derartig aufgelegt, dass die mikroskopische Beobachtung am hängenden Tropfen vorgenommen werden konnte. Zum Studium der Blutkörperchen in ihrer normalen Form habe ich behufs Fixirung verschiedene Reagentien angewandt. Der am Deckglase hängende Tropfen wurde entweder den Dämpfen von starker Osmiumsäure ausgesetzt, oder es wurde ihm mit dem Glasstabe ein Tropfen einprocentiger Osmiumsäure zugesetzt. Die beste Fixirung aber er-

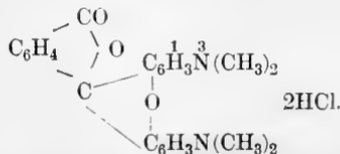
reicht man, wenn man das Blut direct in ein das Fixativ enthaltendes Uhrschälchen tropfen lässt und von hieraus mit der Pipette auf ein Deckgläschen überträgt. — Bei der oben beschriebenen Herausnahme des Herzens und Einlegen desselben in einprocentige Osmiumsäure wird die Fixirung der Blutzellen schon vor dem Anstich erreicht. Soll die Punctur des Herzens nach Entfernung der Schale vorgenommen werden, so ist es zweckmässig, in die Spitze der dabei zu verwendenden Pipette vorher ein Tröpfchen Osmiumsäure hineinzubringen. Soviel von der Osmiumsäure, sie lässt nichts zu wünschen übrig.

Die Erhaltung der normalen Form der amöboiden Blutzellen kann aber noch auf andere Weise erreicht werden. Ich habe dazu mit Vortheil Kleinenberg'sche Pikrinschwefelsäure, Fleming's Chromosmiumessigsäure und Goldchlorid (ein- bis dreiprocentig) verwandt. — Um Bewegungserscheinungen der nicht fixirten Leukocyten zu verfolgen, um namentlich die ersten Veränderungen zu sehen, welche die fremdartige Umgebung alsbald nach der Entfernung der Zellen aus dem Kreislaufsapparat an diesen hervorruft, benutzte ich bei den Süsswassermuscheln zum Auffangen des Blutes häufig auf Eis gekühlte Pipetten, Deckgläschen und Objectträger. Die normale Form der Leukocyten habe ich in den Gefässen der Kiemen, der Mundlappen, des Mantels und seiner Anhänge, wie sie beispielsweise Lima besitzt, zu beobachten versucht, doch will ich hinzufügen, dass es dabei nicht zu umgehende Hindernisse (Wimperspiel etc.) giebt, welche die Untersuchung im höchsten Grade stören und das Beobachtungsfeld undeutlich machen. Dennoch erhält man nach einiger Mühe und hinreichender Uebung befriedigende Resultate. Interessante Aufschlüsse über gewisse Bewegungserscheinungen und spontane Veränderungen erhält man, wenn man den zu untersuchenden Blutstropfen an ein mit einer dünnen Oelschicht versehenes Deckgläschen hängt. Ich benutzte zu diesem Zwecke Oliven-, Mandel- oder Ricinusöl. Behufs Feststellung der feineren Strukturverhältnisse der zelligen Elemente des Blutes habe ich verschiedene Reagentien und Farbstoffe verwendet. Von ersteren kamen destillirtes Wasser, 0,5- bis 2procentige Kochsalzlösung, Essigsäure in den verschiedensten Concentrationsgraden, 1- bis 2procentige Osmiumsäure, Pikrinschwefelsäure, Chromosmiumessigsäure, 1- bis 3procentige Gold- und Palladiumchloridlösung, essig-

saures Kali, Alkohol und Glycerin mit Erfolg in Gebrauch; von letzteren benutzte ich namentlich Methylenblau, Methylviolett, Eosin, Methylgrün, Congoroth, die farblose Rosanilinbase in Verbindung mit Pikrinschwefelsäure, das farblose Hexamethylenkanilin in Verbindung mit Chromosmiumessigsäure, das Rhodamin ¹⁾ und eine concentrirte Lösung von Jod in Jodkalium. Die Farbstoffe wurden theils in Substanz oder in Lösung dem hängenden Tropfen beigegeben, theils, wo dies zulässig, mit dem Fixativ vermenget.

Letztere Methode, durch welche Fixirung und Färbung gleichzeitig erreicht wird, habe ich namentlich dann angewandt, wenn es sich um Herstellung von Dauerpräparaten handelte. Dieselben habe ich in der Weise angefertigt, dass ich ein Tröpfchen des die fixirten und gefärbten Zellen enthaltenden Blutes mit Glycerin auf ein Deckgläschen brachte, dieses zum Schutze gegen Druck und Hervorquellen des Glycerins mit einem schmalen Rahmen von weisser Oelfarbe versah und nach dem Auflegen auf den Objectträger mit Wachs oder mit Apathy's ²⁾ Deckglaskitt umrahmte. Harzige Einschlussmittel sind für Dauerpräparate nach meiner Erfahrung ungeeignet. — Die Anwesenheit von rothem Pigment im Blute der Acephalen wurde mittels des Vogel'schen Spectralapparates à vision directe (Schmidt und Haensch, Berlin) in einzelnen Fällen mit dem Mikrospectroskop constatirt. Von der Messung der Wellenlängen musste aus Mangel eines geeigneten Apparates Abstand genommen werden. In mehreren Fällen gelang es in der bekannten Weise mit Eisessig und Kochsalz vom Blute auf dem Objectträger charakteristische Krystallbildungen zu erhalten.

1) Unter diesem Namen kommen ungefähr seit anderthalb Jahren die Phtaleine des Metaamidophenols und seiner Derivate in den Handel, welche thierische Gewebe prachtvoll roth färben. Das von mir benutzte Rhodamin, ein schwach basischer Farbstoff, ist das chlorwasserstoffsäure Salz des Anhydrids des Metatetramethylamidodioxyphenolphtalein mit der Formel:



2) Apathy, Zeitschr. f. wissenschaftl. Mikroskopie 1889.

V. Histochemische und histologische Beschaffenheit des Blutes.

A. Chemisch-physikalisches Verhalten des Blutes.

Das Blut der Acephalen ist in den meisten Fällen farblos, in einzelnen Fällen roth. Bei allen von mir untersuchten Thieren mit farblosem Blut besitzt dasselbe eine mehr oder weniger ausgeprägte alkalische Reaction. Die frisch dem Herzen entnommene Flüssigkeit färbt rothes Laekmuspapier deutlich blau, durch Essigsäure gebläutes Congopapier wird wieder roth.

Ueber den Grad der Alkalescenz habe ich keine genauen Untersuchungen angestellt, doch scheint derselbe innerhalb gewisser Grenzen für verschiedene Arten zu schwanken. Auch glaube ich für eine und dieselbe Art Unterschiede in der Alkalescenz wahrgenommen zu haben. Bei Anodonten, die längere Zeit (3 Wochen) in der Gefangenschaft gehalten worden waren, fiel die Reaction gegen Reagenzpapier unter sonst gleichen Umständen schwächer aus, als bei solchen, die kurz vor der Untersuchung gefangen waren. Ob die Lebensweise oder andere Verhältnisse dabei in Betracht kommen, vermag ich nicht zu entscheiden.

Mit Blut, welches längere Zeit nach der Entleerung aus dem Körper untersucht wurde, fiel die alkalische Reaction ebenfalls schwächer aus. Bei den marinen Formen mit rothem Blut liess ich das frisch entleerte Fluidum gegen Meerwasser diffundiren. Das Diffusat erschien zwar nicht völlig farblos, doch beeinträchtigte der schwach gelblich-rothe Farbenton die Probe gegen das Reagenzpapier nicht und das letztere ergab auch hier die alkalische Reaction. Bei einigen Arten fanden sich im Blute Krystallbildungen, welche ich in Fig. 28 u. 29 gezeichnet habe. Auf Zusatz verdünnter Mineralsäuren entweicht aus dem Blute Kohlendioxyd, welches mit geeigneten Hilfsmitteln in der bekannten Weise durch Kalkwasser nachgewiesen werden kann. Auf die Gerinnung des Blutes werde ich in einer anderen Arbeit zu sprechen kommen.

Farbloses Acephalenblut zeigt wenige Secunden nach der Entnahme aus dem Kreislaufsapparat einen schwach grauvioletten Farbenton, der in kurzer Zeit noch deutlicher und mehr blau

wird, eine Nuance, welche das Blut alsdann beibehält. Diese Farbe ändert im Spectrum nichts. Der Farbstoff ist nicht an zellige Elemente gebunden, sondern im Blutplasma gelöst enthalten, scheidet sich aber, wenn dasselbe mit Luft in Berührung kommt, aus.

Nach den Untersuchungen von Fredericq¹⁾ scheint der Farbstoff Hämoeyanin zu sein. Fredericq fand, dass bei Cephalopoden das arterielle Blut durch diese Substanz blau erscheint, während das venöse farblos ist. Das Hämoeyanin soll dieselbe Rolle spielen, wie bei den Wirbelthieren das Hämoglobin²⁾. Rothes oder gelbrothes Blut führen von den von mir untersuchten Siphoniaten: *Poromya granulata*, *Solen legumen*, *Tellina planata*, die grösste im Golfe von Neapel vorkommende Art, *Capsa fragilis*, *Astarte fusca* (?), *Cardita aculeata*; von den Asiphoniaten: *Arca tetragona*, *Noae* und *Pectunculus glycymeris*.

Oeffnet man eine dieser Muscheln, so fliesst, wenn irgend welche Gewebe verletzt wurden, das Blut als rothes oder gelbrothes Fluidum aus. Wählt man ein grösseres Thier mit reichlichem Blutgehalt, wie beispielsweise *Pectunculus* oder *Tellina*, so lässt sich die Flüssigkeit mit einem Uhrgläschen auffangen. Dieselbe färbt sich, auf einige Zeit der Luft ausgesetzt, allmählich dunkler. Einen ähnlichen Farbenwechsel sah Schwalbe³⁾ bei der rothen Blutflüssigkeit des Sternwurmes *Phascolosoma elongatum*. Ob derselbe durch das Licht, oder durch bestimmte Bestandtheile der atmosphärischen Luft bedingt wird, weiss ich mit Sicherheit nicht anzugeben. Für experimentelle Untersuchungen in dieser Richtung, beispielsweise für das Durchleiten der chemisch rein bereiteten Gase Sauerstoff, Stickstoff und Kohlensäure unter geeigneten Cautelen, mangelte es mir in Neapel an Zeit und an den erforderlichen Apparaten.

Nach Krukenberg⁴⁾ wird das Dunkelwerden des Blutes

1) Fredericq, Extr. des Bulletins de l'Acad. r. de Belgique. 2. sér. 1878, No. 11, p. 4—21. Zu vergl. auch: Mac Munn, On the chromatology of the Blood of some Invertebrates. Quart. Journ. of microscop. Sc.ⁿ 1885, October, im Separatabdruck (London, Adlard). 1885, S. 6.

2) Fredericq, Sur l'hémoeyanine, substance nouvelle, du sang de Poulpe. Compt rend. T. 87, 1878, p. 996.

3) Schwalbe im Archiv f. mikr. Anat. Bd. V, 1869, S. 248 ff.

4) Krukenberg, Vergleichende physiolog. Studien. I. Reihe. Abth. 3, 1880, S. 85.

von *Sipunculus nudus* durch Einfluss des Luftsauerstoffes bewirkt, während Kohlensäure die Farbe verschwinden lässt.

Die dem Blute die Farbe verleihende Substanz ist bei den Acephalen an besondere Formenelemente gebunden; bevor ich aber an die Beschreibung derselben herantrete, will ich die von mir gefundenen spectroscopischen Resultate mittheilen. Bei allen rothblütigen Acephalen erhielt ich dasselbe Spectrum. Das frisch entleerte Blut wurde in ein enges Reagenzröhrchen, oder in eine an einem Ende zugeschmolzene Glasröhre, oder endlich in eine der bekannnten bei spectralanalytischen Arbeiten zur Verwendung kommenden Glasfläschchen gebracht. Je nach der Verdünnung mit mehr oder weniger Wasser findet man zwei mehr oder weniger dunkle Absorptionsstreifen zwischen D und E. Der blauviolette Theil des Spectrums ist ausgelöscht. Ein Intensitätsunterschied beider Streifen ist vorhanden, der schmalere ist um einige Nuancen dunkler. Blut, welches aus dem Herzen mehrerer Tellinen genommen wurde, zeigt ohne Verdünnung die beiden Streifen fast zu einem verschmolzen. In 5 cmm Blut von *Pectunculus*, welche mit der zehnfachen Menge Wasser verdünnt wurden, fand ich die beiden Streifen nur sehr schwach und verwischt. Mischt man das mit Wasser verdünnte Blut mit Schwefeläther, so nimmt derselbe beim Schütteln den Farbstoff mit violettrother Farbe auf. Auf Zusatz von Mineralsäuren und Essigsäure verschwinden die beschriebenen Streifen im Spectrum. Bei Behandlung mit Essigsäure entstehen noch eigenthümliche Veränderungen. Ich bemerkte hierbei einige Male einen neuen Streifen bei C, bei anderen Versuchen, in welchen das Blut mit Wasser stark verdünnt war, glaubte ich einen schwachen und verwischten Streifen ungefähr in der Mitte von Grün und Blau wahrzunehmen. Wenn man dem frisch entleerten Blute ungefähr die anderthalbfache Menge concentrirter Kalilauge zusetzt, so wird die Lösung blaugrün; beobachtet man dann mit dem Spectroskope, so erkennt man einen scharfen Absorptionsstreifen auf B. Mit Ammoniumhydrosulfid versetztes Blut zeigte mir im Spectrum ungefähr in der Mitte zwischen D und E einen Absorptionsstreifen; andere Banden waren mit dem von mir benutzten Apparate nicht wahrzunehmen.

Vergleicht man diese Resultate mit denen, welche vom Blute der Wirbelthiere bekamt sind, so kann man sich der Ansicht

kaum enthalten, dass man es in dem Blute der genannten Mollusken mit Hämoglobin zu thun hat, welches bei Solen legumen von Ray-Lankester¹⁾ mit dem Mikrospectroskop nachgewiesen wurde. Untersuchungen mit geeigneten Apparaten, welche eine Messung der Längen zulassen, dürften entscheidende Beweise geben.

In meiner Ansicht, dass man es in dem rothen Pigmente des Acephalenblutes wirklich mit Hämoglobin zu thun hat, wurde ich noch bestärkt, als es mir gelang, von *Pectunculus glyceimeris* und anderen Acephalen mit Kochsalz und Eisessig in der bekannten Weise charakteristische Krystallbildungen zu erhalten, die mit den vom Blute der Maus erhaltenen Häminkrystallen in allen Eigenschaften übereinstimmen. Die Beschreibung dieser Krystalle von *Pectunculus* gebe ich nach einem in Neapel angefertigten Präparate (Fig. 1). Sie sind durchschnittlich $10\ \mu$ lang und $2,5\ \mu$ breit. Sie sind prismatisch ausgebildet und besitzen ziemlich starken Pleochroismus und zwar nach Fresnel für Strahlen, welche mehr parallel der Längsrichtung schwingen, dunkelbraun (Fig. 2a), und für solche, welche mehr senkrecht hierzu sind, hellgelb (Fig. 2b). Eine Hauptschwingungsrichtung (Auslöschungsrichtung) bildet mit der Längsrichtung der Krystalle den Winkel β von $27\frac{1}{2}^\circ$. Der Winkel α (Fig. 2a) konnte wegen der Kleinheit der Krystalle nicht genau gemessen werden. Noch in den neueren Lehrbüchern²⁾ wird angegeben, dass die Teichmann'schen Häminkrystalle dem rhombischen Systeme angehören. Die Krystalle von *Pectunculus* und der Maus scheinen mit Rücksicht auf ihre gleichartige schiefe, weder parallele, noch anscheinend diagonale Auslöschung (Fig. 2a u. b) diesem Systeme nicht zugeschrieben werden zu können. Ob das mono- oder asymmetrische System vorliegt, liess sich wegen der Kleinheit und der stets gleichen Lage der Krystalle nicht ermitteln.

1) Ray-Lankester, A Contribution to the Knowledge of Haemoglobin. Proceed. Roy. Soc. Vol. XXI, 1873, p. 73.

2) Hermann, Lehrbuch der Physiologie. 9. Aufl. Hirschwald. Berlin, 1889, S. 48. — Landois, Lehrbuch der Physiologie. 1885, S. 45. — Orth, Cursus der normalen Histologie. 1886, S. 162 und viele andere.

B. Die farbigen Zellen des Blutes.

Ich sagte, dass bei den rothblütigen Acephalen das Pigment an besondere zellige Elemente gebunden sei. Bei längerem Stehenlassen des Blutes senken sich dieselben und bilden auf dem Boden des Gefäßes eine zusammenhängende Schicht, während die überstehende Flüssigkeit fast farblos erscheint.

Die farbigen Blutkörperchen sind in den meisten Fällen mehr oder weniger kugelige Zellen (Fig. 3, 4, 5 a b c, 8, 9, 10), in einzelnen Fällen (Solen legumen Fig. 6, Area tetragona Fig. 7) zeigen sie die Form einer ovalen Scheibe, welche sich von der Kante gesehen abgestumpft spindelförmig oder schiffchen- oder sichelförmig ausnimmt (Fig. 6 b, 7 c). Die Zellen sind einfach lichtbrechend. Man erkennt ihre normale Gestalt am besten, wenn man frisch aus dem Herzen genommenes Blut unter Zusatz einer 1- bis 2procentigen Kochsalzlösung im hängenden Tropfen untersucht. Destillirtes Wasser, Glycerin, wässrige Farbstofflösungen und verdünnte Essigsäure verursachen ein Aufquellen; Alkohol, alkoholische Farbstofflösungen, starke Essigsäure eine Schrumpfung der Zellen.

Namentlich bei den kugeligen Formen erleidet unter dem Druck des Deckgläschens, oder durch Zusammenprallen, oder gegenseitige Reibung der Zellen im Präparate ihre Oberfläche allerhand Faltungen und Knickungen (Fig. 8 a bis e, Fig. 9 a, b), welche bei verschiedener Einstellung bald hell, bald dunkel erscheinen. Dabei nehmen die Zellen die wunderbarsten Formen an: Sie sehen mützenförmig aus, sie lassen sich vergleichen mit einem eingedrückten Gummiball, sie ähneln dem Hut eines Pilzes, und durch die eingedrückte Stelle sieht man deutlich den Kern durchscheinen (Fig. 9 c, d). Es kann bei der Betrachtung dieser Dinge kaum einem Zweifel unterliegen, dass die Oberfläche der Zellen mit einer zarten und dehnbaren Membran versehen ist. Setzt man zu den im Präparat befindlichen Blutkörperchen etwas mit Eosin oder Fuchsin gefärbten Alkohol, so wird der Farbstoff aus dem Zellenleibe extrahirt und die Membran erscheint doppelt contourirt und rosa gefärbt. Auch Glycerin, Chromosmiumessigsäure (Flemming), Pikrinschwefelsäure (Kleinenberg), Goldchlorid und Essigsäure machen sie deutlich. Jodjodkaliumlösung färbt sie gelbbraun.

Aehnliche Beobachtungen kann man bekanntlich an den rothen Blutkörperchen der Wirbelthiere machen¹⁾. Nach Leydig²⁾ lässt sich allgemein für die Membran einer Zelle ein dreifacher Ursprung annehmen. Man kann sie sich dadurch entstanden denken, „dass die Bälkchen und Knoten der Gerüstsubstanz oder des Spongioplasma zusammenrücken und sich plättchenartig verbreitern“, oder dadurch, dass die Zwischensubstanz, das „Hyaloplasma“ nach Aussen tritt und schichtenweise erhärtet, oder endlich, dass sich an ihrer Bildung Spongioplasma und Hyaloplasma betheiligen, indem das erstere fädige Fortsätze bildet, welche von letzterem gewissermaassen mit einander verklebt werden. Ob eine dieser Möglichkeiten und welche für die Membranbildung der in Rede stehenden Zellen zutrifft, muss ich dahingestellt sein lassen. Die Membran scheint structurlos zu sein. Auch Poren im Sinne Leydig's³⁾ habe ich nicht wahrzunehmen vermocht, doch will ich nicht bezweifeln, dass solche vorhanden sein können.

Durch Druck mit dem Deckgläschen kann man die Membran zum Platzen bringen, ebenso durch Quellung bewirkende Agentien, wobei durch intracellulären Druck ihre Continuitätstrennung erfolgt. Auch Kalilauge ruft eine solche hervor, dabei scheinen jedoch nicht Quellungen oder Schrumpfungen des Zellenleibes die eigentliche Ursache zu sein, sondern die Membran wird chemisch umgewandelt und aufgelöst. Nach Zerstörung der Membran wird ein Theil des Zelleninhaltes in Form eines Detritus entleert und in der Umgebung vertheilt. Dabei zeigt der Farbstoff äusserst feinkörnige Beschaffenheit und man bemerkt oftmals daran die bekannte Erscheinung der Molekularbewegung. Eine Structur des Zellenleibes, deren Existenz man heute ja voraussetzen muss, wird durch den ihn durchtränkenden Farbstoff bis zur Unkenntlichkeit verdeckt. Ein allen Anforderungen Genügendes Mittel, den Farbstoff auszuziehen und dabei die Structur unbeeinträchtigt zu lassen und deutlich zu machen, habe ich leider nicht auffinden können.

Wenn sich beim Platzen der Wand der Zelle deren Inhalt

1) Zu vergl. L. Ranvier's Technisches Lehrbuch der Histologie. Uebersetzt von Nicati und Wyss. Leipzig, Vogel, 1888, S. 184.

2) Leydig, Zelle und Gewebe. Bonn, Strauss, 1885, S. 14.

3) Leydig, Zelle und Gewebe, S. 15 ff.

zum grössten Theile entleert hat, so bemerkt man mit starken Systemen in der zurückgebliebenen Masse wohl noch eine feine Structur, beispielsweise nach Zusatz von Altmann'schem Säurefuchsin¹⁾, Dimethyleyanin oder Jodgrün. Es hat den Ansehen, als ob zarte, feine Streifen, die aus dicht nebeneinander liegenden, äusserst zarten, sich je nach dem Färbemittel roth, violett-blau oder smaragdgrün färbenden Körnchen aufgebaut erscheinen, vorhanden wären; ob aber diese Structur, die sich durch eine Zeichnung kaum wiedergeben lässt, der Ausdruck irgend welcher im Plasma enthaltenen Formenelemente ist, wage ich nicht zu behaupten. — Das Pigment ist dem ganzen Zellenleibe anscheinend in feinsten Körnchen eingelagert. Oftmals finden sich auch gröbere Farbstoffkörner in grösserer oder geringerer Menge, sie besitzen meist polygonale Gestalt. Bei Einwirkung von Essigsäure gruppieren sich die Farbstoffpartikel manchmal zu einem Haufen; indem sich ein solcher um den Kern herumlegt, kann er denselben völlig verdecken, das Plasma erscheint dann fast farblos und äusserst fein granulirt (Fig. 10).

Der Kern der rothen Blutkörperchen zeigt verschiedene Gestalt. Bald ist er kugelig (Fig. 3, 4, 5 c, 6 d, 7 b, 9 c d e), bald eiförmig (Fig. 8 f), auch nieren- oder stäbchenförmige Gestalt kann er besitzen (Fig. 8 h, 9 f g h). Diese Verhältnisse deuten vielleicht auf eine selbständige Formveränderung, wie sie von mehreren Autoren für verschiedene Zellkerne angenommen wird²⁾. Man findet in einer Zelle manchmal zwei Kerne dicht nebeneinander (Fig. 8 g). Bei Einwirkung von Essigsäure (Fig. 6 d, 9 e f g h), Chromosmiumessigsäure, Pikrinschwefelsäure tritt der Kern deutlich hervor. Der Kern färbt sich in toto mit basischen Anilinfarbstoffen, Pikrokarmin und Jodjodkaliumlösung distinct und dunkel, während das umgebende Protoplasma heller dagegen absteht. Nach solchen Behandlungen bemerkt man an ihm einen scharfen Contour und im Inneren eine streifige Structur. Die in allen Richtungen vorhandenen Streifen lassen bei gesonderter Behandlung mit Methylgrün-Osmiumsäure eine feine Granulirung wahr-

1) Altmann, Studien üb. d. Zelle. Leipzig, Veit & Co. 1886, S. 46.

2) Die Literatur findet sich besprochen bei Korschelt, Beiträge zur Morphologie und Physiologie des Zellkernes. Zool. Jahrb. Abth. f. A u. O. Bd. IV, im Separatabdruck S. 102, 103.

nehmen. Kernfiguren habe ich nicht gesehen. In einzelnen Fällen (Area tetragona) sah ich den Kern von einer hellen Zone umgeben (Fig. 7d), welche den Eindruck macht, als hätte er seine Lage in einer Höhlung, die er nicht vollständig ausfüllt. Wenn ich nicht irre, war Ransom¹⁾ der Erste, der eine solche Höhlung beobachtete, die Leydig²⁾ später als „freier Raum um den Kern“ beschrieb. Letzterer findet sie auch in den Blutzellen der Wirbelthiere³⁾.

Es ist mir, selbst bei Anwendung der stärksten Systeme, nicht gelungen, von der Peripherie des Kernes aus radienartig durch den lichten Abschnitt in das umgebende Protoplasma irgendwelche Fädchen verlaufen zu sehen, für deren Existenz Leydig⁴⁾ für die Zelle im Allgemeinen mit Bestimmtheit eintritt. — Ueberhaupt gehen die Meinungen über einen Zusammenhang zwischen Kern und Zellsubstanz sehr auseinander. Klein⁵⁾ spricht sich für denselben aus, Flemming⁶⁾ konnte ihn nicht constatiren. Frommann's⁷⁾ Kernanlagen in den Leukoeyten des Krebsblutes sollen durch fädige Stränge mit dem Fadengerüst des Zellenleibes zusammenhängen, doch erscheinen sie abgeschnürt, wenn der Kern als „selbständiges abgeschlossenes Gebilde“ hervortritt. An einer anderen Stelle sagt Frommann⁸⁾, dass ein Zusammenhang der Formenelemente des Kernes mit denen jedes Zellkörpers direkt oder indirekt zu Stande kommt. Einzelne Fäden oder kleine Netzsichten, welche die Lücken der Kernhülle durchsetzen, vermitteln einen direkten Zusammenhang des Kerninneren mit der Zellsubstanz, indirekt wird ein solcher Zusammenhang dadurch bewerkstelligt, dass „feinere oder derbere Fäden, gleichviel ob

1) Ransom, Observations on the ovum of osseous fishes. Phil. Trans. R. Soc. London. V. 157. 1867.

2) Leydig, Untersuchungen zur Anatomie und Histologie der Thiere. Bonn, Strauss, 1883, S. 60.

3) Leydig, Zelle und Gewebe, S. 22, Taf. I, Fig. 6.

4) Leydig, Zelle und Gewebe, S. 22.

5) Klein, Quaterly Journal of microscop. Sc. 1878 u. 1879.

6) Flemming, Zellsubstanz, Kern und Zelltheilung. Leipzig, Vogel, 1882, S. 171.

7) Frommann, Untersuchungen über Struktur, Lebenserscheinungen und Reaktionen thierischer und pflanzlicher Zellen. Jen. Zeitschrift f. Naturw. Bd. 17, N. F. Bd. 10. 1884, S. 9.

8) Frommann, a. a. O. S. 195 und 196.

sie Theile von Netzen, oder von einem Gerüst sind, oder nicht“, sich in der Kernhülle, sowohl von Seiten des Kerninneren, als auch von Seiten der Zellsubstanz inseriren. — In Ganglienzellen, Leberzellen und Wimperepithelien sah Arnold¹⁾ Fäden der Gerüstsubstanz des Kernes sich mehr oder weniger weit in den Zellenleib erstrecken. Rabl²⁾ bemerkt, dass „sich in vielen Zellen in unmittelbarer Umgebung des Kernes ein mehr oder weniger ansehnlicher Hof findet, der von schwächer lichtbrechender, nicht genetzter Substanz erfüllt ist, oder in welchem sich bis an den Kern heran nur einzelne Netzzüge fortsetzen.“

Es kann nicht meine Absicht sein, hier alle die zahlreichen Ansichten, die über den Zusammenhang des Zellenleibes mit dem Kern, sowie über dessen Natur und Herkunft laut geworden sind, zu berühren. Die Möglichkeit des Vorhandenseins von Verbindungsfäden zwischen Kern und Zellenleib im Sinne der Autoren ist im Allgemeinen und auch in den von mir untersuchten Blutzellen gewiss nicht ausgeschlossen; aber was von solchen Bildungen präformirt, was spontanen Veränderungen zuzuschreiben ist, lässt sich nicht immer entscheiden. Selbst der in Rede stehende lichte Raum um den Kern ist solchen Veränderungen zugeschrieben worden (Henking). Korschelt³⁾ bemerkt hierzu: „Diese Deutung mag in vielen Fällen berechtigt sein, in anderen ist sie es nicht. Man bemerkt die in verschiedener Breite den Kern umziehende Zone auch an lebenden Kernen und kann sie dann an Präparaten⁴⁾ in überzeugender Weise darstellen.“ . . . Beim Platzen der Zellmembran wird der Kern mit oder ohne einen Theil der ihn umgebenden Zellsubstanz häufig entleert. Sein Contour tritt auch in solchem Falle deutlich hervor, ob derselbe aber eine mehr oder weniger homogene, cuticulaartige Bildung, oder, wie Pfitzner⁴⁾ und Retzius⁵⁾ meinen, ein als Wand

1) Arnold, Ueber feinere Struktur der Zellen unter normalen und pathologischen Bedingungen. Virchow's Archiv Bd. 77.

2) Rabl, Ueber Zelltheilung. Morpholog. Jahrb. 1885. Bd. X, S. 298, 299.

3) Korschelt, a. a. O. S. 107.

4) Pfitzner, Ueber den feineren Bau der bei der Zelltheilung auftretenden fadenförmigen Differenzirung des Zellkerns. Morpholog. Jahrbuch, Bd. 7.

5) Retzius, Biologische Untersuchungen. Stockholm, 1881.

erscheinendes Gerüstwerk oder ein feines Maschennetz ist, oder, wie Leydig¹⁾ sagt, durch „die nahe zusammenstehenden Endstücke des Balkenwerkes im Inneren des Kernes“ gebildet wird, vermag ich nicht zu entscheiden.

„Wie es nicht zu bezweifeln ist“, meint Korschelt²⁾, „dass vielen Kernen eine wohl unterscheidbare Membran zukommt, so sicher ist es auch, dass andere einer solchen Abgrenzung entbehren. Es ist möglich, dass demselben Kern, welcher zu gewisser Zeit eine Membran besitzt, dieselbe zu einer anderen Zeit fehlt. Die Abgrenzung des Kernes gegen das Zellprotoplasma richtet sich bei gewissen Zellen, z. B. bei den Eizellen der Insekten, ganz nach dem Zustande der Thätigkeit, in welchem es sich befindet.“

Gewöhnlich führt der Kern ein oder zwei mehr oder weniger excentrisch gelegene, stark lichtbrechende kugelige Gebilde (Fig. 8h, Fig. 9eh), die als sogenannte Kernkörperchen in Anspruch genommen werden dürften, doch will ich hier auf die Frage, ob diese Gebilde selbständige Substanzportionen sind, oder nur als solche vorgetäuscht werden, nicht eingehen.

C. Die amöboiden Zellen des Blutes.

Ich gehe jetzt zur Besprechung der farblosen, amöboiden Zellen des Blutes der Acephalen über. Ihre wahre Beschaffenheit bei diesen und vielen anderen Thieren ist bis in die neuste Zeit unbekannt geblieben, und diese Unkenntniss hat nicht nur manche Irrthümer in der normalen Histologie verschuldet, sondern sie ist auch die Ursache gewesen, dass in der pathologischen Gewebelehre manche unrichtige Anschauungen herrschen, worauf ich später zurückkomme.

Es gebührt unzweifelhaft Cattaneo als Erstem das Verdienst, die normale Gestalt der Leukoeyten eingehend studirt zu haben. Seine Untersuchungen wurden im März und Juni des vorigen Jahres veröffentlicht. Das Märzheft des „Bolletino scientifico“ enthält die an Mollusken, das Juniheft die an Arthropoden gewonnenen Resultate. Als ich im Frühlinge des vorigen Jahres

1) Leydig, Zelle und Gewebe, S. 27.

2) Korschelt, a. a. O. S. 105.

mit der Absicht, Blut und Gefässsystem der Lamellibranchiaten zu studiren, nach Neapel kam, wusste ich von Cattaneo's Arbeiten nichts, obwohl das Märzheft schon erschienen war. Erst nach meiner Rückkehr, als ich, mit der Ausarbeitung meiner Resultate beschäftigt, die einschlägige Literatur genauer durchsuchte, als es mir die Zeit in Neapel gestattete, fand ich im anatomischen Anzeiger No. 11 Cattaneo's Arbeiten aufgeführt.

Am 7. Mai dieses Jahres erst gelang es mir, durch die Güte des Herrn Professor Bergonzini in Modena, die Arbeiten zur Einsicht zu erhalten, und ich war nicht wenig überrascht, darin, was die normale Gestalt der Leukoeyten anbelangt, meine eigenen Resultate in der Hauptsache wiederzufinden. Ich glaubte dies Alles nicht unerwähnt lassen zu dürfen, um die völlige Unabhängigkeit meiner Untersuchungen mit denen Cattaneo's zu constatiren.

Von Süßwasseracephalen hat Cattaneo *Anodonta cygnea* und *Unio pictorum*, von marinen Formen nur *Tellina radiata* untersucht, während sich meine Beobachtungen über den grössten Theil der in Neapel erhaltbaren marinen Formen, ferner über *Anodonta*, *Unio* und *Dreysena*, sowie über einige nördliche marine Arten erstrecken.

Durch den Umstand, dass Cattaneo und ich von einander unabhängig, hinsichtlich der Gestalt der Leukoeyten, zu denselben Resultaten gelangten, dürfte die Deutung der Beobachtungen an Sicherheit gewinnen.

Auf die Herkunft der Leukoeyten, sei es embryonal oder postembryonal, eine Frage, welche durch die Ansichten Rabl's¹⁾, der sie für den Hühnerembryo für freigewordene Epithelien hält, durch Cuénot's²⁾ Untersuchungen, die alle Thierklassen berücksichtigen, sowie durch die Angaben Kükenthal's³⁾ über die Entwicklung der lymphoiden Zellen der Anneliden, eine brennende geworden ist, kann ich in diesen Mittheilungen für die Mollusken nicht näher eingehen, da eigene Beobachtungen sich bis jetzt nicht in positive Resultate zusammenfassen lassen. Es sei nur

1) Rabl, Ueber die Prinzipien der Histologie. Verhandl. d. anat. Ges. Jena, Fischer 1889, S. 55, mit Diskussion; Kölliker, Ibid. S. 59.

2) Cuénot, a. a. O.

3) Kükenthal, Ueber die lymphoiden Zellen der Anneliden. Jen. Zeitschr. f. Naturw. Bd. 18, N. F. Bd. 11. 1885, S. 319 ff.

bemerkt, dass nach Cuénot bei den Acephalen lymphdrüsenartige Organe in den Kiemen liegen und das durch das Vas afferens einströmende Blut die von diesen Drüsen gebildeten zelligen Elemente mit sich führen soll. Die lymphoiden Zellen der Anneliden werden nach Kükenthal¹⁾ im vorderen Abschnitte des Körpers auf zwei Arten gebildet. „Entweder schnüren sie sich von den grossen bindegewebigen, das Bauchgefäss umgebenden Zellen ab, oder sie entstehen durch Loslösen von Zellen der Leibeswand.“ Von besonderen drüsigen Organen erwähnt Kükenthal nichts. Für eine Art der Zellen liefert die Oberfläche der Rückengefässwand gelbbraune Inhaltskörner, so dass man gekörnte und ungekörnte Zellen unterscheiden kann. Das Vorhandensein verschiedenartiger Leukocyten in der Blutflüssigkeit von Vertretern der verschiedensten Thierklassen wird von den meisten Autoren, die sich eingehend mit dem Thema beschäftigen, besonders betont.

Heitzmann²⁾ und Frommann³⁾ unterscheiden im Krebsblute hinsichtlich der im Zellenleibe enthaltenen Granulationen Körner- und Körnchenzellen. Bei niederen Wirbellosen sind nach Metschnikoff⁴⁾ ähnliche Verhältnisse vorhanden. Geddes⁵⁾ beschrieb gewöhnliche und feinkörnige Blutzellen bei Krebsen, und hyaline und granulirte Zellen bei Echinodermen⁶⁾. Lavdowsky⁷⁾ findet im Amphibienblute homogene und körnige Leukocyten und hat auch bei Säugethieren und beim Menschen beide Arten von Zellen aufgefunden. Bergonzini⁸⁾ unterscheidet bei

1) Kükenthal, a. a. O. S. 337.

2) Heitzmann, Untersuchungen über das Protoplasma etc. Sitzungsber. der K. Akad. der Wiss., math.-naturw. Classe. Bd. 67, 1873. 3. Abth. S. 100 ff.

3) Frommann, a. a. O.

4) E. Metschnikoff, Untersuchungen über die intracelluläre Verdauung bei wirbellosen Thieren. Arbeiten aus dem zoolog. Inst. Wien. Vol. 5. 1883.

5) Geddes, a. a. O. S. 252.

6) Geddes, Observations sur le fluide perivisceral des Oursins. Arch. de Zool. expér. Vol. VIII. 1879/80, No. 4.

7) Lavdowsky, Mikroskopische Untersuchungen einiger Lebensvorgänge des Blutes. Virchow's Arch. Bd. 96. 1888. Heft 1, S. 62. 179.

8) Bergonzini, Sopra alcuni metodi nuovi di colorazione multipla. Atti della Società dei Naturalisti di Modena. Ser. 3. Vol. IX. 1890.

Besprechung seiner Färbeversuche dreierlei Formen: „di globuli piccoli col nucleo verde e lo scarso protoplasma incolore, di globuli grossi pure col nucleo verde e il protoplasma abbondante ma incolore, e di globuli granulosi col nucleo verde, ed i grossi granuli del protoplasma colorati in rosso mattone.“ Ehrlich¹⁾ unterscheidet mehrere Formen, während nach Renaut²⁾ die Leukocyten des Menschen und der Säugethiere im Allgemeinen gleichartige Beschaffenheit besitzen.

Wie Cattaneo finde ich im Blute der Acephalen zwei charakteristische Arten von Leukocyten. Bei der einen Art sehe ich den Zellenleib mit verhältnissmässig groben, farblosen, in einzelnen Fällen grünlich schimmernden, stark, aber einfach lichtbrechenden Körnern oft vollgestopft (Fig. 11 a b c, 12, 16, 17 a b, 22), bei den anderen finden sich solche Körner nicht (Fig. 13, 14, 15, 19 b, 24 a, 26), oder nur in geringer Zahl (Fig. 17 e, 18, 20, 21, 26 a¹ b¹). Bei der Betrachtung der mit groben Körnern erfüllten Zellen habe ich wohl den Eindruck erhalten, als seien diese Körner keine eigenen histologischen Bestandtheile und Struktureigenthümlichkeiten der Zellsubstanz, sondern vielmehr Gebilde, welche von der Zelle irgendwo aufgenommen und transportirt werden, um unter bestimmten Verhältnissen an irgend welchen Orten wieder ausgeladen zu werden. Ich bin natürlich weit davon entfernt, auf einen solchen Eindruck hin eine Hypothese aufzustellen. Ob diese Körner der Zelle als wesentliche Bestandtheile angehören, ob sie irgendwo aufgenommen werden, zeitweilig oder immer darin bleiben, welche Bedeutung sie intra vitam haben, ob sie überhaupt in einer physiologischen Beziehung zur Zelle selbst stehen, darüber haben mir bis jetzt eigene Untersuchungen keinen Aufschluss gegeben³⁾. Mit Rücksicht auf die Beobach-

1) Ehrlich, Methodologische Beiträge zur Physiologie und Pathologie der Leukocyten. Zeitschr. f. klin. Medizin. Bd. 1. 1888.

2) Renaut, Arch. de Physiologie et Pathologie. 1881. S. 649.

3) Ueber die Körner in den Blutkörperchen der Amphibien sagt Lavdowsky a. a. O. S. 72: „Mehrere haben die Eigenschaften des Fettes, sind also Fettpartikelchen, die anderen scheinen Eiweisskörperchen zu sein, die lebhaft an die Zymogenkörnerchen der netzkörnigen Zone der Pankreaszellen erinnern. Die dritten endlich — seltener vorkommende und weniger lichtbrechende Körnerchen — sind entweder glycogenähnliche Klümpchen, wie sie so oft bei Säugethieren vorkommen, oder Pigmentkörnerchen.“

tungen von Cuénot und Kükenthal verdienen diese Fragen besondere Beachtung, und weitere Untersuchungen müssen eine Aufklärung zu geben bestrebt sein.

Auffallend muss es erscheinen, dass die Zahl der gekörnten Zellen häufig eine sehr schwankende ist; manchmal sind sie ausserordentlich zahlreich, manchmal in nur geringer Menge vorhanden, manchmal scheinen sie fast zu fehlen, so dass man suchen muss, um einige zu finden. Auf ihr Vorkommen scheinen auch die Lebensbedingungen ihrer Besitzer, je nachdem dieselben frisch zur Untersuchung herangezogen, oder längere Zeit in der Gefangenschaft gehalten wurden, nicht ohne Einfluss zu sein. Doch weiss ich auch darüber nichts Bestimmtes auszusagen. Abgesehen von der Körnelung, habe ich hinsichtlich der Gestalt und Beschaffenheit, also im histologischen Sinne, zwischen beiden Zellformen keine nennenswerthen Unterschiede auffinden können. In den Dimensionen weichen sie wohl von einander ab, indem die Körnerzellen oft grösser und massiger erscheinen; auch die Pseudopodien der letzteren fand ich häufig kürzer und weniger gracil.

In sehr eingehender Weise bespricht Frommann¹⁾ die Körnerbildungen der Krebsblutkörper, doch beziehen sich diese Besprechungen auf die unter nicht mehr natürlichen Bedingungen eintretenden „spontanen“ Veränderungen, welche sich an den Zellen auf dem Objectträger ereignen. Diese Veränderungen bestehen in einer Vacuolisirung der Körner, in Formveränderung, Theilung und Verschwinden derselben, in ihrer Theilnahme an der Bildung von Kernen, in der Entstehung von allerhand Fadenbildungen im Zellenleibe etc. Der Autor zweifelt nicht daran, dass alle derartigen Vorgänge als Lebenserscheinungen des Protoplasmas aufzufassen seien, hält es aber für fraglich — Flemming²⁾ fügt hinzu: „gewiss mit Recht“ — ob dieselben im lebenden Organismus in derselben Weise verlaufen. Ich habe diese Dinge nicht eingehender berücksichtigt.

An den Leukocyten der Acephalen, die unmittelbar nach der Entfernung aus dem Kreislauf in der angegebenen Weise fixirt wurden, also Verhältnisse repräsentiren, wie sie noch gerade vorher

1) Frommann, a. a. O. S. 1 bis 49 und in vorherigen Abhandlungen in der Jen. Zeitschr. f. Naturw. 1875, Bd. 9 u. 1880, Bd. 14.

2) Flemming, Zellsubstanz etc. S. 15.

am lebenden Organismus existierten, konnte ich derartige Veränderungen nicht constatiren. Die Grösse der Körner in den fixirten Zellen schwankt im Allgemeinen zwischen 1 und 2,5 μ , doch können diese Dimensionen nach dem Mehr oder Weniger zu überschritten werden. Ich sah die Körner in den meisten Fällen kugelig, bei Osmiumfixirung erscheinen sie oft geschwärtzt; bei verschiedener Einstellung empfängt man an den fixirten Präparaten allerdings manchmal den Eindruck, als hätte man es mit hohlen Gebilden zu thun.

Ich schreite jetzt zur Schilderung der übrigen Structurverhältnisse der Leukoeyten. „Es hat sich herausgestellt“, sagt Leydig, indem er von der Zelle im Allgemeinen spricht¹⁾, dass eine festere Substanz in Form eines Gerüstwerkes den Zellkörper durchzieht; dieselbe lässt sich wiederum zerlegen in ein derberes, welches deshalb leichter in die Augen fällt und dessen Gefüge in typischer Weise verschieden ist nach der Art der Zelle, und in ein feineres Netzwerk, welches man meist nur stellenweise mit einiger Sicherheit zu erkennen vermag, am ehesten in seinem Abgange vom derberen Balkenwesen.“ „Die vom Gerüstwerk umschlossenen Räume sind eingenommen von der zweiten Substanz des Zellenleibes, welche nach ihren physikalischen Eigenschaften als weicher, heller, halbflüssiger Zwischenstoff erscheint und nach Maassgabe unserer Hilfsmittel der Untersuchung von gleichartiger Natur ist; nur so viel lässt sich noch da und dort erkennen, dass er abermals von einem feinsten Netzwesen durchzogen wird.“ An einer anderen Stelle²⁾ heisst es: „In Bau und Anordnung der Elemente des Gerüstes macht sich insofern ein Wechsel bemerklich, dass die Bälkchen in der einen Zelle feiner, in der anderen gröber sind, auch das Netzwesen im Ganzen bald eng-, bald weitmaschiger auftritt.“

Flemming schildert den Bau der Zellsubstanz im Allgemeinen in gleicher Weise, nur findet er kein Recht die Fadenwerke ohne Weiteres netzförmig zu nennen³⁾. Rabl⁴⁾ findet es „oft ungemein schwer, wenn nicht geradezu unmöglich, zu ent-

1) Leydig, Zelle und Gewebe S. 34, 36.

2) Leydig, Zelle und Gewebe S. 3.

3) Flemming, Zellsubstanz etc. S. 58.

4) Rabl, a. a. O. S. 298.

scheiden, ob die Fäden nur über- und aneinander vorbeiziehen, oder miteinander in netzförmige Verbindung treten.“

Das Fadenwerk macht auf ihn „in den meisten Zellenarten den Eindruck, als ob es in der Nähe des Kernes ein schwammiges oder netzförmiges Gefüge besässe, im Sinne Leydig's, und sich gegen die Peripherie, entweder allseitig, oder nur an bestimmten Stellen, Fäden, Stäbchen, Balken, Plättchen u. dgl. aus dem centralen Netzwerke entwickelten, die untereinander nicht mehr netzförmig in Verbindung treten.“

Was speciell die Structur der Leukocyten anbelangt, so sei hier hinsichtlich der Ansichten der Autoren Folgendes bemerkt. Flemming¹⁾ sieht in der Zellsubstanz derselben bei Salamandra eine sehr zarte verwaschene Zeichnung; dass dieselbe einem Fadenbau entspricht, hält er unter Vergleich mit anderen Zellenarten für wahrscheinlich, um so mehr, da ein solcher in den Leukocyten des Flusskrebses von Heitzmann und Frommann festgestellt wurde. Ob diese Fadenstructur aber ein „überall in sich zurücklaufendes Netzwerk“ repräsentirt, lässt er zweifelhaft.

In den Blutkörperchen der Larve von *Cetonia aurata* sah Leydig²⁾ ein Balkennetz im Plasma, und in den Leukocyten insbesondere der Insekten, Krebse, Gastropoden und Anneliden sowie in den Blutzellen von Wirbelthieren (Triton), Larve von *Salamandra maculosa* ist überall, gehörige Vergrösserung vorausgesetzt, das Plasmanetz nachweisbar³⁾. Bei Anneliden unterscheidet Kükenthal⁴⁾ an den lymphoiden Zellen eine äussere sehr dünnflüssige und eine innere zähere Schicht; dasselbe Verhalten findet sich in den gleichartigen Zellen der Polychaeten⁵⁾; über Fadenstructuren habe ich in diesen Arbeiten keine Angaben gefunden.

Die grobkörnigen Elemente des Amphibienblutes bestehen nach Lavdowsky⁶⁾ aus einer homogenen, aber doch ein schwach lichtbrechendes Fadengerüst enthaltenden, manchmal

1) Flemming, Zellsubstanz S. 47.

2) Leydig, Untersuchungen etc. S. 97.

3) Leydig, Zelle und Gewebe S. 3.

4) Kükenthal, a. a. O. S. 322.

5) Kükenthal, Die lymphoiden Zellen der Polychaeten. Jen. Zeitschr. f. Naturw. 1885. Bd. 18, S. 357.

6) Lavdowsky, a. a. O. S. 72.

Vacuolen einschliessenden, isotropen, contractilen Grundsubstanz, und einer darin enthaltenen, undurchsichtigen, aus Körnchen bestehenden, manchmal anisotropen, nicht contractilen Masse.

Für diese verschiedenen Substanzen, aus denen jede Zelle zu bestehen scheint, existiren fast ebenso viele Benennungen als Autoren, welche sie beschrieben haben. Wenn man bei der Benennung historisch zu Werke gehen wollte, so müsste man wohl auf die von Frommann gebrauchte zurückgreifen, welchen Flemming bei der Besprechung der Literatur in seinem Werke: Zellsubstanz etc. als Entdecker der Plasmastructuren hinstellt. Flemming selbst und viele andere Forscher haben andere Namen gebraucht. „Es muss nicht Alles griechisch klingen“, meint Rabl, und greift daher zu — lateinischen Namen. Welche von allen vorgeschlagenen Bezeichnungen nach unserer heutigen Kenntniss vom Bau des Zellenleibes die zutreffendsten sind, lässt sich schwer entscheiden. — In den Leukocyten der Acephalen sehe ich mit aller Deutlichkeit ebenfalls zwei verschiedene Substanzen. Da ich mit Sicherheit aber nicht anzugeben vermag, ob nur eine von ihnen oder beide einen wirklich fädigen Bau besitzen oder nicht so werde ich bestimmte, darauf bezügliche Bezeichnungen vermeiden.

Cattaneo¹⁾ findet in den Blutkörperchen eine contractile, netzartige Substanz, auf deren Fadenbau er nicht näher eingeht, und eine nicht contractile, halbflüssige, homogene Masse, welche die Maschen des Netzes ausfüllt. An den mit Osmiumsäure, Pikrinschwefelsäure, Chromosmiumessigsäure oder Goldchlorid fixirten Blutzellen erblicke ich zunächst eine eigenthümliche Zeichnung, ähnlich wie die, welche Leydig²⁾ von den Blutkörperchen von *Salamandra maculosa* giebt, und welche ich in Fig. 12, 13 a b, 19b darzustellen versucht habe. Man empfängt den Eindruck, als besitze der Zellenleib eine schwammige Beschaffenheit in der Art, dass eine, bis zu einem gewissen Grade consistente Masse zahlreiche grössere und kleinere, mit einander in Verbindung stehende Räume zwischen sich lässt, welche von einer weicheren Substanz ausgefüllt werden. Die spongiöse Masse besitzt nach der Peripherie der Zelle hin keine besondere Begrenzungsmem-

1) Cattaneo, a. a. O. S. 24.

2) Leydig, Zelle und Gewebe. Taf. II, Fig. 6.

bran. und die in den Hohlräumen eingelagerte weichere Substanz steht ebenso wie der peripherische Theil der Spongiosa mit dem umgebenden Medium in directer Berührung. Die auf die Zelloberfläche eingestellte Linse entwickelt das Bild einer unregelmässig mosaikartigen Zeichnung, in welcher helle und dunkle Stellen ohne bestimmte Anordnung abwechseln. Dieses Bild wird dadurch hervorgerufen, dass man sowohl auf die nach der Peripherie zu frei liegenden Grenzgebiete der Spongiosa, als auch auf die in ihren Hohlräumen eingebettete Substanz blickt, welche sich oftmals ausnimmt, als wäre sie im Begriff aus diesen hervorzuströmen (Fig. 12). Die dunklen Stellen, glaube ich, werden von der Spongiosa, die hellen von der Zwischensubstanz gebildet. Verbindet man mit der Fixirung zugleich Färbung, so wird das Bild deutlicher.

Bekanntlich werden viele unserer brauchbarsten Farbstoffe durch Säuren derartig umgewandelt, dass Niederschläge entstehen, welche die Färbung beeinträchtigen, oder ganz verhindern. Die Osmiumsäure ist aber derartig beschaffen, dass sie sich mit Farbstofflösungen, und wie es scheint, in beliebigen Verhältnissen mischen lässt, ohne dass Zersetzungen entstehen, welche von Niederschlägen begleitet sind. Sie verträgt sich beispielsweise mit Methylgrün, Eosin, Safranin, Rhodanin und manchen anderen schon genannten Farbstoffen. Lässt man nun das durch Herzpunctur entleerte Blut in eine solche Mischung fallen — ich bewerkstelligte dies am besten in einem Uhrschälchen — hebt dann nach einiger Zeit etwas von derselben mit der Pipette heraus und untersucht im hängenden Tropfen, oder zwischen Objectträger und Deckglas, welches letztere, um Zertrümmerung der zelligen Elemente durch Druck zu verhindern, mit einem Oel- oder Oelfarbenrahmen versehen wurde, so findet man die Zellen gleichzeitig fixirt und gefärbt. Auch Pikrinschwefelsäure fixirt, wie ich schon angegeben habe, die Zellen. Mit dieser jedoch vertragen sich Farbstoffe im Allgemeinen sehr schlecht. Mischt man sie aber mit der farblosen Rosanilinbase und erwärmt, so erhält man eine prachtvolle rothe Farbstofflösung, welche (nach dem Filtriren) gleichzeitig fixirt und färbt. Chromosmiumessigsäure, welche sich mit Farbstofflösungen gemischt in Bezug auf Umsetzungen ähnlich verhält wie Pikrinschwefelsäure, giebt mir nach dem Erwärmen mit Hexamethyleukanilin eine fixirende und

färbende Lösung, doch ist der violette Farbenton nur schwach und diffus und giebt weniger brauchbare Bilder. Bei Anwendung von Goldechlorid zur Fixirung habe ich auf Färbung verzichtet, da ich keinen geeigneten Farbstoff finden konnte. Brauchbare Bilder aber liefert noch die erwähnte Lösung von Jod in Jodkalium (Fig. 19 a b), die sich auch mit Osmium-, Pikrinschwefel- und Chromosmiumessigsäure, nicht aber mit Goldechlorid mischen lässt.

Wendet man nun eine dieser genannten Fixirungs- und Tinctionsmischungen an, so findet man die spongiöse Substanz der Leukocyten mit dem betreffenden Farbenton dunkel, die Zwischensubstanz dagegen hell gefärbt. Noch instructiver wird das Bild, wenn man Mehrfachfärbung verwendet. Bei dem Mischen der Fixirungsmittel mit zwei verschiedenen Farbstofflösungen kommt aber noch der Umstand in Betracht, ob sich auch diese untereinander und mit dem Fixativ vertragen. Von mehreren Dutzend daraufhin geprüften Substanzen habe ich nur zwei gefunden, welche sich untereinander und mit Osmiumsäure mischen lassen, nämlich Methylgrün und Rhodamin. Wenn ich dieses letztere Gemisch anwende, so erblicke ich bei schwächeren Vergrößerungen in den Leukocyten die Zellsubstanz blautichig roth, den Kern grün gefärbt; wähle ich aber bei denkbar bester Beleuchtung starke Immersionslinsen, so offenbart sich sowohl in der Zellsubstanz, als auch im Kern eine Doppelfärbung. Die Spongiosa erscheint dunkel blauroth, die Zwischensubstanz violett-roth, im Kern tritt das Gerüst blaugrün, die Zwischensubstanz roth hervor. Ich habe versucht ein solches Bild in der Fig. 14 wiederzugeben. Ich will noch erwähnen, dass die Farbentöne, je nach dem Concentrationsgrad der Lösungen sich etwas nüanciren.

Ich habe auch versucht, die Leukocyten im Innern des lebenden Organismus zu färben. Zu diesem Zwecke legte ich die frisch gefangenen Thiere in verschieden concentrirte Lösungen von Eosin, Methylgrün, Methylenblau u. s. w. Bei marinen Formen wurden die Lösungen mit Meerwasser angesetzt. Der Herzstich wurde in den verschiedensten Zeitintervallen vorgenommen. Kowalewsky¹⁾ giebt an, dass er Lymphkörperchen des Frosches auf

1) Kowalewsky, Ueber das Verhalten der morphologischen Be-

dem Deckglas „intra vitam“ (!) mit Methylenblau gefärbt habe. Dem gegenüber möchte ich bemerken, dass dieser, sowie auch die übrigen genannten Farbstoffe durch Diffusion allerdings in die Gewebe der Muscheln, insbesondere auch in das Blut eindringen; dass aber eine Färbung der in ihrer Funktion nicht geschwächten Leukoeyten ausbleibt. Nach Herzstich und Fixirung der Zellen sieht man im Präparat Methylenblau im Blutplasma, die Zellen aber erscheinen so lange farblos, als sie noch die normale Gestalt aufweisen. Erst nach längerer Einwirkung der Farbstofflösungen (22 bis 36 St.) erhielt ich durch Herzstich gefärbte, dann aber auch in ihrer Form veränderte Leukoeyten. Auch andere lebende Zellen setzen dem Eindringen von Anilinfarben Widerstand entgegen. Ich habe hierauf früher schon mehrfach aufmerksam gemacht!). Buchner²⁾ findet ein ähnliches Verhalten bei Bacterien, namentlich Typhusbacillen. Fixirt man die noch unveränderten Leukoeyten nicht und beobachtet alsbald, so sieht man, unter der für diesen Zustand charakteristischen Form, den Farbstoff allmählich aus dem Blutplasma in dieselben eindringen, die anfangs schwächere Färbung wird aber nach kurzer Zeit ausserordentlich intensiv. Namentlich ist es die Spongiosa, welche deutlich gefärbt ist und nun bei Anwendung starker Systeme einen mehrfädigen Bau repräsentirt, wie ich diesen in der Figur 15 a b) wiederzugeben versucht habe. Damit soll nicht mehr ausgedrückt werden, als in dem Begriff „fädig“ liegt, dass sich nämlich die Structur zarter und feiner als gewöhnlich darstellt. Die Frage, ob dabei die einzelnen Theilstücke noch aus feinsten Fibrillen bestehen und nach allen Dimensionen des Raumes netzartig verknüpft sind, wird in die Bezeichnung nicht eingeschlossen. An einzelnen Stellen kann sich der Farbstoff massig anhäufen (Fig. 15 a b beif). Die unter den verschiedensten Formen ausgetretene Zwischensubstanz bleibt farblos.

standtheile der Lymphe und des Blutes zu Methylenblau. Anat. Anz. 1888, No. 2 u. 3, S. 53 ff.

1) In der Zeitschrift f. wiss. Mikroskopie Bd. III, IV, V.

2) Buchner, Färbungswiderstand lebender Pilzzellen. Gesellsch. f. Morphol. u. Physiol. München. Sitz. v. 6. Mai 1890. Ref. Münch. med. Wochenschrift. 1890. No. 29, S. 510.

O. Hertwig¹⁾ hat mit Methylenblau am thierischen Ei experimentirt und kommt zu dem Schluss, dass je nach dem Grade der Farbstoffspeicherung, worunter er eine gleichmässig diffuse Verbreitung des Farbstoffes im ganzen Dotter versteht, die Eier in ihrer Lebensthätigkeit geschwächt sind. Zu demselben Schluss gelange ich durch obige Versuche für die Leukocyten der Acephalen. Ich muss hier bemerken, dass ich zwischen der Färbung des Zellenleibes in toto und der Speicherung des Farbstoffes in einzelnen Abschnitten des Zellenleibes oder Kernes in Form äusserst fein vertheilter Partikelehen unterscheide. Ohne hier näher auf diese Dinge einzugehen, möchte ich nur erwähnen, dass unter Beibehaltung der oben geschilderten Methode die Leukocyten einiger Acephalen aus einer wässerigen Lösung von Kaliumpermanganat braune Substanzen (MnO , Mn_2O_3 ?) in Form feiner Partikelehen zu reduciren vermögen.

Auf ein anderweitiges Verhalten der nicht mehr unter normalen Verhältnissen befindlichen Zellen gegen Reagentien und Farbstofflösungen will ich hier nicht näher eingehen, doch soll kurz bemerkt werden, dass ich hinsichtlich eines solchen im Allgemeinen die Angaben Frommann's²⁾, welche er für Krebsblutkörperchen macht, auch für die Leukocyten der Acephalen bestätigen könnte.

Ob die spongiöse Substanz nach Art eines Gerüstwerkes den ganzen Zellenleib durchsetzt, wie es allerdings den Anschein hat, ob ihr Bau dabei überall gleichartig beschaffen ist, ob sie sich mit noch geeigneteren Hilfsmitteln, als ich sie verwendete, als ein Faden- oder Netzwerk im Sinne mancher Autoren darstellen würde, und ob dann die Netzfäden noch eine fibrilläre oder granulirte Beschaffenheit zeigen würden, darüber kann ich nichts Bestimmtes angeben. Auch an der Zwischensubstanz ist es mir mit Hülfe der besten Linsen nicht gelungen, eine Faden- oder Netzstructur zu constatiren. Nur an nicht fixirten Zellen, in welchen durch Einwirkung von Essigsäure eine Zerreiſung im Zusammenhange des Zellenleibes erfolgt war, schien es mir

1) O. Hertwig, Experimentelle Studien am thierischen Ei vor, während und nach der Befruchtung. Theil I. Jena. Fischer. 1880. S. 33—37.

2) Frommann, Untersuchungen über Structur etc. S. 71—115.

einige Male, als wäre die weit ausgetretene Zwischensubstanz, welche den Kern zugleich beherbergte, von blassen fein granulirten Streifen durchzogen (Fig. 16). In wie weit aber derartige Bilder der structurellen Beschaffenheit entsprechen, in wie weit sie durch Einwirkung der Reagentien künstlich erzeugt werden, wage ich nicht zu entscheiden.

Vacuolen konnte ich in den gut fixirten Zellen nicht entdecken, doch will ich die Möglichkeit ihres Vorkommens nicht bestreiten. Manchmal werden grössere vacuolenähnliche Bildungen meiner Ansicht nach vorgetäuscht, indem die Spongiosa während der Einwirkung des Fixativs an einer oder mehreren Stellen auseinanderweicht, so dass die mehr oder weniger deutlich durchscheinende Zwischensubstanz sich wie ein kugeliges Gebilde ausnimmt (Fig. 17 a b c bei v). In den nicht fixirten, während ihrer Bewegungen beobachteten Zellen dagegen bemerkte ich bläschenförmige Einschlüsse, welche wohl mit Recht als Vacuolen angesehen werden können. Die Grenze des oft die Gestalt wechselnden Bläschens hebt sich so deutlich von der umgebenden Zellsubstanz ab, dass es den Anschein gewinnt, als wäre sie ein zartes Häutchen. Der Umstand aber, dass ich diese Gebilde nur in nicht fixirten Zellen fand, spricht dafür, dass sie durch irgendwelche physikalische oder chemische Einwirkungen entstandene Neubildungen sind.

Die Leukocyten strecken bekanntlich Pseudopodien aus, und ich komme jetzt bei der Besprechung dieser zu einem wichtigen Punkte: Gestalt und Zahl der Pseudopodien erscheinen an den normalen Zellen in den unverletzten Gefässbahnen anders ¹⁾ als an solchen, die ohne Fixirung aus dem Blute entleert wurden. Darüber giebt gerade die letztere Aufschluss. Woher kommen nun diese Fortsätze und in welcher Beziehung stehen sie zu den beiden Substanzen des Zellenleibes? Ich weiche in der nachfolgenden Darstellung von den Angaben Cattaneo's ab, mit dem Bemerken, dass ich der Möglichkeit der Richtigkeit seiner Angaben nicht entgegenrete. Die vorliegenden Verhältnisse

1) Neuerdings bildet A. Kölliker in der neuen Auflage seines Handbuches der Gewebelehre (Leipzig, Engelmann 1889) die normalen Pseudopodien der Krebsblutkörperchen ab, S. 69 Fig. 46 a, b, c, d, ohne aber näher darauf einzugehen.

sind so ausserordentlich subtil, dass man bei der Entscheidung, welches der wahre Sachverhalt sei, nicht vorsichtig genug zu Werke gehen kann. Ich darf aber, was ich mit meinen Methoden gesehen habe, angeben. Nach Cattaneo werden die Pseudopodien vom Ektoplasma, dem contractilen und reticulirten Hyaloplasma, wie er es nennt, ausgestreckt. Betrachtet man eine gut fixirte Zelle mit mittleren Vergrößerungen, so hat es in der That den Anschein, als ständen die Pseudopodien in directem Zusammenhange mit dieser Substanz (Fig. 11 a, 17, 18, 20, 26 a¹ bis g¹). An Stellen, von welchen die Pseudopodien ausgehen, scheint dieselbe allmählich in die verbreiterte Basis des Fortsatzes überzugehen. Aber dies dürfte nur Schein sein! Wenn ich fixirte und gefärbte Leukocyten mit starken Systemen betrachte, so fällt mir zunächst der Umstand auf, dass sich irgendwo an der Basis des Fortsatzes ein quer über demselben verlaufender Contour bemerklich macht (Fig. 12, 13, 14, 19 a, 21 b). Dieser kann als die periphere Begrenzung der Spongiosa betrachtet werden, über welche hinaus der Fortsatz verfolgbar ist. Demselben ist ein gewisser Zusammenhang mit der Spongiosa nicht abzusprechen, man braucht aber nicht anzunehmen, dass er ein Theil derselben ist. Ich glaube vielmehr, dass es die Zwischensubstanz ist, Cattaneo's Sarkode oder Eenchylem (Entoplasma), welche die Eigenschaft der Contractilität besitzt und aus den Zwischenräumen der Spongiosa in verschiedener Weise austritt. Oftmals mag die Zwischensubstanz an der gesammten Peripherie der Zelle aus den Räumen der letzteren hervortreten und eine mehr oder weniger voluminöse Zone um dieselbe bilden (Fig. 13 b). In den meisten Fällen fliesst sie an einer Stelle (Fig. 11 a, 12, 13, 18 a, 26 a¹ e¹) oder an zwei Polen (Fig. 14, 17 a b, 18 b c, 20 b c, 26 c¹ d¹ f¹ g¹), oder an mehreren, doch nur in geringer Zahl vorhandenen Stellen (Fig. 17, 20 a, 21) zu Pseudopodien zusammen. Da es in den letzteren zu einer gewaltigen Anhäufung der Zwischensubstanz kommt, so ist es leicht verständlich, dass die nicht absolut starre Spongiosa an solchen Orten in der Richtung des Zuflusses der Zwischensubstanz, also in der Längsrichtung der Pseudopodien, sich ebenfalls bis zu einem gewissen Grade ausdehnt und den Fortsatz eine Strecke weit wie mit einer schützenden Scheide umhüllt (Fig. 14, 19 a, 21 b). Der Zellenleib erscheint auf diese Weise an solchen Stellen verschmälert, so dass die ganze

Zelle bei uni- oder bipolar entwickelten Pseudopodien eine ovale, bei multipolar entwickelten Fortsätzen eine mehr oder weniger polygonale Gestalt aufweist. Ebenso leuchtet es ein, dass bei retrahirter Zwischensubstanz die Zelle eine mehr kugelige Form repräsentirt (Fig. 11 b). Ich lasse es dahingestellt, ob die Zwischensubstanz, wenn sie überhaupt das contractile Element ist, im normalen Zustande so weit zurückgezogen werden kann, dass sie sich, ohne über die peripheren Ränder der Spongiosa hinwegzuziehen, ganz in den Hohlräumen der letzteren zu verbergen vermag.

Für den Umstand, dass es die Zwischensubstanz ist, welche Pseudopodien bildet, spricht das Bild, welches Färbung, namentlich Doppelfärbung mit Methylgrün und Rhodamin erzeugt, wobei sich, wenn diese Färbung gut gelungen ist, die Zwischensubstanz violettroth färbt und auch die Fortsätze in demselben Farbenton nur blasser erscheinen, während die Spongiosa dunkel blauroth aussieht¹⁾.

Bei dieser Deutung glaube ich mich im Einverständniss mit Leydig²⁾ zu befinden, welcher der Ansicht ist, „dass die weichere Zwischensubstanz der Zelle das erst Bewegliche sein möge“. Er verlegt in sie den Sitz der Contractilität und fasst sie, da sie aus dem Gerüstwerk der Zelle gleichsam hervorkriecht und Fortsätze auszustrecken vermag, als Träger der Bewegung auf. — Es würde mich zu weit führen hier auf die Membranbildung der Zelle nochmals näher einzugehen. Im histologischen Sinne fehlt den Leukocyten selbstverständlich eine solche. Wenn ich vom Fehlen einer Membran im histologischen Sinne rede, so vergesse ich dabei den Umstand nicht, dass jede plasmatische Substanz eine Grenze aufweist, welche Bütschli³⁾ der Haut-

1) Hinsichtlich dieser Doppelfärbung möchte ich hier bemerken, dass sie sich für die Untersuchung frischer Präparate recht wohl eignet. Mit Dauerpräparaten aber ist es recht unglücklich bestellt. Die Farben bleichen ganz oder theilweise aus, oder erscheinen diffus. Es ist nicht unwahrscheinlich, dass dieser unerfreuliche Umstand durch das Glycerin, welches ich in Ermangelung und in Unkenntniss eines besseren Einschlussmittels, bis jetzt stets verwendet habe, bewerkstelligt wird.

2) Leydig, Zelle und Gewebe S. 41 u. 43.

3) Bütschli, Ueber die Structur des Protoplasmas. Verh. des naturh.-med. Vereins. Heidelberg. N. F. Bd. IV, Heft 3. 1889. Ref. Biol. Centralblatt 1889, No. 18, S. 560—63.

schicht künstlich erzeugter Oelsehäume vergleicht. Ob die „Schaumstructur-Hypothese“ uns vielleicht auch noch über die physikalisch-chemische Beschaffenheit dieser Grenze und über einen etwaigen Unterschied zwischen ihr und der übrigen Plasmamasse befriedigenden Aufschluss geben wird? Vor der Hand dürfte sich eine Entscheidung über die Bildung der Plasmahaut und über die hierzu erforderlichen Bedingungen nicht fällen lassen. Wenn dieselbe nicht nur eine Erscheinung von Oberflächenspannung ist, sondern chemische Prozesse im Protoplasma für ihren Aufbau erforderlich sind, so werden wir über den letzteren nicht früher Aufschluss erwarten dürfen, als bis die physiologisch-chemische Beschaffenheit der Eiweisskörper unserem Verständnisse näher gerückt ist.

Zweifelsohne aber steht die Plasmahaut zu den Functionen der Zellen im strömenden Blute in inniger Beziehung. Dafür scheinen mir namentlich die Färbungsversuche *intra vitam* zu sprechen. Sie kommt bei dem Austausch von Flüssigkeiten und Gasen in Betracht, sie spielt eine Rolle bei der Aufnahme und Abgabe geformter Gebilde. Ihre Existenz scheint an chemische Vorgänge des lebenden Protoplasma geknüpft zu sein. Ausserhalb der Blutbahn bewirken die Einflüsse der Umgebung eine mehr oder weniger schnelle Veränderung der Plasmahaut, womit eine Schädigung der vitalen Eigenschaften der Leukocyten Hand in Hand geht.

Was die Form der normalen Pseudopodien anbelangt, so erblicke ich dieselbe so, wie sie schon von Cattaneo beschrieben wurde. Bald sind sie kürzer, bald länger, in den meisten Fällen übertreffen sie den Durchmesser der Zelle oft um das drei- bis fünffache. Sie sind nicht platt, sondern ihr Querschnitt würde mehr oder weniger oval zu nennen sein. Sie sind nicht gleichmässig dick, sondern an ihrem proximalen Ende dicker, als am Mittelstück. Auch macht an ersterem oftmals eine Anschwellung den Eindruck, als wäre der sich contrahirende Fortsatz in diesem Geschäft plötzlich durch das Fixativ gestört worden. An ihrem distalen Ende sind die Fortsätze meist keulenförmig und dabei oft sanft gebogen (Fig. 12, 13 a, 14, 17 c, 18, 20, 21), manchmal erscheint dieses Ende auch gespalten (Fig. 14, 22 b bei w¹). An dem meist Sförmigen, manchmal wellenlinigen Mittelstück sieht man seltener eine Abzweigung, und wenn dieselbe vorhanden ist,

bleibt sie nur klein (Fig. 21 a bei w). Bei Anwendung starker Immersionslinsen kommt es mir mitunter so vor, als biete sich in den Pseudopodien eine äusserst blasse Längsstreifung dar. Dies würde dafür sprechen, dass die ganze Zwischensubstanz, falls die Pseudopodien davon abstammen, nicht völlig homogen ist. Ballowitz¹⁾ meint sogar, „dass die meisten, wenn nicht alle Bewegungsvorgänge, welche viele Lebensäusserungen der Zelle und ihrer Organe begleiten, soweit sie auf einer vitalen Contraction der Zelle und ihrer Theile beruhen und nicht nur molekulärer oder rein physikalischer Natur sind, an das Vorhandensein einer feinfädigen oder auch „fibrilloiden“ Structur im oder am Zellkörper geknüpft sind“. Flemming²⁾ bemühte sich dagegen vergebens in den „hyalin erscheinenden Säumen und Protoplasma-lappen des Umfangs kriechender Leukocyten“ etwas von einer Structur wahrzunehmen. Ich möchte ausdrücklich bemerken, dass ich die oben genannte Längsstreifung als Ausdruck eines natürlichen Verhaltens mit aller Reserve auffasse. Die Verhältnisse sind so zart, dass ich nicht wage sie durch eine Abbildung wiederzugeben. Bei gelungener Fixirung finde ich die beschriebenen normalen Pseudopodien benachbart liegender Zellen nie mit einander verschmolzen, in den Kreislaufsorganen dürfte es daher während des Lebens wohl ebenso sein³⁾.

1) Ballowitz, Ueber Verbreitung und Bedeutung feinfaseriger Structuren in den Geweben und Gewebs-elementen des thierischen Körpers. Biol. Centralblatt 1889, No. 20 u. 21, S. 668.

2) Flemming, Zellsubstanz etc. S. 48.

3) Es dürfte kaum anzunehmen sein, dass die eigenthümlichen, bisher nicht genügend gewürdigten Formen der normalen Pseudopodien durch das Fixativ hervorgerufene Kunstprodukte sind, wie mir einmal bei der Demonstration meiner Präparate auf dem intern. med. Congress in Berlin eingewendet wurde. Wir schätzen gerade die Osmiumsäure deswegen so hoch, weil sie selbst die zartesten Formen unverändert erhält. Ueberdies müsste es doch seltsam erscheinen, dass auch die übrigen Fixative dieselbe Veränderung hervorrufen. Endlich gelingt es für einen schnellen Arbeiter manchmal, auch ohne Fixirung im Präparate dieselben Formen zu erblicken. Die Beobachtung der Zellen im strömenden Blute ist dagegen bei Acephalen mit Schwierigkeiten verknüpft, worauf schon Cattaneo aufmerksam machte. Es ist selbstverständlich, dass die Leukocyten im strömenden Blute auch ohne Pseudopodien, also als kugelige oder ovale Zellen sich finden, Formen, denen man auch in gut fixirten Präparaten begegnet.

An den aus dem Blute entleerten, nicht fixirten Zellen erblicke ich alle dieselben Verhältnisse, welche die Autoren beschrieben haben. Die Pseudopodien ragen alsdann in Form von Spitzen und Dornen von einzelnen oder vielen Stellen der Zellperipherie aus den Hohlräumen der Spongiosa hervor (Fig. 19 b, 22 c, 25). Oft bildet die contractile Zwischensubstanz blasige und lappige Fortsätze (Fig. 15, 16, 19 b, 22 a b, 23 a, 24 b), wie sie schon Frommann¹⁾ abbildete. Alle diese Gebilde zeigen mehr oder weniger lebhaftere Bewegungen, die sich stundenlang, in der feuchten Kammer tagelang, verfolgen lassen. Dabei treten, wenn die beobachtete Zelle eine Körnerzelle ist, die Körner häufig aus, wie ich dies bei *Mytilus edulis* in der Figur 25 wiederzugeben versucht habe. Sehr interessant sind die Erscheinungen, welche sich darbieten, wenn man einen Tropfen frisch entleerten Herzblutes ohne Fixirung der Elemente auf ein mit Oel (Ricin-, Oliven-, Mandel-Oel, weniger gut eignet sich Vaseline oder Lanolin) bestrichenes Deckglas bringt und im hängenden Tropfen oder bei gut gestütztem Deckglase untersucht. Da giebt es gewaltige Bewegungen. Die Zellen haften an der Oelschicht. Mächtige vorgestülpte Blasen zeigen, ohne zunächst ihren inneren Zusammenhang und den mit dem Zellkörper aufzugeben, eine Art wogende Bewegung (Fig. 23 a). Auch Formen, wie Figur 23 b c sie zeigt, sind zu sehen. Plötzlich schnürt sich ein Theil des Zellenleibes ab (Fig. 23 b), oder es platzt eine blasenartige Ausstülpung und zahlreiche kleine Substanzportionen werden ausgestreut (Fig. 24 a b). Ich möchte derartige Erscheinungen, die auch auf ungeöhlten Deckgläsern zu beobachten sind, mit Löwit²⁾ als Plasmoschise bezeichnen. Auf einen etwaigen Zusammenhang zwischen ihnen und der Blutgerinnung komme ich an einem anderen Orte zurück. Die Bewegungen der stacheligen und dornenförmigen Fortsätze und der kleineren lappigen Ausstülpungen lassen sich im hängenden Tropfen an solchen Zellen am besten verfolgen, die in demselben schwimmen, also nicht an dem Deckglase haften. Bei allen diesen Bewegungen spielen die Reibung in der Flüssigkeit, Oberflächenspannung, Diffusion, Absorption von Flüssigkeit und Gasen und im Falle des Anhaftens eigenthümliche Adhäsions-

1) Frommann, Untersuchung über Structur etc. Taf. III, Fig. 32.

2) Löwit, a. a. O. S. 492.

erscheinungen meiner Ansicht nach keine geringe Rolle. Ich gedenke bei dieser Gelegenheit einer Untersuchung von G. Quincke¹⁾, bei welcher durch allerhand Salzlösungen und andere Flüssigkeiten auf künstlichem Wege ähnliche Erscheinungen hervorgerufen wurden.

Die genannten Bewegungen enden häufig mit einem plötzlichen Zerfall der ganzen Zelle (Fig. 26 a), oft während des mannigfaltigsten Wechsels der verschiedenartig gestalteten Fortsätze. In anderen Fällen geht die Formveränderung der letzteren ganz allmählich vor sich (Fig. 25), ihre Dimensionen werden kleiner und schliesslich kann der Leukocyt kugelig erscheinen, um auch dann über kurz oder lang einem Zerfall entgegenzugehen. Ich möchte hier kurz einige Bemerkungen über die myelintropfenähnlichen Gebilde, welche Apathy und andere Autoren im Blute der Acephalen beschrieben haben, einflechten.

Auch ich habe derartige Gebilde häufig gesehen, aber niemals in schnell und gut fixirten Präparaten, sondern stets nur in solchen, in denen die Leukocyten nicht abgetödtet worden waren (Fig. 23 b, 24 a b, 28). Ich glaube nicht irre zu gehen, wenn ich sie aus dem normalen Blute verbanne und sie für abgelöste Theile der Zwischensubstanz oder für ausgetretene, durch physikalisch-chemische Einflüsse entstandene Vacuolen halte. Wenn das, was ich an dem von Reagentieneinwirkung freien Blute von solchen Dingen sehe, dasselbe ist, was die Autoren erwähnen, und das Aussehen spricht durchaus dafür, so kann ich hinzufügen, dass ich oft Gelegenheit hatte, von den blasigen und lappigen Ausstülpungen contractile Substanzpartikel sich ablösen zu sehen, welche alsbald als opake Kügelchen der verschiedensten Grösse umherschwammen. Auch freie Kerne habe ich im Blute wahrgenommen, ihre Natur lässt sich nicht leicht verkennen, ihr Vorhandensein erklärt sich wohl ebenfalls aus dem Zerfall des Zellenleibes; manchmal sind sie noch von Resten der Zellsubstanz umgeben. Alle die verschiedenen Formen der Ausläufer, welche ohne Anwendung von Fixirungsmitteln an den Zellen wahrgenommen werden, sind meiner Ansicht nach ebenso Bestandtheile der Zwischensubstanz, wie die wahren Pseudopodien. Dafür spricht erstens der Umstand, dass man sie mit Hülfe starker

1) G. Quincke, Ueber Protoplasmabewegung. Biol. Centralblatt. 1888. No. 16, S. 499 ff.

Vergrößerungen aus den Hohlräumen der Spongiosa hervortreten sieht, und zweitens die Thatsache, dass sie bei Färbungen mit denselben Farbstoffen den gleichen Farbenton aufweisen, wie die Fortsätze der fixirten Zellen. Durch welche Veranlassung das Vorstossen der in Rede stehenden Gebilde geschieht, ob dabei ein Druck seitens der Spongiosa mitwirkt, ob die contractile Zwischensubstanz selbst ein solches bewerkstelligt, ob und in welcher Weise die ungewöhnliche Umgebung, Temperatur und Licht dabei eine Rolle spielen, weiss ich vorläufig nicht zu entscheiden, aber normal kann man alle diese Fortsatzbildungen und ihre Bewegungserscheinungen nicht mehr nennen. Was hier über die Leukocyten der Acephalen gesagt wurde, gilt im Allgemeinen auch für viele von mir bereits untersuchte Wirbelthiere, über welche ich eingehender ein anderes Mal zu berichten gedenke¹⁾. Formen, wie sie Lavdowsky²⁾ beschreibt und abbildet, kommen im Blute, falls man dasselbe unter den nöthigen Cautelen untersucht, nicht vor, sie repräsentiren keinen normalen Zustand, sondern werden durch allerhand physikalisch-chemische Einflüsse bedingt.

Cattaneo giebt an, dass die Fortsätze, welche er als Sarkodeausläufer bezeichnet, einmal ausgestreckt, nie mehr zurückgezogen würden. Das Bild, welches eine nicht fixirte, nach mehr oder weniger langer Zeit zur Ruhe gekommene, das heisst in die Kugelform übergegangene Zelle repräsentirt, scheint bei dem ersten Blick gegen diese Annahme zu sprechen. Allein betrachtet man eine solche Zelle genau, so empfängt man den Eindruck, als ob dieselbe in der gesammten Peripherie von einer schmalen, ganz hyalinen Zone umgeben sei. Um ein derartiges Bild zu deuten, braucht man allerdings ein wirkliches Zurückziehen der Fortsätze nicht anzunehmen, sondern es lässt sich auch in der Weise erklären, dass die ausgetretene Zwischensubstanz bei allmählichem Absterben, wobei sie die Eigenschaft der Contractilität mehr und mehr einbüsst, unter den Einflüssen der umgebenden Medien und unter bestimmten physikalischen Verhältnissen zu einer gleichförmigen Masse zusammenfliesst.

1) Hierauf bezügliche Präparate habe ich auf dem X. internationalen med. Congress in der Section für Anatomie demonstrirt.

2) Lavdowsky, a. a. O. S. 67 u. Taf. V, Fig. II, III, IV etc.

Die weiteren spontanen Formveränderungen der Leukocyten, das Zusammenfließen der Fortsätze (Fig. 22b) und die Bildung von Syncytien und Plasmodien sind allgemein bekannt; auch ich erblicke sie so, wie sie von den Autoren, für die Acephalen speciell von Cattaneo, beschrieben worden sind.

Es entsteht die Frage nach der Ursache der Gestaltveränderungen der Leukocyten. Die Beantwortung wird durch den thatsächlichen Befund ermöglicht, dass die Zellen innerhalb der unverletzten Gefäßbahn Formenwechsel zeigen. Wenn das Protoplasma unter normalen Lebensbedingungen fähig ist, Pseudopodien zu entwickeln, so muss die Contractilität eine vitale Eigenschaft desselben sein, es muss also die bewegende Energie in ihm ihren Sitz haben. Anders allerdings gestalten sich die Verhältnisse, wenn wir die Bewegungen der Zellen auf dem Objectträger beobachten. Aus dem Umstande, dass der Formenwechsel alsdann ein ganz anderer ist, dass ferner gleich nach der Entfernung der Zellen aus der Blutbahn an ihnen ein theilweiser Zerfall beobachtet wird, muss geschlossen werden, dass in diesem Falle physikalische Ursachen der Umgebung bei den Formveränderungen eine wesentliche Rolle spielen. Dass die Contractilität eine vitale Eigenschaft des Leukocytenleibes ist, dafür sprechen auch die Versuche von Massart und Bordet¹⁾, welche zeigten, dass im Zustande der Anästhesie die Entwicklung von Pseudopodien unterbleibt, während sie nach Aufhören derselben aufs Neue beginnt.

Ich wende mich jetzt zur Besprechung des Kernes der Leukocyten. Nach Robin²⁾ soll in den weissen Blutkörperchen in ihrem physiologischen Zustande ein Kern nicht vorhanden sein. Durch Einwirkung der verschiedenartigsten Reagentien kann aber Veranlassung zur Entstehung kernartiger Körper gegeben und andererseits ein Verschwinden derselben bewerkstelligt werden. Dass in den lebenden Leukocyten wohl aller Thiere ein wirklicher Kern vorhanden ist, dürfte heute kaum noch zu bezweifeln sein³⁾, doch ist derselbe häufig unsichtbar und tritt

1) Massart et Bordet, Recherches sur l'irritabilité des Leucocytes. Journ. publ. par la Soc. royale des sciences médicales et naturelles de Bruxelles. 1890. Extr. p. 15, 16.

2) Robin, Sur les corpuscules nucléiformes des leucocytes. Journal de l'anatomie et de la physiologie. 1881.

3) Zu vergleichen hierzu Flemming's Zellsubstanz etc. S. 88 ff.

erst bei Anwendung gewisser Reagentien deutlich hervor. Die Leukocyten der Acephalen sind stets kernhaltig. In den meisten Fällen ist der Kern in der Einzahl, seltener in der Zweizahl vorhanden; mehr als zwei Kerne, wie dies in den Blutzellen anderer Thiere nach Flemming¹⁾ vorkommen soll, habe ich nicht auffinden können. In den fixirten Zellen der Acephalen ist auch ohne Beihülfe von Färbungen ein meiner Ansicht nach völlig ausgebildeter Kern zu erkennen, so dass ich von Kernanlagen im Sinne Frommann's, die sich erst unter bestimmten Bedingungen in Kerne umwandeln, nicht reden kann. Gut fixirte Zellen lassen sich durch leichten Druck in schwankende und wälzende Bewegung versetzen, so dass man den Kern von verschiedenen Seiten betrachten kann. Man erkennt alsdann beim Vergleiche vieler Zellen, dass er keinen bestimmten Ort im Zellenleibe einnimmt, sondern dass seine Lage in der einen Zelle mehr central (Fig. 12, 13 b, 18 b, 20 b, 26 d¹ f¹), in einer anderen mehr peripherisch ist (Fig. 11 a b, 13 a, 14, 17, 21, 22). Bei „wandernden“ Leukocyten sah Lavdowsky²⁾ den Kern selten in der Mitte, sondern fast immer im „hinteren“ Theile der Zelle gelegen. Die Bestimmung des Lageverhältnisses des Kernes zu den beiden beschriebenen Zellsubstanzen ist mit erheblichen Schwierigkeiten verbunden. Seine Lageveränderung steht, wie ich zu glauben geneigt bin, mit dem Formenwechsel des gesammten Zellenleibes in Zusammenhang, und zwar scheint sie bedingt zu werden durch Spannungsunterschiede feiner, radiär angeordneter Stränge und Stützfäden (Fig. 13 St.), über deren Ursprung und Beschaffenheit ich nichts Näheres anzugeben wage. Ich befinde mich mit der Ansicht, dass die Bewegungen des Kernes mit denen des Zellenleibes im Zusammenhange stehen, nicht im Einverständnisse mit denjenigen Forschern, welche ihm Eigenbewegungen zuschreiben, gleichgültig, ob diese mit Theilungerscheinungen in Verbindung gebracht werden oder nicht. Zugleich muss der Kern als Ganzes einen bestimmten Grad von Festigkeit besitzen, so dass er seine Form nur sehr wenig verändert, denn ich habe ihn in fixirten Zellen stets in kugelig oder schwach ovaler Gestalt wahrgenom-

1) Flemming, Zellsubstanz etc. S. 89.

2) Lavdowsky, a. a. O. Bd. 96, S. 81.

men. Gestaltsveränderungen, wie sie Arnold¹⁾ an den Kernen von Wanderzellen beschreibt, kommen an den Leukocytenkernen von Acephalen nicht vor. Ob die genannten Stützgebilde nur mit der Kernperipherie, oder auch mit seinem Innern zusammenhängen, und in welcher Beziehung sie zu den Zellsubstanzen stehen, vermag ich nicht zu entscheiden. Es beruht aber nicht auf Täuschung, wenn ich den Kern der Leukocyten in einem besonderen Raum eingebettet liegen sehe (Fig. 19 b) und wenn ich in demselben die Stützfäden erblicke (Fig. 13 a b). Ob dieser Abschnitt immer oder zeitweilig ein abgeschlossener, den Kern beherbergender Hohlraum ist, und in diesem Falle ausser den ihn radiär durchsetzenden Fäden weiter nichts enthält, weiss ich nicht anzugeben.

Es ist annehmbar, dass durch ungewöhnliche Einflüsse, welchen die Leukocyten ausgesetzt sind, die Kernstützen reissen, und der Kern alsdann mit der Zwischensubstanz aus den Spongiosahohlräumen austritt, eine Erscheinung, welche bei nicht fixirten Zellen, wie bereits angegeben, häufig wahrnehmbar ist (Fig. 16). — Pfitzner²⁾ will bei Amphibien in den rothen Blutkörperchen mit nicht mitotischen Kernen eine besondere Abgrenzung des Zellenleibes gegen die „Kernhöhle“ wahrgenommen haben, für welche er den Ausdruck *continuirliche Membran* (geschlossene Haut) gebraucht, den zwischen dieser und der Randschicht des Kernes gelegenen freien Raum fand er aber von Strängen nicht durchsetzt.

Eine weitere Frage ist die nach der Beschaffenheit des Leukocytenkernes. Ich unterscheide in ihm mit aller Deutlichkeit zwei Substanzen. Beide Substanzen lassen sich leicht durch ihr Aussehen unterscheiden: die eine Masse besteht aus balkenförmigen Gebilden, welche in der anderen, mehr gleichförmigen Grundsubstanz eingebettet liegen. Verbindet man mit der Fixirung zugleich die Doppelfärbung mit Methylgrün und Rhodamin, so färbt sich das Balkenwerk dunkelblaugrün bis grün, die Zwischensubstanz roth (Fig. 14). Dieser Thatsache müssen gerade wie im Zel-

1) Arnold, Ueber Theilungsvorgänge an den Wanderzellen etc. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 30. 1887.

2) Pfitzner, Zur morphologischen Bedeutung des Zellkernes. Morphol. Jahrb. 1886. Bd. 11, S. 60, 61.

lenleibe chemische Differenzen zu Grunde liegen. Die Balken besitzen die verschiedenste Form, sie sind bald kürzer, bald länger und mit Biegungen und Knickungen versehen (Fig. 13 u. 30). Es hat den Anschein, als fehle zwischen den einzelnen Balkenabschnitten ein Zusammenhang (Fig. 30b). Bei optischer Einstellung auf den Rand des Kernes erscheint dieser ebenfalls unterbrochen und zwar in der Art, dass die Theilstücke bald einen kleineren, bald einen grösseren Zwischenraum zwischen ihren abgerundeten oder knotigen Enden freilassen, oder sich mit diesen gerade berühren (Fig. 13 u. 30). Ob zwischen den Enden der Theilstücke noch eine zarte fadenartige Verbindung besteht, vermag ich nicht zu entscheiden, auch habe ich keine völlige Sicherheit gewinnen können, ob die radienartig den freien Raum um den Kern durchsetzenden Fäden mit der Zwischensubstanz zusammenhängen und ob letztere homogen ist, oder noch eine streifige oder granulirte Structur, wie es manchmal den Anschein hat, besitzt. Jedenfalls kann ich von einer eigentlichen Netzstructur, wie sie für andere Kerne so oft beschrieben worden ist, nicht reden. Das beschriebene Aussehen des Kernes führt zu der Vermuthung, als besitze er keine zusammenhängende, ihn umhüllende Membran. Leydig ¹⁾ meint, dass die Begrenzung eines Kernes entweder nur durch die Balken bewerkstelligt werde, oder dass eine hautartige Lage sich auf den Enden derselben absetze. In beiden Fällen aber hält er die Peripherie des Kernes für porös. Im Allgemeinen gehen die Ansichten der Autoren über die Begrenzung des Zellkernes sehr auseinander. Die Einen, und unter ihnen namentlich Flemming, schreiben dem Kerne eine geschlossene Membran zu, die Anderen lassen die Begrenzung nur durch die freien Enden des Balkenwerkes zu Stande kommen. Für Leukocyten soll eine Kernmembran nach Lavdowsky ²⁾ gar nicht existiren. Im letzteren Falle würde zwischen dem Kerninneren und der Zellsubstanz ein directer Zusammenhang bestehen können, wie dies thatsächlich von vielen Autoren für die verschiedenartigsten Zellen beschrieben worden ist.

Vielleicht besteht ein gewisser Zusammenhang zwischen dem Vorhandensein einer Kernmembran und dem einer Zell-

1) Leydig, Zelle und Gewebe S. 37.

2) Lavdowsky, a. a. O. Bd. 96, S. 92.

wand in der Weise, dass da, wo die letztere fehlt, auch der Kern hüllenlos bleibt, und dass bei Zellen, welche eine Membran entwickeln, auch die erstere zur Ausbildung gelangt. Wenn wir nach Gründen für einen derartigen Zusammenhang suchen, so würden sich dieselben vielleicht darin finden lassen, dass bei hüllenlosen Zellen, an welchen auf das Lebhafteste Bewegungserscheinungen vor sich gehen können, denen der Kern mehr oder weniger zu folgen gezwungen ist, eine Kernhülle der Gefahr des Zerreißens ausgesetzt sein würde. — Ich bin weit davon entfernt in diesem Sinne eine Hypothese aufzustellen, allein der Gedanke ist nicht ohne Weiteres von der Hand zu weisen. Ob der Kern der Acephalenleukocyten unter bestimmten Verhältnissen und zu bestimmten Zeiten noch weitere Gebilde, wie Körner, Pigmente, Vacuolen etc. einschliesst, darüber kann ich positive Angaben zur Zeit nicht machen. Das Einzige, was ich stets in dem Balkenwerke wahrnehme, sind stark lichtbrechende, kugelige Einlagerungen (Fig. 13b bei n, Fig. 30n), in der Ein- oder Mehrzahl vorhanden, welche ich als Nucleolen deute, an denen ich eine besondere Structur aber nicht zu erkennen vermag, und über deren Herkunft und Bedeutung, sowie über die Frage, ob sie selbständige Gebilde, oder vielleicht die kugelig und knotig verdickten Enden der einzelnen Theilstücke des Balkenwerkes sind, ich mich jeder Aeusserung enthalte ¹⁾.

Bis in die neuere Zeit wurden hinsichtlich der Kerntheilung mitotische Prozesse, nachdem solche schon längst für die meisten anderen Zellen bekannt geworden waren, in amöboiden Zellen nicht wahrgenommen, bald aber häuften sich dann die hierauf bezüglichen Angaben. Von Peremeschko ²⁾, Flemming ³⁾, Kultschitzky ⁴⁾, Lavdowsky ⁵⁾, J. Arnold ⁶⁾ und

1) Die Literatur und die verschiedenen Ansichten der Autoren finden sich übersichtlich besprochen bei Korschelt a. a. O. S. 108 ff.

2) Peremeschko, Arch. f. mikr. Anat. Bd. 17, S. 170—171.

3) Flemming, Studien über die Regeneration der Gewebe. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 24. 1885. Ganz neuerdings hat derselbe Autor über Theilung der Leukocyten auf dem X. internat. med. Congress in Berlin berichtet.

4) Kultschitzky, Centralblatt für die med. Wiss. 1885. 5. Jan., und Archives slaves de Biol. T. IV, fasc. 2, S. 230.

5) Lavdowsky, a. a. O. Bd. 96, S. 89, 90.

6) J. Arnold, Ueber Theilungsvorgänge an den Wanderzellen

Anderen ist mitotische Theilung in Leukocyten beobachtet worden. „J. Arnold kommt zu dem Schlusse, dass Wanderzellen, farblose Blutzellen, Lymphzellen und die entsprechenden Zellformen des Knochenmarkes, der Milz und der Lymphdrüsen sich nach dem Typus der Mitose vermehren können, dass aber der stringente Beweis dafür noch nicht erbracht sei, jedenfalls sei es zurückzuweisen, dass diese Zellen nur mitotisch sich theilten“¹⁾.

Ich habe in den Leukocyten der Acephalen, welche dem Herzen lebenskräftiger Thiere entstammten, weder eine directe Theilung oder eine Fragmentirung im Sinne Arnold's²⁾, noch eine mitotische Kerntheilung, wie sie Apathy³⁾ gesehen haben will, wahrzunehmen vermocht.

Zwar habe ich manchmal in diesen Zellen, wie schon im Vorhergehenden angegeben, zwei Kerne, deren Vorkommen auch Cattaneo⁴⁾ beschreibt, beispielsweise bei *Mytilus edulis*, *Solecurtus strig.* und *Pecten*arten gesehen, ohne aber einen Anhaltspunkt dafür zu besitzen, wie dieselben entstanden und ob diese Erscheinung mit einer Zelltheilung in Zusammenhang zu bringen ist. Oftmals erscheinen solche Kerne, welche verschiedene Grösse besitzen können, so nahe aneinander gelagert (Fig. 18a), dass man an einen Zusammenhang beider denken könnte, ähnlich wie dies Flemming⁵⁾ für Leukocytenkerne beschrieben hat. Ob in solchen Fällen wirklich zwei Kerne vorliegen, oder ob man es

etc. Archiv für mikr. Anatomie. 1887. Bd. 30, S. 205 ff., und: Weitere Mittheilungen über Kern- und Zelltheilungen in der Milz, zugleich ein Beitrag zur Kenntniss der von der typischen Mitose abweichenden Kerntheilungsvorgänge. Archiv. f. mikr. Anat. 1888. Bd. 31, S. 547.

1) Zu vergl. Waldeyer, Ueber Karyokinese und ihre Beziehungen zu den Befruchtungsvorgängen. Arch. f. mikr. Anat. 1888. Bd. 32, im Separatabdruck S. 44. In dieser Arbeit befindet sich eine übersichtliche Zusammenstellung des jetzigen Standes der Karyokinese mit umfassender Literaturangabe.

2) Arnold, Beobachtungen über Kerne und Kerntheilungen in den Zellen des Knochenmarkes. Virchow's Arch. Bd. 93, S. 32.

3) Apathy, a. a. O.

4) Cattano, Boll. scientif. 1889. No. 1, S. 11. Hier wird angegeben, dass der Kern in Theilung begriffen sei, welcher Art aber dieselbe ist, geht aus den Angaben nicht hervor.

5) Flemming, Studien über Regeneration. S. 80, 81.

mit einem „polymorphen“ Kern¹⁾ zu thun hat, lasse ich dahingestellt.

Da ich bei einer grossen Anzahl von Lamellibranchiaten mit besonderer Aufmerksamkeit nach Theilungsvorgängen der Leukocyten suchte, jedoch stets mit negativem Resultat, so möchte ich die Vermuthung aussprechen, dass für gewöhnlich eine Zelltheilung im Blute der Thiere nicht nachzuweisen ist, ohne aber die Möglichkeit einer solchen zu bestreiten und ohne die Angaben Apathy's und Cattaneo's in Zweifel zu ziehen²⁾.

In dem nachfolgenden Abschnitte gebe ich einige specielle Mittheilungen über das Blut der von mir untersuchten Acephalen.

1) Zu vergl. Paulsen, Zellvermehrung und ihre Begleiterscheinungen in hyperplastischen Lymphdrüsen. Arch. f. mikrosk. Anatomie. 1885. S. 349.

2) Als das Manuskript dieser Arbeit bereits druckfertig vorlag, es wurde der verehrl. Red. am 25. Aug. 1890 eingereicht, machte ich behufs Demonstration der normalen Gestalt der Leukocyten an einem Exemplar einer Anodonta die Herzpunktur. Durch Zufall wählte ich ein Thier, an welchem eine solche, wie ich an dem Loch in dem Schallenschloss bemerkte, bereits einige Tage vorher schon eininal ausgeführt war. Als ich die mit OsO₄ fixirten Leukocyten betrachtete, fiel mir auf, dass in vielen von ihnen der Kern eigenthümlich verändert aussah, dass in den Zellen relativ häufig zwei Kerne zu finden, und dass Zellen vorhanden waren, die von dem gewöhnlichen Verhalten durchaus abwichen. Sie waren kleiner, oval bis kugelig, besaßen keine Pseudopodien; ihr Kern war ganz diaphan und entbehrte der sonst so charakteristischen Balken, enthielt aber grössere und kleinere kugelige oder unregelmässig klumpige Gebilde. Ob wir es hier mit Theilungserscheinungen, und wenn, ob mit Amitose oder Mitose zu thun haben, bleibt aufzuklären. Ich beschränke mich hier auf diese kurze Bemerkung. Die Sache erfordert eine genaue Prüfung, die sich ja leicht bewerkstelligen lässt, indem man absichtlich in verschiedenen Zeitintervallen, soweit die Thiere es vertragen, die Herzpunktur wiederholt. Sollten Theilungserscheinungen vorliegen, so würden wir wohl vor der interessanten Thatsache stehen, dass, falls die Thiere die Operation überstehen, die Leukocyten sich an der Gewebsregeneration betheiligen und sich bei diesem Geschäft auf dem Wege der Amitose oder Mitose vermehren, ein Umstand, auf dessen Möglichkeit von Flemming (Arch. f. mikr. Anat. 1885. Bd. 24, S. 51) für andere Zellen bereits hingewiesen wurde. Dann würde auch die Vermuthung Wagner's, dass sich die Leukocyten an plastischen Prozessen betheiligen, bestätigt.

VI. Besondere Bemerkungen über das Blut der untersuchten Acephalen.

I. Siphoniata.

1. *Pholas dactylus* (Neapel). Das Blut zeigt kein Spectrum¹⁾ und besitzt als zellige Elemente nur Leukocyten. Dieselben messen durchschnittlich 12 μ , der Kern 4 μ .

2. *Teredo navalis* (Ostsee: Pfahlwerk in der Travemünder Bucht). Das Blut zeigt kein Spectrum. Unter 12 untersuchten Thieren waren drei, bei denen die Leukocyten fast ausschliesslich als Körnerzellen erschienen, ihre Grösse schwankte beträchtlich.

3. *Thracia papyracea* (Neapel). Das Blut zeigt kein Spectrum, der Durchmesser der farblosen Blutzellen beträgt durchschnittlich 8 μ .

4. *Lyonsia corruscans* (Neapel). Blut gewöhnlich. Der Durchmesser der farblosen Zellen beträgt 5 μ , der des Kernes 2 μ .

5. *Mya arenaria* (Sandgrund im Aussenhafen der Travemünder Bucht). Das Blut hat die gewöhnlichen Eigenschaften. Die farblosen Blutzellen messen bis 15 μ . Nach Behandlung mit Osmiumsäure oder Goldchlorid war ein Raum um den Kern sehr deutlich wahrzunehmen (Fig. 13b).

6. *Corbula gibba* (Neapel). Die amöboiden Zellen des die gewöhnlichen Eigenschaften zeigenden Blutes messen durchschnittlich 9 bis 11 μ .

7. *Poromya granulata* (Neapel). Durch die dünne und durchsichtige Schale scheint das gefärbte Thier durch. Das von acht Exemplaren aus dem Herzen durch Schalenstich entnommene Blut zeigt deutlich das beschriebene Spectrum. Ausser den gewöhnlichen Leukocyten, welche durchschnittlich 10 μ messen, finden sich noch gefärbte kugelige Zellen mit schwach gelbem Plasma und braunrothen Pigmentkörnern (Fig. 3), deren Durchmesser 10 μ beträgt.

1) Wenn ich in diesem Abschnitte von einem Spectrum rede, ist stets dasjenige gemeint, welches im IV. Abschnitte beschrieben wurde.

8. *Solen vagina* und *siliqua* (Neapel). Das mit den gewöhnlichen Eigenschaften ausgerüstete Blut enthält nur farblose Elemente, welche durchschnittlich 8 bis 11 μ messen.

9. *Solen legumen* (Neapel). Es ist eine der Muscheln, in deren Blut Ray-Lankester mit dem Mikrospectroskop Hämoglobin nachwies. Die Organe des Thieres erscheinen roth. Das durch Herzstich gewonnene Blut giebt die beschriebenen Absorptionsstreifen im Spectrum und enthält ausser den Leukocyten, welche das gewöhnliche Verhalten zeigen, gefärbte, ovale, scheibenförmige Zellen (Fig. VI a b c d), welche schon Ray-Lankester in Fig. IV a b c im normalen Zustande und in Fig. V a b c nach Einwirkung von Essigsäure zeichnete. Was es für eine Bewandniss mit den excentrisch gelegenen Flecken hat, welche nach Behandlung mit Magenta in den gefärbten Zellen auftreten, weiss ich nicht auszusagen. Mit den von mir angewandten Färbungsmethoden habe ich etwas Aehnliches nicht gesehen. Ray-Lankester ist der Ansicht, dass ihr Erscheinen entweder einem Zersetzungsprodukt des Hämoglobin, oder einem nothwendigen Begleiter desselben zuzuschreiben ist. — Die lange Axe der gefärbten Elemente des frisch dem Herzen entnommenen Blutes finde ich zu 17 μ , die kurze zu 12 μ . Nach Einwirkung starker Essigsäure tritt eine Schrumpfung auf 11 und 9 μ ein und ein 3,7 μ messender kugelig Kern wird deutlich. Die Zahl der gefärbten Blutzellen überwiegt die der Leukocyten bedeutend. Mit Hülfe des bekannten Schüttelmischers habe ich ihre Anzahl annähernd zu 103 Tausend in 1 cmm bestimmt. Aus dem Blute lassen sich mit Eisessig und Kochsalz die Teichmann'schen Krystalle erhalten.

10. *Solecurtus strigillatus* (Neapel). Das Blut giebt kein Spectrum, die amöboiden Zellen zeigen das gewöhnliche Verhalten, ihre Grösse beträgt 17 bis 22 μ (Fig. 21).

11. *Tellina planata* (Neapel). Das mit dem Spectroskop untersuchte Blut giebt auf das Deutlichste die beschriebenen Absorptionsstreifen. Die farbigen Blutzellen (Fig. 10) sind mehr oder weniger kugelige Gebilde und messen 10 μ . Der Kern, den ich auf Wasserzusatz häufig austreten sah, ist 5 μ gross. Bei Behandlung des Blutes mit Eisessig und Kochsalz erhielt ich die Teichmann'schen Krystalle. Die Anzahl der farbigen Elemente schätze ich annähernd auf 160 Tausend in 1 cmm. Ob Tellina

radiata, welche Cattaneo untersuchte, farbige Blutzellen führt, wird von diesem Autor nicht angegeben. Seine Figur 20 zeigt eine gewisse Aehnlichkeit mit den rothen Blutzellen von *T. planata*. Die Leukocyten messen 9 bis 11 μ . Als eigenthümliche Erscheinung muss ich hervorheben, dass unter 16 untersuchten Exemplaren eines mit farblosem Blut war, doch sind mir später Zweifel aufgestiegen, ob dieses derselben Species angehörte.

12. 13. 14. Bei *Tellina exigua*, *donacina* (Neapel) und *baltica* (Ostsee: Travemünder Bucht) habe ich vom Blute weder ein Spectrum erhalten, noch darin farbige Zellen auffinden können. Die Leukocyten messen 8 bis 11 μ , ihr Kern 3 bis 4 μ . Im Herzblute von *Tellina baltica* fand ich kleine farblose Krystalle von verschiedener Form (Fig. 29).

15. *Psammobia vespertina* (Neapel). Vom Blute erhielt ich kein Spectrum, es finden sich darin die gewöhnlichen Zellen mit 9 bis 11 μ im Durchmesser.

16. *Capsa fragilis* (Neapel). Das Blut giebt das charakteristische Spectrum. Die farbigen Blutkörperchen (Fig. 8) enthalten den rothgelben Farbstoff nur in wenigen Körnern, ihr Durchmesser beträgt 10 μ , der des Kernes 4 μ . Kalilauge lässt die farbigen Elemente zunächst aufquellen, dann zerfällt die ganze Zelle in eine feinkörnige gelbrothe Masse. Pikrokarmine macht den Kern deutlich, er erscheint meist kugelig, manchmal oval oder stäbchenförmig. In einzelnen Fällen hatte es den Anschein, als ob die Zelle zwei dicht aneinander gelagerte Kerne beherberge. Die Leukocyten zeigen das gewöhnliche Verhalten.

17. 18. Im Blute von *Donax politus* und *trunculus* (Neapel) nehme ich kein Spectrum wahr. Die Grösse der farblosen Zellen beträgt 6 bis 9 μ .

19. 20. *Mactra stultorum* und *helvacea* (Neapel). Im Blute habe ich kein Spectrum wahrgenommen; die Grösse der farblosen Zellen beträgt 9 bis 11 μ . Ich sah an ein und derselben Zelle zweimal Substanzportionen sich ablösen, welche sich als myelintropfenähnliche Gebilde von 3 bis 4 μ darstellten.

21. 22. *Venus gallina* und *verrucosa* (Neapel). Vom Blute war ein Spectrum nicht zu sehen. Farblose Zellen gewöhnlich, 16 bis 18 μ .

23. *Tapes geographica* (Neapel). Wie *Venus*.

24. 25. *Cytherea chione* und *rudis* (Neapel). Die Opa-

lescenz des Blutes erschien mir auffallend stark. Kein Spectrum. Die farblosen Zellen messen durchschnittlich 11μ (Fig. 20a).

26. *Artemis exoleta* (Neapel). Kein Spectrum. Unter den Leukocyten waren namentlich Körnerzellen in reichlicher Menge vertreten. Durchmesser der Zellen 10 bis 13μ .

27. *Circe minima* (Neapel). Aus Mangel an Untersuchungsmaterial konnte ich zu einem sicheren Resultate über die Eigenschaften des Blutes nicht gelangen.

28. *Cyclas cornea* (Rhein-Rhone-Kanal). Das Blut zeigt die gewöhnlichen Eigenschaften. Die Zellen messen durchschnittlich 10μ .

29. *Astarte fusca* (Neapel). Aus Mangel an Untersuchungsmaterial konnte ich ein sicheres Resultat nicht erhalten. Das Blut erscheint schwach gelblich. Spectrum unsicher, in einigen Blutzellen glaube ich gelbrothes Pigment wahrgenommen zu haben.

30. *Cardita aculeata* (Neapel). Das Blut ist hell weingelb und giebt ein schwaches Spectrum. Die farbigen kugeligen Zellen erscheinen diffus gelbroth, enthalten ebenso gefärbte Körner (Fig. 4) und messen 10μ . Die Grösse ihres Kernes, der mit Pikrokarmin distinct hervortritt, beträgt 4μ . Farblose Zellen 11 bis 13μ .

31. *Lucinia spinifera* (Neapel). Kein Spectrum. Unter den Leukocyten zahlreiche Körnerzellen. Grösse 12 bis 13μ .

32. *Galeomma Turtoni* (Neapel). Kein Spectrum. Leukocyten 8 bis 11μ .

33. *Solemya togata* (Neapel). Wie *Galeomma*.

34. *Cardium tuberculatum* (Neapel) und *edule* (Ostsee: Travemünder Bucht). Kein Spectrum, Leukocyten 10 bis 12μ . Nicht fixirte Zellen s. Fig. 16.

II. Asiphoniata.

35. *Unio pictorum* (Rhein-Rhone-Kanal). Das Blut ändert im Spectrum nichts und führt nur amöboide Zellen, deren Grösse 10 bis 15μ beträgt, Kern 4 bis 5μ (Fig. 12, 18).

36. *Anodonta cellensis* (Rhein-Rhone-Kanal). Wie *Unio*. (Fig. 13a, 14, 17c, 19, 23, 24).

37. *Area tetragona* (Neapel). Das rothgelbe Blut giebt die charakteristischen Absorptionsstreifen. Die farbigen Blutzellen (Fig. 7) sind grosse ovale Scheiben, der lange Durchmesser beträgt 20μ , der kurze 11μ ; die Dicke der Zelle, wenn dieselbe

auf der Kante liegt (Fig. 7 c), erreicht $5\ \mu$. Der Farbstoff scheint den Zellenleib gleichmässig zu durchtränken, so dass derselbe grünlichgelb bis olivenfarbig aussieht. Der kugelige Kern misst $5\ \mu$ und ist ohne Anwendung von Reagentien deutlich sichtbar. Mit Jodjodkaliumlösung tritt die Zellmembran deutlich hervor, der Zellenleib färbt sich gelbbraun und der Kern dunkelbraun. Essigsäure ruft in der Zellsubstanz eine Körnelung hervor, auch wird der Kern dadurch scharf contourirt und erscheint von einem farblosen Hofe umgeben (Fig. 7 d). Die Leukocyten (Fig. 26), welche in der Minderzahl vorhanden sind, zeigen das gewöhnliche Verhalten, ihre Grösse beträgt 14 bis $20\ \mu$.

38. *Area Noae* (Neapel). Das Blut ist schwächer gefärbt, als bei der vorhergehenden Art und die Absorptionsstreifen im Spectrum erscheinen weniger scharf. Die pigmentführenden Kugelzellen (Fig. 5) sind in geringerer Zahl vorhanden und verhältnissmässig klein (6 bis $7\ \mu$). Der Farbstoff ist röthlichbraun und in Körnern abgelagert. Der Kern misst 2 bis $3\ \mu$. Die farblosen Zellen zeigen das gewöhnliche Verhalten und messen 7 bis $9\ \mu$.

39. *Pectunculus glyceimeris* (Neapel). Das rothe Blut lässt die charakteristischen Absorptionsstreifen auf das Deutlichste erkennen und liefert bei der bekannten Behandlung braunrothe Teichmann'sche Krystalle (Fig. 1). Die farbigen Blutzellen (Fig. 9) präsentiren sich in den seltsamsten Formen, wie ich dies im allgemeinen Theil beschrieben habe; ihre Anzahl berechnete ich zu ungefähr 90 Tausend für den Kubikmillimeter. Der gelbrothe Farbstoff färbt den ganzen Zellenleib diffus und ist ausserdem noch in mehr oder weniger zahlreichen Körnern vorhanden. Der Zelldurchmesser beträgt 13 bis $20\ \mu$, der Kern $5\ \mu$. Der Kern ist in der Form sehr variabel, häufig sieht man einen grösseren und einen kleineren Kern, oder zwei gleich grosse Kerne, ähnlich wie bei *Capsa fragilis* (Fig. 8 g), dicht aneinander gelagert, und nur der grössere führt alsdann 1 bis 2 besonders deutliche Nucleoli. Die Leukocyten, unter denen reichliche Körnerzellen, messen durchschnittlich $10\ \mu$, ihr Kern misst $4\ \mu$. Im frisch entleerten Herzblute von *Pectunculus* traf ich mehrfach einen eigenthümlichen Flagellaten, dessen Aussehen ich in Figur 27 wiederzugeben versuchte.

40. *Nucula nucleus* (Neapel). Kein Spectrum. Von geformten

Elementen sind nur amöboide Zellen vorhanden, welche das gewöhnliche Verhalten zeigen. Ihre Grösse beträgt 10 bis 12 μ .

41. *Mytilus edulis* (Ostsee: Travemünder Bucht). Das Blut giebt keine Absorptionsstreifen. Die meisten der 10 bis 13 μ grossen amöboiden Zellen sind mit zahlreichen gelblichgrünen bis grasgrünen Körnern angefüllt, namentlich im Blute solcher Thiere, welche sich an Pfählen angesponnen hatten. Bei den Bewegungen der nicht fixirten Zellen werden diese Körner häufig aus dem Zellenleibe ausgestossen; in mehreren Fällen habe ich auch den 4 μ grossen Kern austreten sehen. Derartige lebhaft grün gefärbte Inhaltskörper der Leukocyten habe ich ausser bei *Mytilus* nur noch einige Male bei *Ostrea* angetroffen. Aehnliches ist von Ryder für *Ostrea* beschrieben worden. Die während 1 $\frac{1}{2}$ Stunden verfolgten Bewegungserscheinungen der nicht fixirten Leukocyten habe ich in Figur 25 wiedergegeben.

42. *Modiola adriatica* und *barbata* (Neapel). Kein Spectrum, Leukocyten gewöhnlich, 10 bis 12 μ im Durchmesser (Fig. 17 a).

43. *Lithodomus dactylus* (Neapel). Wie *Modiola*.

44. *Dreyssena polymorpha* (Rhein-Rhone-Kanal). Wie *Modiola*. Leukocyten 8 bis 11 μ .

45. *Avicula hirundo* (Neapel). Das Blut giebt keine Absorptionsstreifen, die Grösse der amöboiden Zellen beträgt 12 bis 14 μ (Fig. 15 a b).

46. *Pinna nobilis*, die in Neapel schwer zu beschaffen ist, gelangte einen Tag vor meiner Abreise in meine Hände. Ich konnte nur noch feststellen, dass das Blut keine Absorptionsstreifen aufweist.

47. *Pecten varius* (Neapel). Absorptionsstreifen sind im Blute nicht wahrzunehmen. Die Blutkörperchen zeigen das gewöhnliche Verhalten und ihre Grösse beträgt 11 bis 14 μ . Im Herzblute finden sich allerhand Krystalle (Fig. 28), dieselben zeigen langgestreckte oder vieleckige Form und brechen das Licht doppelt. Die ersteren erscheinen bei bestimmter Einstellung oft röhrenartig und legen sich häufig mit ihrer Längsseite aneinander. Alle Krystalle sind farblos und zerfallen bei Säurezusatz unter Aufbrausen¹⁾.

48. 49. 50. *Pecten Jacobaeus*, *opercularis* und *textae* (Neapel). Wie *Pecten varius*, doch habe ich im Blute keine Krystalle angetroffen.

1) Ich lasse es dahin gestellt, ob solche Krystallbildungen im strömenden Blute vorkommen, oder sich erst nach der Entleerung bilden.

51. 52. 53. *Lima hians*, *inflata* und *squamosa* (Neapel). Im Blute dieser Thiere habe ich Absorptionsstreifen nicht finden können, auch nicht bei *L. inflata*, welche namentlich an den Mantelfäden lebhaft roth gefärbt erscheint. Die Grösse der Leukocyten, von denen bei *L. squamosa* die Körnerzellen an Zahl überwiegen, beträgt 8 bis 12 μ .

54. *Ostrea edulis* (Nordsee: Wattenmeer bei Wyk auf Föhr). Kein Spectrum. Die Leukocyten enthalten häufig grasgrüne Körner-einlagerungen, über deren Natur ich keine sichere Angaben machen kann. Ihre Grösse beträgt 9 bis 13 μ , der Kern 3 bis 4 μ .

55. *Anomia ephibbium*. Kein Spectrum, Leukocyten gewöhnlich, Grösse 9 bis 11 μ .

VII. Allgemeine Bemerkungen über den Formenwechsel von Leukocyten.

Ich bin weit davon entfernt, den nicht fixirten, mannigfaltigen Formenwechsel zeigenden Leukocyten alles Leben abzusprechen, aber ich glaube, dass man bei der Entscheidung der Frage, was bei diesem Formenwechsel etwa vorhandenen Lebensäusserungen der contractilen Materie zuzuschreiben ist, was dagegen physikalisch-chemischen Erscheinungen, welche an und in einer Substanz von der Beschaffenheit des Protoplasmas in Bezug auf ihre Umgebung sich abspielen, nicht vorsichtig genug zu Werke gehen kann.

Ein grosser Theil dessen, was als Wanderung von Leukocyten auf Deckgläsern und Objectträgern beschrieben, was als Bewegung an Holundermarkscheibchen gedeutet worden ist, welche eine Zeit lang im Lymphsacke des Frosches verweilten und dann in der feuchten Kammer unter Beihülfe einer „physiologischen Chlornatriumlösung“, oder irgend einer anderen Substanz untersucht wurden, muss ohne Zweifel den wechsellvollen und mannigfaltigen, aber rein physikalisch-chemischen Erscheinungen der Adhäsion, Diffusion und Absorption von Gasen und Flüssigkeiten zugeschrieben werden. Einwurfsfreie Beobachtungsmethoden, die an den Zellen innerhalb der Blutbahn ausgeübt werden, und exacte Fixirung beweisen, dass es hinsichtlich der Form- und Bewegungsverhältnisse der amöboiden Zellen im Organismus während der vollen Entfaltung aller Lebensprocesse ganz anders

hergeht als unter künstlichen Bedingungen und unter dem Mikroskope. Wie ärmlich sind doch unsere technischen Hilfsmittel: heizbare Objecttische, feuchte Kammern, Reagentien von der Zusammensetzung des Blutserums, dass sie nicht einmal im Stande sind uns ohne Abtödtung der Zellen die normale Gestalt, geschweige denn die dadurch bedingten ursprünglichen Bewegungen vorzuführen.

Man spricht von einer physiologischen und pathologischen Wanderung und Auswanderung der weissen Blutkörperchen und die Literatur über derartige Beobachtungen ist zu einer enormen Höhe angeschwollen. Beide Vorgänge werden als Lebensprozesse gedeutet, Lebensprozesse, bei denen es zu einer staunenswerthen Kraftentwicklung kommen soll ¹⁾. Berücksichtigt man aber den Umstand, dass die Formveränderungen der amöboiden Zellen innerhalb der Gefässbahn, wie die angeführten Methoden uns lehren, in bestimmten und verhältnissmässig engen Grenzen bleiben und ganz anderer Art sind als diejenigen, welche man unter dem Mikroskope beobachtet, so dürfte es geboten erscheinen, die sogenannten Wanderungen der Leukoocyten aufs Neue zu prüfen. Ein Satz, wie Lavdowsky ²⁾ ihn aufstellt: „Die Leukoocyten können im Innern der Gefässe ganz so wandern oder kriechen, wie ausserhalb derselben“ ermangelt vorläufig eines einwurfsfreien Beweises. Dass das Umgekehrte nicht der Fall ist, geht zunächst für die von mir untersuchten Wirbellosen aus den gegebenen Mittheilungen mit Sicherheit hervor. Unter solchen Gesichtspunkten dürfte die bisherige Lehre vom Phagoeytismus einer genauen Revision und insofern einer Einschränkung bedürfen, als von einer Beobachtung desselben auf dem Objectträger mit Hülfe der bisher üblichen Methoden nicht die Rede sein kann ³⁾. Das Nämliche gilt auch für Versuche über intracelluläre Verdauung, falls dieselben an Zellen angestellt werden, welche den Einflüssen einer ungewohnten Umgebung ausgesetzt sind.

Ja, meine Bedenken gehen noch weiter. Ich bezweifle natürlich nicht, dass innerhalb des Organismus amöboide Zellen

1) Lavdowsky, a. a. O. die betreffenden Beschreibungen und Abbildungen.

2) Lavdowsky, a. a. O. Bd. 97, S. 188.

3) Dieselben Ansichten spricht Cattaneo a. a. O. aus.

fremdartige Elemente irgendwelcher Art aufzunehmen vermögen, aber ich vermisste in den hierüber existirenden Untersuchungen einen unanfechtbaren Beweis einerseits dafür, dass die aufnehmenden Zellen völlig ungeschädigt sind, andererseits dafür, dass, wenn die Eindringlinge beispielsweise lebende Mikroorganismen sind, diese nicht schon vor ihrer Einverleibung in die Phagoocyten bereits durch die Gewebsflüssigkeiten auf physikalische oder chemische Weise abgetödtet oder doch erheblich geschädigt wurden.

Bei eigenen Beobachtungen über die Aufnahme feinvertheilter Substanzen durch die amöboiden Blutzellen der Acephalen habe ich aus hinreichend, betonten Gründen natürlich von Objectträgerversuchen Abstand genommen. Ich liess die frisch gefangenen Thiere unter möglichst normalen Verhältnissen im Wasser, setzte diesem aber fein vertheilte Substanzen, wie Carmin-, Kohlen-, Kreide- etc. Pulver zu, in der Hoffnung, dass dasselbe auf irgend einem Wege in das Blut dringen würde. Da dies nicht geschah, so injicirte ich die in Wasser suspendirten Substanzen durch Einstich in den Fuss und schritt in verschiedenen Zeitabschnitten zur Untersuchung des Blutes mittels Herzpunctur und schneller Fixirung der zelligen Elemente. Ich hoffte bei der mikroskopischen Untersuchung die langen Pseudopodien und das Innere der Zellen mit Carmin etc. beladen zu finden und auf diese Weise ein instructives Bild über die Aufnahme der genannten Substanzen zu erhalten. In der That fand ich dieselben in dem Zellenleibe abgelagert; die Zelle selbst aber in ihrer Form total verändert. Von den langen normalen Pseudopodien war nichts mehr zu sehen, sondern entweder erschienen die Fortsätze in der Art, wie man sie an nicht fixirten Objecten erblickt, oder die Zellen waren völlig kugelig und die Zellsubstanz zeigte allerhand Zerklüftungen. Ich legte mir die Frage vor, ob diese Umwandlungen die Folge der Substanzaufnahme seien, oder ob vielleicht, ganz abgesehen von einer aktiven Aufnahme und von einem durch physikalisch-chemische Bedingungen bewerkstelligten Eindringen der Fremdkörper in den Zellenleib, das bei der Injection in die Gefässbahn eingedrungene Wasser die Veränderung der Zellen bewerkstelligt habe, oder ob beide, die Fremdkörper und das Wasser, dieselbe hervorgebracht haben könnten. Hinsichtlich der Wirkung der Fremdkörper vermag ich eine sichere Entscheidung nicht zu geben, dass aber das eingedrungene Wasser in besagter Weise wirksam

ist, dafür spricht folgender Befund: Man braucht das Thier nur durch Einstich mit Wasser zu injiciren, oder ihm irgend eine mit Substanzverlust verbundene Wunde ¹⁾ beizubringen, in welche Wasser über kurz oder lang eindringen kann, um alsdann bei der unter den nöthigen Cautelen vorgenommenen Herzpunktur die Leukocyten in derselben Weise verändert zu finden; sie präsentiren sich auch in diesem Falle entweder als kugelig aufgequollene, oder als verschieden gestaltete, mit den bekannten stacheligen und lappigen Ausstülpungen versehene Gebilde.

VIII. Kurze Bemerkungen über das Gefässsystem der Acephalen.

Es ist hier wohl der Ort auf die Frage nach der Wasseraufnahme der Mollusken, über welche ich schon seit längerer Zeit Stillschweigen bewahrt habe, mit einigen Worten einzugehen. Nachdem ich vor Jahren, angeregt durch die Untersuchungen Kollmann's ²⁾, das Gefässsystem der Najaden und Mytiliden untersuchte, kam ich zu der Ansicht, dass bei diesen Thieren eine directe Wasseraufnahme in das Blut durch Oeffnungen auf der Fusskante, welche ich Pori aquiferi nannte, vermittelt würde, wodurch ich dann auch das enorme Schwellungsvermögen der Thiere erklärte. Meine Mittheilungen riefen alsbald eine Fluth von anderen Arbeiten hervor, welche, abgesehen von einigen wenigen, alle zu demselben Resultate kamen, dass eine directe Wasseraufnahme in das Blut bei den Acephalen nicht vorkomme, und dass die von mir beschriebenen Pori aquiferi theils zufällige Zerreibungen, theils Ausführungsöffnungen von Drüsen seien. Es erscheint überflüssig, die gesammte Literatur, die seit meinen ersten Mittheilungen über den Gegenstand erschien, hier besonders aufzuführen, da sie in betheiligten Kreisen zur Genüge bekannt ist. — Während meiner Studien über das Blut der Acephalen wurde es mir von Tag zu

1) Es würde festzustellen gewiss ganz interessant sein, inwieweit die Thiere kleinere oder grössere Wunden überstehen, und ob und in welcher Weise die Leukocyten sich bei der Regeneration betheiligen. Eine einmalige Herzpunktur scheint das Leben der Thiere nicht zu gefährden.

2) Kollmann, Der Kreislauf des Blutes bei den Lamellibranchiaten etc. Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 26, S. 96 ff.

Tag unwahrscheinlicher, dass bei denselben eine directe Wasserzufuhr zum Blute stattfindet. Ich lernte die äusserst empfindlichen Eigenschaften der Leukocyten, ihr Verhalten gegen Wasser und Kochsalzlösung kennen, ich fand bei vielen Arten hämoglobinartiges Pigment an besondere zellige Elemente gebunden, das Alles, im Verein mit den gegentheiligen Angaben der Autoren liess mich in meinen Ansichten immer schwankender werden. Als ich endlich erkannte, dass das, durch eine dem Thiere beigebrachte Wunde, in das Blut eindringende Wasser im höchsten Grade die normale Beschaffenheit der amöboiden Zellen und der farbigen Elemente, wo solche vorhanden, beeinträchtigt, stand es bei mir fest, dass eine permanente oder zeitweilige direkte Wasseraufnahme in das Blut eine physiologische Unmöglichkeit sei. — Es musste daher mein Bestreben sein, mich durch erneuerte anatomische Untersuchung selbst davon zu überzeugen, dass die von mir als Pori aquiferi beschriebenen Oeffnungen, wenn überhaupt als natürliche Oeffnungen existirend, eine Communication des umgebenden Mediums mit dem Blute nicht vermitteln. Während meines Aufenthaltes in Neapel hatte ich Gelegenheit, mit Schiemenz öfters über den in Rede stehenden Gegenstand zu sprechen und auch dessen Präparate von Natica zu studiren, für welche er bekanntlich ein vom Kreislaufapparat gesondertes Wassergefässsystem beschrieb. Ich sammelte in Neapel manches Material, welches zum Theil nach den Angaben von Schiemenz und mit den von ihm verwendeten Massen injicirt wurde. Ich habe seitdem einen Theil dieses Materiales, namentlich Cardium, welches auf seinem Fusse eine sehr eigenthümliche Spalte trägt, nachuntersucht, bin damit aber noch nicht zum Abschluss gelangt. Dagegen habe ich mich nach Anfertigung zahlreicher Schnittserien durch den Fuss der Najaden selbst endlich davon überzeugt, dass die speciell für Anodonta von mir beschriebenen Spalten durch irgend welche Umstände hervorgebrachte zufällige Zerreibungen sein müssen, wobei es mir allerdings noch bis auf den heutigen Tag räthselhaft geblieben ist, warum dieselben gewöhnlich an derselben Stelle auftraten. Ich habe viele Mittel versucht, das Thier behufs der vortheilhaftesten Untersuchung so schnell abzutöden, oder doch zu lähmen, dass es seinen Fuss nicht mehr in so heftige Contractionen zu versetzen vermag, wie dies für gewöhnlich bei der geringsten

Manipulation, welche man mit ihm vornimmt, geschieht. Seitdem ich bei meinen Untersuchungen über das Blut in der Punctur des Herzens durch das Schalenschloss einige Fertigkeit erlangt hatte, verfiel ich auf den Gedanken, den Thieren auf diese Weise lähmende Nerven- und Muskelgifte beizubringen, um Contractionen, wenn auch nicht ganz zu beseitigen, doch möglichst einzuschränken. Ich habe mich zu diesem Zwecke des Curare, allerdings mit wechselndem Erfolge, bedient, auch habe ich versucht, die Contractionen durch Einlegen der Thiere in Lösungen von Chloralhydrat abzuschwächen.

Nach meinen Controluntersuchungen bin ich jetzt zur Ueberzeugung gelangt, dass eine directe Wasseraufnahme in das Blut durch Oeffnungen auf der Fusskante bei den Najaden nicht vor sich geht. Durch die Erkennung der Thatsache, in welchem hohem Grade Wasser verändernd auf die normale Beschaffenheit der im Blute enthaltenen zelligen Elemente einwirkt, muss überhaupt eine permanente oder temporäre directe Vermischung des Blutes mit Wasser für den Organismus als unpraktisch und schädlich zurückgewiesen werden. Dies gilt meiner Ansicht nach nicht nur für Mollusken, sondern auch für andere im Wasser lebende Wirbellose, deren Blut ähnlich wie das der Mollusken beschaffen ist. — Damit ist allerdings die Frage nach der Wasseraufnahme im Allgemeinen und nach der bei den Mollusken im Speciellen keineswegs aus der Welt geschafft. Es ist möglich, dass Wasser, wie bei Echinodermen, auch bei Weichthieren behufs mechanischer Verwendung in ein besonderes Wassergefässsystem aufgenommen wird, wie dies nach den Untersuchungen von Schiemenz kaum noch zu bezweifeln ist. Dass dies nur bei *Natica josephina* und „vielleicht wenigen anderen Meeresschnecken“, wie Fleischmann¹⁾ meint, der Fall sein soll, scheint mir, bevor darüber nicht weitere Untersuchungen vorliegen, eine voreilige und etwas kühne Behauptung.

1) Fleischmann, Die Wasseraufnahme bei Mollusken. *Biolog. Centralblatt*. 1888. No. 23, S. 716.

IX. Zusammenfassung.

1. Der rothe Blutfarbstoff mancher Acephalen (*Poromya granulata*, *Solen legumen*, *Tellina planata*, *Capsa fragilis*, *Astarte fusca* (?), *Cardita aculeata*, *Arca tetragona*, *Arca Noac*, *Pectunculus glycimerys*) ist Hämoglobin, oder steht diesem sehr nahe.

2. Das Pigment ist in besonderen scheiben- oder kugelförmigen Zellen enthalten, welche eine deutliche Membran besitzen. Das Pigment ist theils überall gleichmässig vertheilt, theils findet es sich noch in größeren Körnern abgelagert.

3. Die Structur des Zellenleibes der farbigen Blutzellen erscheint nach besonderen Behandlungsmethoden als eine feinstreifige, die Streifen zeigen zarte Granulirung.

4. Die farbigen Zellen führen einen deutlichen, mit sogenannten Kernkörperchen versehenen Kern von verschiedener Form, welcher von einer Membran und manchmal von einem „freien Raume“ im Sinne der Autoren umgeben wird. In einzelnen Zellen finden sich zwei Kerne. Eine fädige Beschaffenheit der Kernsubstanz im Sinne der Autoren kam nicht zur Beobachtung. Theilungsprozesse wurden nicht wahrgenommen.

5. Von Leukocyten der Acephalen kann man zwei verschiedene Arten unterscheiden, solche, die mit größeren Körnern angefüllt sind, und solche, in denen sich diese Körner nicht finden. Die Zahl der Körnerzellen ist eine schwankende. Die Körner besitzen bei einzelnen Arten eine grünliche Farbe.

6. Beide Arten von Leukocyten bestehen in ihrem Zellenleibe aus zwei verschiedenen Substanzen, eine von ihnen ist mehr consistent und besitzt eine spongiöse Beschaffenheit, die andere ist mehr weich und füllt die Zwischenräume der ersteren aus. Beide Substanzen lassen sich durch geeignete Fixirungs- und Färbemittel deutlich von einander unterscheiden, woraus auf ihre chemische Verschiedenheit zu schliessen ist; doch gelang es mit Sicherheit nicht, in ihnen weitere Structuren aufzufinden.

7. Bei Versuchen die Zellen im lebenden Organismus mit Hilfe der durch Diffusion in das Blut eindringenden Farbstofflösungen zu tingiren, stellt sich heraus, dass eine Aufnahme des Farbstoffes erst dann stattfindet, wenn die Zellen ihre normale Beschaffenheit eingebüsst haben.

8. Vacuolen wurden in den intacten Zellen nicht aufgefunden, wohl aber bilden sich solche in nicht fixirten Zellen.

9. Die von der Spongiosa umschlossene Zwischensubstanz besitzt in hohem Grade die Eigenschaft der Contractilität und vermag Pseudopodien auszustrecken. An den Stellen, wo dies geschieht, begleitet die Spongiosa den Fortsatz eine Strecke weit in Form einer Scheide. Manchmal ist nur ein Fortsatz vorhanden, in anderen Fällen finden sich zwei oder mehrere Pseudopodien, doch bleibt ihre Anzahl nur gering.

10. Diese normalen innerhalb der unverletzten Gefässbahn von den Zellen entwickelten Fortsätze haben bisher nicht genügende Berücksichtigung erfahren. Ihre Bildung hängt lediglich von der Contractilität, als vitale Eigenschaft des Protoplasma, ab. Mit diesen Fortsätzen verankern sich die Zellen unter einander nie. An Länge übertreffen sie den Zelldurchmesser oft um das Drei- bis Fünffache. Ihr Aussehen ist ein ganz charakteristisches, so dass eine Verwechslung mit anderen Fortsätzen, welche an nicht fixirten Zellen ausserhalb der Gefässbahn auftreten, unmöglich ist. Diese letzteren, die sehr verschiedene Form besitzen, sind zwar auch Bestandtheile der Zwischensubstanz, können aber nicht mehr als normal betrachtet werden, und die Ursache ihrer Bildung muss ausserhalb der Zelle in Einflüssen der Umgebung gesucht werden, welche tiefgreifende Veränderungen an den Leukocyten hervorzubringen vermögen. Zu diesen gehört beispielsweise die Plasmochise und die Bildung von Plasmodien.

11. Die Bewegungen der normalen Pseudopodien lassen sich mit Hülfe der bisher bekannten Methoden auf dem Deckglas nicht verfolgen.

12. Die periphere Begrenzung der contractilen Materie wird durch eine sogenannte Plasmahaut bewerkstelligt. Dieselbe ist für die Function der Zelle im strömenden Blute von wichtiger Bedeutung. Ausserhalb der Blutbahn bewirken die Einflüsse der Umgebung eine mehr oder weniger schnelle Veränderung der Plasmahaut, womit eine Schädigung der vitalen Eigenschaften der Zelle Hand in Hand geht.

13. Alle Leukocyten der von mir untersuchten Acephalen besitzen einen deutlich ausgebildeten, kugeligen oder etwas ovalen Kern, derselbe wird von einem „freien Raume“ umgeben, durch

welchen radienartig feine Stützfäden verlaufen, deren Ursprung und Endigung nicht festgestellt werden konnte.

14. Die Lage des Kernes ist eine verschiedene, die Lageveränderung steht mit dem Formenwechsel der Zelle in Zusammenhang.

15. Der Kern besteht aus zwei chemisch verschiedenen Substanzen, welche durch Doppelfärbung deutlich zu machen sind; in der Grundsubstanz ist mit Sicherheit eine feinere Structur nicht wahrzunehmen. In derselben befinden sich allerlei Bälkchen und klumpige Massen, welche die verschiedensten Formen zeigen. Von einer Netzstructur im Sinne der Autoren kann in dem Kerne der Acephalenleukocyten nicht die Rede sein. Eine Kernmembran konnte nicht nachgewiesen werden.

16. An den Leukocyten kamen Theilungsvorgänge nicht zur Beobachtung.

17. Bei einigen Acephalen finden sich im Blute Krystallbildungen, die auf Säurezusatz unter Aufbrausen zerfallen, doch muss es dahin gestellt bleiben, ob diese Krystalle im strömenden Blute vorkommen, oder sich erst nach der Entleerung bilden.

18. Die mannigfaltigen Bewegungserscheinungen der mit dem Blute entleerten Leukocyten sind zum grossen Theil Temperaturdifferenzen und physikalisch-chemischen Einflüssen der Umgebung zuzuschreiben. Aus diesem Grunde bedarf die Lehre vom Phagocytismus einer gründlichen Revision.

19. Das Eindringen von Wasser in die Blutbahn des lebenden Thieres schädigt das normale Verhalten der farbigen und farblosen Blutzellen.

20. Eine directe Wasserzufuhr zum Blute ist daher aus physiologischen Gründen unmöglich.

N a c h t r a g.

Erst vor Kurzem habe ich von der mir gütigst übersandten, am 20. Juni im Abdruck vollendeten Arbeit Pfeffer's: „Ueber Aufnahme und Ausgabe ungelöster Körper und zur Kenntniss der Plasmahaut und der Vacuolen etc.“, (Abhdlg. der math.-physik. Kl. der Kgl. Sächs. Gesellschaft d. Wiss. Bd. XVI) Einsicht nehmen und dieselbe aus diesem Grunde nicht mehr berücksichtigen können. Pfeffer's Mittheilungen über Bildung von normalen und künstlichen Vacuolen im Zellplasma, über die Entstehung einer Plasmahaut und deren Verhalten zu der Umgebung

der Zellen, sowie über die Cohäsion und die Ausgestaltungen des Protoplasma sind von weitreichender biologischer Bedeutung, die sich auch bei ferneren Studien über thierische Zellen, besonders über Leukocyten, bemerklich machen wird.

Schon in meiner vorstehenden Arbeit finden sich manche Punkte, welche sich an die Ausführungen Pfeffer's anlehnen.

In einer neuen Arbeit von Auerbach: „Zur Kenntniss der thierischen Zellen“ (Sitzungsb. der Königl. Preuss. Akad. d. Wiss. Sitzung der physik.-mathem. Kl. vom 26. Juni, ausgegeben am 3. Juli), welche mir durch die Güte des Herrn Verf. zuzuging, wird ebenfalls, wie in meinen vorstehenden Mittheilungen, eine Doppelfärbung im Zellkerne beschrieben, wobei sich zahlreiche Nucleoli darstellen, die nicht Knotenpunkte eines Netzwerkes sind, welches Auerbach überhaupt nicht als normales Verhalten betrachtet (S. 740 [6]), sondern welches, wie er meint, theils unabsichtlich hervorgerufen, theils planmässig in schönster Form erzeugt werden könne.

Ich habe schon an anderen Orten, zuletzt in der Münchener Medizin. Wochenschrift, 1889 Nr. 43, darauf hingewiesen, dass wir durch Färbungsmethoden, welche den Werth von chemischen Reactionen besitzen, auch der chemischen Beschaffenheit des Zellkernes allmählich näher kommen dürften. Wie sehr überhaupt geeignete Färbungen immer mehr den Werth von chemischen Reactionen beanspruchen, zeigt auch wieder die Arbeit von Hoyer: „Ueber den Nachweis des Mucins in Geweben mittels der Färbemethode“ (dieses Archiv Bd. 36), welche mir der Herr Verf. gütigst übersandte. Es war mir unbegreiflich, dass Hoyer, der, wie ich, die chemische Theorie der Färbung, wenigstens für das von ihm behandelte Object, vertritt, wie aus seinen Mittheilungen auf S. 320, 333, 350 und 360 unzweideutig hervorgeht, meine Arbeiten über Färbungen mit keinem Worte erwähnt. Dies zwar mir um so auffälliger, da ich bei der Beschreibung meiner auf der Würzburger Anatomerversammlung demonstrirten Präparate (A. A. 1888 Nr. 23—25) ein zu Timctionen sehr geeignetes Phenosafranin für die Mucin führenden Lippendrüsen erwähnte, und schon früher das Jodgrün als vortrefflich zur Erkennung von Schleim producirenden Drüsen bezeichnete. Aus brieflichen Mittheilungen, welche Herr Prof. Hoyer mir zu machen die Güte hatte, erkenne ich nun, dass er diese, so wie einige andere, das Knorpelgewebe betreffende, Punkte in meinen Arbeiten übersehen hatte.

Ganz neuerdings erhielt ich eine Arbeit von Löwt: Ueber Amitose (Centralbl. f. allgem. Pathol. u. pathol. Anat. Bd. I 1890), in welcher er das Aussehen des Kernes der Krebsblutleukoeyten in ähnlicher Weise beschreibt, wie ich dies für die Acephalengethan habe. Endlich möchte ich noch bemerken, dass ich auf das Buch Altmann's: Die Elementarorganismen, Leipzig, Veit. 1890, in vorstehender Arbeit nicht mehr eingehen konnte.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel III u. IV.

Es bedeutet für alle Figuren: k Kern; pg Pigment; m Membran; mf Membranfalten; ps normale Pseudopodien; g Körnereinlagerungen der Leukoeyten; p nicht normale Pseudopodien; n Nucleolen; st Stützfäden des Kernes; h freier Raum um den Kern.

- Fig. 1. Blutkrystalle, welche durch Einwirkung von Eisessig und Chlornatrium auf das Blut von *Pectunculus glycymeris* gewonnen wurden.
- Fig. 2. Dieselben in Bezug auf den Pleochroismus und die Auslöschung $\angle\beta = 27\frac{1}{2}^{\circ}$; $\angle\alpha$ konnte wegen der Kleinheit der Krystalle nicht genau gemessen werden.
- Fig. 3. Farbiges Blutkörperchen von *Poromya granulata*. Der Zellleib ist schwach gelb gefärbt und enthält mehrere gröbere braunrothe Pigmentkörner. Der excentrisch gelegene Kern tritt deutlich hervor. Engelbert und Hensoldt Syst. IV. Oc. I. Cam.
- Fig. 4. Farbiges Blutkörperchen von *Cardita aculeata* nach Behandlung mit Pikrokarmine. E. & H. Syst. IV. Oc. I. Cam.
- Fig. 5. Farbige Blutkörperchen von *Arca Noae* mit spärlichen rothbraunen Pigmentkörnern. a, b im natürlichen Zustande, c nach Behandlung mit Essigsäure vom spec. G. 1,060. E. & H. Syst. IV. Oc. I. Cam.
- Fig. 6. Farbige Blutkörperchen von *Solen legumen*. a Form von der Fläche gesehen, b Form von der Kante gesehen. Bei c und d sind dieselben mit dem Pigment dargestellt; bei d nach Einwirkung von concentrirter Essigsäure. E. & H. Syst. IV. Oc. II. Cam.
- Fig. 7. Farbige Blutkörperchen von *Arca tetragona*. Bei a und b Flächenansicht, bei c Kantenansicht. Bei d mit dem Pigment dargestellt, um den Kern ist eine pigmentfreie Zone sichtbar. E. & H. Syst. IV. Oc. I. Cam.

- Fig. 8. Farbige Blutkörperchen von *Capsa fragilis*. Bei a bis e zeigen die Zellen durch Druck allerhand Faltungen ihrer Membran. f bis h die Zellen nach Einwirkung von Pikrokarmine, bei g erscheint der Kern doppelt, bei h nierenförmig. i nach Einwirkung von Glycerin. E. & H. Syst. IV. Oc. I. Cam.
- Fig. 9. Farbige Blutkörperchen von *Pectunculus glycimeris*. a bis d Druckformen. E. & H. Syst. IV. Oc. II. Cam. e bis h nach Einwirkung von Essigsäure vom spec. Gew. 1,060; bei e erscheint der Kern kugelig, bei f und h nierenförmig, bei g mehr in die Länge gezogen. E. & H. Syst. IV. Oc. I. Cam.
- Fig. 10. Farbige Blutkörperchen von *Tellina planata*. a bis e nach Einwirkung von Glycerin. E. & H. Syst. IV. Oc. II. Cam. Bei f nach Einwirkung von Essigsäure vom spec. Gew. 1,060. Die Pigmentkörner haben sich zusammengelagert und verdecken den, wie es scheint, an dieser Stelle gelegenen Kern, im Zellenleibe tritt eine feine Granulierung auf. E. & H. Syst. IV. Oc. I. Cam.
- Fig. 11. a bis c Körnerzellen aus dem Herzblute von *Mya arenaria* mit Osmiumsäure fixirt. In c ist der Kern nicht sichtbar. In b der Fortsatz stark retrahirt, oder im Begriff sich auszustrecken. E. & H. Syst. IV. Oc. III. Cam.
- Fig. 12. Körnerzelle aus dem Herzblute von *Unio pictorum* mit AuCl_3 fixirt. Es hat den Anschein, als bestände der normale Fortsatz aus zwei der ganzen Länge nach dicht aneinander gelagerten dünneren Pseudopodien. An einzelnen Stellen hat die Zelle das Aussehen, als wolle die Zwischensubstanz aus der Spongiosa hervorquellen, oder als hätte sie sich soeben retrahirt. E. & H. Syst. IV. Oc. II. Cam.
- Fig. 13. a Leukocyt aus dem Herzblut von *Anodonta cellensis* nach Fixirung mit Osmiumsäure, b von *Mya arenaria* nach Fixirung mit Goldchlorid. Die Spongiosa erscheint dunkel, die Zwischensubstanz hell. Um den Kern erscheint ein freier Raum, durch welchen feine Fasern verlaufen. In b umgiebt die contractile Zwischensubstanz die ganze Zelle und fließt an einem Pole pseudopodienartig zusammen. Zeiss. Homog. Imm. Num. Apert. 1,30 aeq. Bremw. 2,0. Tubuslänge 160. Oc. VIII. Abb. Cond. Irisbl. 1 mm.
- Fig. 14. Leukocyt aus dem Herzblute von *Anodonta cellensis*. Gleichzeitige Fixirung mit Osmiumsäure und Doppelfärbung mit Methylgrün und Rhodamin. Die Spongiosa erscheint dunkelblauroth, die Zwischensubstanz violettroth, letzteren Farbenton zeigen auch die bipolar angeordneten normalen Pseudopodien, der eine Fortsatz ist dichotomisch gespalten. Der Kern tritt deutlich hervor, die Balken erscheinen blaugrün, die Zwischensubstanz ist roth. Zeiss. Homog. Imm. Num. Apert. 1,30 aeq. Brw. 2,0. Tubuslänge 160. Oc. XII. Abb. Cond. Irisbl. 1 mm.
- Fig. 15. a, b nicht fixirte Leukocyten aus dem Herzen von *Avicula*

hirundo bei Behandlung mit Methylenblau nach 4stündiger Einwirkung der Farbstofflösung auf das darinliegende Thier. An den Zellen, welche anfangs kaum gefärbt erschienen, färbt sich die Spongiosa während der Beobachtung durch Aufnahme des Farbstoffes aus der Blutflüssigkeit immer dunkler und zeigt einen mehr fädigen Bau. Die Zwischensubstanz, welche in Form grosser gelappter Fortsätze aus der Spongiosa hervortritt, bleibt so gut wie ungefärbt. In b ist der Kern sichtbar, doch war derselbe, als die Zeichnung angefertigt wurde, kaum gefärbt; bei f ist der Farbstoff massig abgelagert. E. & H. Syst. IV. Oc. II. Contouren mit Cam.

- Fig. 16. Nicht fixirte Zelle aus dem Herzen von *Cardium tuberculatum* bei Einwirkung von Essigsäure vom spec. Gew. 1,060. Die hervorquellende Zwischensubstanz lässt eine Art fädig-granulirte Beschaffenheit erkennen und beherbergt den mit ausgetretenen Kern. E. & H. Syst. V (Imm.). Oc. I.
- Fig. 17. a Körnerzelle aus dem Herzblute von *Modiola adriatica*, b von *Anodonta cellensis*, Fixirung mit Osmiumsäure. c von *Anodonta cellensis*, Fixirung mit Goldchlorid, Körner wenig zahlreich. Bei v eigenthümliche Bildungen, die wie Vacuolen aussehen, s. Text. E. & H. Syst. IV. Oc. II. Contouren mit Cam.
- Fig. 18. a, b, c Leukocyten aus dem Herzblute von *Unio pictorum*. Der Zellenleib enthält nur wenige Körner. Fixirung mit Osmiumsäure. E. & H. Syst. IV. Oc. II. Cam.
- Fig. 19. Leukocyten aus dem Herzblute von *Anodonta cellensis*. a mit Pikrinschwefelsäure und Jodjodkaliumlösung fixirt und gefärbt. b ebenfalls mit Jodjodkaliumlösung gefärbte nicht fixirte Zelle. Die Zelle a trägt einen starken normalen Fortsatz, welcher denselben Farbenton aufweist wie die stacheligen und lappigen nicht normalen Fortsätze der Zelle b; den helleren Farbenton zeigt auch die nicht ausgeflossene Zwischensubstanz. In b ist um den Kern eine helle Zone sichtbar. E. & H. Syst. IV. Oc. II. Contouren mit Cam.
- Fig. 20. Leukocyten mit wenigen Körnern aus dem Herzblute a von *Cytherea chione*, b und c von *Mactra stultorum*. Fixirung mit Goldchlorid. Bei b und c sind die normalen Pseudopodien bipolar, bei a multipolar angeordnet. E. & H. Syst. IV. Oc. II. Cam.
- Fig. 21. Leukocyten aus dem Herzblute von *Solecurtus strigillatus*. Fixirung mit Osmiumsäure. Bei a zeigt das Mittelstück eines der normalen Ausläufer eine kurze Abzweigung w. Bei b ist das Ende eines derselben dichotomisch gespalten w¹. Dieser Ausläufer scheint eine Strecke weit mit einer Spongiosascheide umgeben zu sein. E. & H. Syst. IV. Oc. II. Formen mit Cam.
- Fig. 22. Körnerzellen aus dem Herzblute von *Anodonta cellensis*, 10 Minuten nach der Entleerung auf dem Deckglas fixirt. a und

b mit Chromosmiumessigsäure, c und d mit Pikrinschwefelsäure. Die Zellen a, b, d haften am Deckglase und ihre lappigen Ausläufer zeigten vor der Fixirung eigenthümliche Bewegungen. Die beiden Zellen bei b, ursprünglich von einander getrennt, flossen während der Beobachtung vor der Fixirung mit ihren lappigen Ausläufern zusammen. Die Zelle c haftete nicht am Deckglase, sondern war im Tropfen suspendirt. Nach Zusatz der Fixative hörten die Bewegungen auf und es schien eine geringe Verkleinerung der Dimensionen einzutreten. Kerne und Körner treten scharf hervor. E. & H. Syst. IV. Oc. III. Contouren mit Cam.

- Fig. 23. a, b, c Contouren von Leukocyten aus dem Herzblute von *Anodonta cellensis*, unmittelbar nach der Entleerung auf ein mit Oel bestrichenes Deckglas gebracht. Die beiden Figuren bei a repräsentiren dieselbe Zelle, deren blasige Ausstülpung fortwährend wechselnde, wogende und gleitende Bewegung ausführte. Von der Zelle b haben sich myelintropfenähnliche Gebilde abgelöst. Die Zelle bei c erscheint langgestreckt mit mehreren Einschnürungen versehen. E. & H. Syst. IV. Oc. I.
- Fig. 24. a, b Plasmoschise zweier Leukocyten aus dem Herzblute von *Anodonta cellensis*. Zelle a 3 Minuten nach der Entleerung. Zelle b $9\frac{1}{2}$ Minute nach der Entleerung. Anwendung von Eis s. Text. E. & H. Syst. IV. Oc. III.
- Fig. 25. 1 bis 11 Formänderung einer und derselben Zelle aus dem Herzblute von *Mytilus edulis* während $1\frac{1}{2}$ St. Der Zellenleib enthält grobe, mehr oder weniger kugelige grünliche Körner, deren Austritt aus demselben während der Veränderungen wahrgenommen wurde. E. & H. Syst. IV. Oc. I. Cam.
- Fig. 26. a¹ bis g¹ Leukocytenformen aus dem Herzen von *Arca tetragona*. Fixirung mit Pikrinschwefelsäure. E. & H. Syst. IV. Oc. I. Cam.
- Fig. 27. Im Herzblute von *Pectunculus glycymeris* gefundener Flagellat. Zeiss homog. Imm. $\frac{1}{12}$ Oc. VIII.
- Fig. 28. Nichtfixirte Zelle, myelintropfenähnliche Gebilde und Krystalle aus dem Herzblute von *Pecten varius*. E. & H. Syst. IV. Oc. I. Cam.
- Fig. 29. Krystalle aus dem Herzblute von *Tellina baltica*. E. & H. Syst. II. Oc. II. Cam.
- Fig. 30. Leukocytenkerne von *Anodonta cellensis*. a bei Behandlung mit Chromosmiumessigsäure, b mit Goldchlorid. Die Biegungen und Knickungen zeigenden Kernbalken erscheinen bald mehr oder weniger zusammenhängend, bald isolirt. Zeiss homog. Imm. Num. Apert. 1,30. Aeq. Brennsw. 2,0. Tubusl. 160 mm. Oc. 12. Abl. Cond. Irisbl. 1 mm.

Verbesserungen.

- Seite 42 Zeile 5 der Anm. 1 lese man: Metatetramethyl*d*iamidodioxyphe-
nolophtalein.
Seite 55 Zeile 15 muss es vor der Zahl 26 statt 24a 24b heissen.
Seite 65 Zeile 31 muss hinter der Zahl 17 noch der Buchstabe *c* stehen.
Seite 69 Zeile 7 muss es statt Fig. 22a b Fig. 22 a b d heissen.
Seite 70 Zeile 6 muss es statt 26a 24a heissen.
Seite 82 Zeile 28 muss es statt fixirte Zellen fixirte Zelle heissen.

(Aus dem anatomischen Institut der Universität Bonn.)

Die Conjugation und Sporenbildung bei Gregarinen.

Von

Max Wolters.

Hierzu Tafel V—VIII.

Einleitung.

Die letzten Jahrzehnte haben die Systematik und die Kenntniss der biologischen Vorgänge bei den Gregarinen wesentlich gefördert. Eine übersichtliche und erschöpfende Darstellung ist erst vor wenigen Jahren von Bütschli gegeben worden.

Obwohl man aber auf den verschiedensten Wegen versucht hat, Klarheit über die Lebensvorgänge zu erhalten, so ist es doch bisher nur zum kleinsten Theile gelungen, absolut feststehende Resultate zu gewinnen. Das Beobachtungsmaterial ist äusserst reich, aber auch äusserst verschieden, sodass eine durchgreifende Gesetzmässigkeit vgläufig sich nicht wird erkennen lassen.

Einer der am meisten bearbeiteten und untersuchten Lebensprocesse, dessen Erforschung gleichwohl noch nicht zu einem befriedigenden Abschluss gekommen, ist der der Fortpflanzung. Am zahlreichsten sind die Untersuchungen über diesen Vorgang bei den leicht zugänglichen Gregarinen des Regenwurmhodens, der *Monocystis magna* und *agilis*.

Ein Punkt, der von allen Forschern, mögen sie zu Resultaten gekommen sein, zu welchen sie wollen, noch nicht berücksichtigt wurde, ist der: Welche Rolle spielt der Kern bei der Fortpflanzung, welche Veränderungen lassen sich an ihm während dieses Vorganges wahrnehmen? „Ueber Theilungsvorgänge des Kernes der Gregarinen ist

bis jetzt durchaus Nichts bekannt; sein Verhalten bei der Encystirung, Copulation und der Fortpflanzung überhaupt wird späterhin zu betrachten sein.“ So lautet der Schlusssatz des dem Nucleus in Bütschli's Werk gewidmeten Kapitels. In den späteren Abtheilungen über Copulation und Encystirung ist aber auch nur wenig über den Kern und seine Betheiligung enthalten, da die bis zum Erscheinen des Werkes bekannten Arbeiten ebenso wenig darüber enthalten, wie die neuesten Publicationen.

Auf Vorschlag meines verehrten Lehrers, Herrn Professor Nussbaum, unternahm ich es, den Kern der Gregarinen, sein Verhalten bei der Fortpflanzung ebenso wie diese selbst einer erneuten Untersuchung zu unterziehen.

Meine Studien beschränkte ich auf die Monocystideen des Regenwurmhodens, die Clepsidrina Blattarum und die Klossia der Schneckenriere. Ich werde daher im Wesentlichen nur auf diese Species eingehen und alles andere thunlichst bei Seite lassen.

Gegenwärtiger Stand der Kenntnisse.

1. Die Kernverhältnisse der Gregarinen.

Die Monocystideen des Regenwurmhodens, vor allem des *Lumbrius agricola*, den ich vornehmlich verwendet habe, sind die *Monocystis magna* und *agilis*, die in jedem Hoden zu finden sind. Die andern Species, *Zygocystis cometa*, *Monocystis cristata*, *Monocystis cuneiformis*, *Monocystis minuta*, habe ich kaum darin gefunden. Die erstgenannte Species, *Monocystis magna*, besitzt einen längsovalen Kern mit grossem Kernkörper, der gewöhnlich schräge bis senkrecht zur Längsaxe des Thieres liegt. Der Kern soll bei allen erwachsenen Individuen vorkommen, während jugendliche Entwicklungsformen diesen vermissen lassen. Bütschli¹⁾ glaubt aber auch für diese den Kern als vorhanden behaupten zu müssen. D'Udekem beschreibt, zwei Kerne bei der *Monocystis magna* gesehen zu haben; ähnliche Erscheinungen bei andern Gattungen haben Kölliker, Leydig, A. Schneider

1) Ich verweise in Bezug auf die Litteratur auf die Zusammenstellung in Bütschli's Werk und werde nur die später erschienenen Arbeiten citiren.

behauptet. R. Pfeiffer (Berlin) trat gelegentlich der Demonstrationen im Hygienischen Institut für einen doppelten Kern bei Polycystideen ein, von denen der eine sogar im Protomerit liegen sollte.

Von der *Monocystis agilis* wird auch allgemein das Vorhandensein eines Kernes berichtet. Nur Ray-Lankester vermisste ihn gelegentlich. Der Kern ist nach v. Beneden und A. Schneider bläschenförmig voll Flüssigkeit, nach v. Frantzius und Stein ein solider, gallertartiger Körper, der nach A. Schneider allein den Kern ausmacht, oder sogenannte Nucleoli verschiedener Zahl und Beschaffenheit enthält. Die Nucleoli sind homogen stark lichtbrechend.

Die Gattung *Clepsidrina* soll nach A. Schneider nur einen und zwar ansehnlichen Kernkörper enthalten. Bütschli beschreibt dagegen einen Haufen kleiner Nucleoli, die in ihrer Gesamtheit als einer imponiren können; doch soll das jugendliche Individuum nur einen solchen besitzen und erst das zunehmende Alter dieselben vermehren. Kölliker glaubt die grössere Anzahl Nucleoli durch Zerfall entstanden, da man auch gelappte findet, die nach Bütschli's Ansicht ebenso gut für eine spätere Verschmelzung sprechen können.

2. Die Conjugation der Gregarinen.

Stein fasste zuerst die Syzygienbildung als Conjugation auf, die von anderen Forschern, wie Kölliker, als ein Theilungsvorgang angesehen wurde. A. Schneider giebt die Syzygienbildung als Copulation zu, lässt die Individuen sich dann wieder trennen und solitär encystiren, oder wenigstens nicht verschmolzen, Doppelcysten bilden. Bütschli, der bei zwei Polycystideen die Encystirung der Syzygie beobachtet, stimmt der Ansicht Stein's bei. Henle sah zuerst Regenwurmmonocystis gepaart mit den gleichnamigen Körperenden aneinander. Bruch und Lieberkühn behaupten eine solitäre Encystirung der *Monocystis agilis* im Regenwurmhoden, ohne den Beweis dafür beizubringen. A. Schmidt bestreitet die Conjugation; er sah einen sich absehnürenden Theil des Gregarinenleibes, der sich dann encystiren soll. Ruschhaupt¹⁾ hat eine ähnliche Auffassung des Vorganges

1) Jenaische Zeitschrift für Naturwissenschaften Bd. 18, S. 713.

geäussert. Die Gregarine des Regenwurmhodens encystiren sich solitär, oder sie schnüre ihre Leibessubstanz ein; es resultiren zwei kugelförmige Gebilde, in denen die Sporulation vor sich gehe.

Ob nicht zwischen den beiden Individuen der encystirten Syzygie doch ein vorübergehender conjugativer Austausch stattfindet, der für die Sporulation von Bedeutung, ist noch nicht ausgemacht (Bütschli).

Welche Rolle dem Kerne bei all diesen Vorgängen zukommt, ist nirgend erwähnt; er hat für die meisten Forscher bei dem ganzen Process nicht viel zu bedeuten, wie es scheint.

Kurz nach erfolgter Encystirung soll der Kern, respective die Kerne der beiden Copulanten sehr undeutlich werden. Sie entziehen sich zuletzt dem beobachtenden Auge ganz und sind im Inhalte der ausgequetschten Cyste nicht mehr zu finden. Der Schluss, der daraus gezogen wird, lautet: Der Kern geht nach der Encystirung durch Auflösung zu Grunde. Bütschli bezweifelt die Richtigkeit dieser Ansicht, da es bei einer Gregarinenform geglückt sei, auf späteren Entwicklungsstadien der Cysten zahlreiche Kerne zu constatiren. Wesentliche Umbildungen lassen sich nach der Encystirung schon an den noch vorhandenen Kernen zum Theil constatiren, da sie bei *Clepsidrina Blattarum* die Nucleoli ganz verloren haben und in ihrer Grösse reducirt erscheinen.

3. Sporenbildung bei den Gregarinen.

Auf die Encystirung folgt nach einiger Zeit die Bildung der Sporen. Bütschli behauptet, vor der Verschmelzung der Leiber träten bei *Clepsidrina* Sporen an der Peripherie auf, während Stein die Thierleiber vor der Sporenbildung verschmelzen lässt.

Bei den Monocystideen des Regenwurmes soll der Process vor sich gehen, wie ihn Bütschli zusammenfassend in seinem Werke beschreibt: Die Sporulation geschieht dadurch, dass auf der Oberfläche des solitär encystirten, oder der beiden noch nicht verschmolzenen copulativ encystirten Thiere helle, plasmatische Zellen hervorknospen, welche sich schliesslich ablösen, frei werden und gewöhnlich in einer Schicht peripherisch unterhalb der Cystenhaut angeordnet sind. Der bei der Sporulation unverbrauchte körnige Rest des oder der Gregarinenkörper zerfällt nun in eine wechselnde Zahl kugelig oder unregelmässig gestalteter Gebilde, vielleicht nachdem vorher eine Verschmelzung

der beiden Körper stattgefunden. Diese Reste der ursprünglichen Gregarinenkörper haben, wie es scheint, keine weitere Bedeutung. In ihrem Inneren treten gewöhnlich mehr oder minder ansehnliche Vacuolen auf und häufig sieht man von ihrer Oberfläche protoplasmatische Fadennetze entspringen, welche das Innere der Cyste bis zu deren Wänden durchsetzen.

Dem gegenüber sind von anderen Forschern, besonders Lieberkühn, drei Arten der Sporenbildung angenommen worden:

1. Bruch beobachtete einen Furchungsprocess an der Monocystideencyste, dessen Endergebniss dreissig und mehr kugelige Körnerhaufen waren, aus denen sich auf Kosten der Körnermasse die Sporen entwickeln.

Nach A. Schneider soll eine fortgesetzte Theilung des Kernes und eine Vertheilung der entstandenen Producte im Protoplasma zur Sporenentwicklung führen.

2. Der Gregarinenleib zerfällt in eine Anzahl Kugeln, an deren Oberfläche plasmatische Zellen auftreten, aus denen sich die Sporen entwickeln.
3. Auf der Oberfläche beider körnigen Kugeln, die nach Bruch und Lieberkühn durch eine erste Theilung entstehen, sprossen sogenannte Sporoblasten (A. Schneider) hervor, die sich als kugelförmige Plasmakörner ablösen und sich weiter in Pseudonavicellen entwickeln.

Nach Lieberkühn sollen sie sich auf Kosten des körnigen Inhaltes der Cyste noch weiterhin vermehren können, sodass dieser zuletzt ganz verschwinde. Ruschhaupt (l. c.) behauptet die Sporenbildung um den intacten Kern herum beobachtet zu haben. Von da aus sollen die Sporoblasten nach der Peripherie gehen; die körnigen Restballen wurden zur Sporenbildung mehr und mehr verbraucht. Wo der intacte Kern geblieben, neben dem die Sporenbildung auftrat, ob Veränderungen an ihm auftraten u. s. f., darüber fehlt jede Mittheilung.

Bei *Clepsidrina* sollen, wie oben bereits erwähnt, nach Bütschli's Untersuchungen die Sporoblasten durch Knospung an der Oberfläche entstehen, schon vor dem die Thiere verschmelzen. Die völlige Verschmelzung der unverbrauchten Reste tritt erst nach der Sporulation ein. Die zuerst nach der Peripherie abgegebenen Sporen wandern dann in das Innere des körnigen Cysteninhaltes zurück und werden durch die Sporoducte entleert.

4. Die Spore und ihre Entwicklung zur Gregarine.

Die Structur der Clepsidrinaspore zeigt längere Zeit nach dem Austritt aus der Cyste nach Bütschli eine feste Hülle, einen granulirten Protoplasmainhalt mit körnigem Kerne.

Durch Infectionsversuche hat genannter Forscher zu erweisen unternommen, wie die Spore sich weiter entwickele. Er fand im Mitteldarme der mit dem Infectionsmaterial gefütterten Schaben jugendliche, kernhaltige, hüllenlose Individuen in die Epithelzellen eingesenkt, die er als die Jugendform der Clepsidrina anspricht. Weiter entwickelte Formen zeigten Differenzirung in Epi-, Proto- und Deutomerit. Der directe Nachweis, dass diese Formen aus der Spore entstanden und wie dies geschehen, steht noch aus.

Ueber die Sporen oder Pseudonavicellen der Regenwurm-monocystideen ist von vielen Seiten berichtet worden.

Der kernhaltige Sporoblast umgiebt sich nach Bütschli mit einer Hülle und es entstehen acht wie die Theile einer Orange nebeneinander liegende sichelförmige Körper mit deutlichen Kernen. Von dem Protoplasma bleibt ein Theil unbenutzt übrig als Restkörper. Die gleichen Beobachtungen hat A. Schneider gemacht. Auch ihm gelang der Nachweis von Kernen in den sichelförmigen Körpern. Ruschhaupt (l. c.) hat sich nie von Kernen in diesen Körpern überzeugen können. Nach seiner Auffassung enthält die mit fester Sporenhaut umgebene Pseudonavicelle neben einer Anzahl von Gregarinenkörnern (sichelförmige Körper) den sogenannten Restkörper (nucleus de reliquat Schneiders), in dem sich ein Kern nachweisen lässt. Dieser Restkörper ist der sogenannte Keimling, während die sichelförmigen Körper das Nährmaterial für diesen darstellen, da ja oft längere Zeit vergeht bis zur Einwanderung in ein passendes Nährsubstrat. Nach demselben Forscher soll die Pseudonavicelle direct in den ganz jungen Spermatoblasten (Kleinkugler A. Schmidt's) einwandern, respective durch dessen Protoplasmabewegung passiv in denselben hinein befördert werden. Hier löst sich die Hülle und der Keimling liegt frei in dem Organe, entwickelt sich weiter bis zur Gregarine mit dem Haarkleide A. Schmidt's. Andere Forscher wie A. Schmidt und Bütschli nehmen eine Entleerung der Pseudonavicellen nach Aussen, even-

tuell einen Wirthswechsel und neue Infection des Organismus an, nicht aber, wie Ruschhaupt, eine fortwährende Selbstinfection.

Eigene Beobachtungen¹⁾.

1. Die Gregarinen des Regenwurmhodens.

Die Gregarinen des Regenwurmes (*Lumbricus agricola*) *Monocystis magna* und *agilis*, die ich fast allein²⁾ bei meinen Untersuchungen des Hodens fand, leben in verschiedenen Abschnitten der männlichen Generationsorgane ihres Wirthes. *Monocystis magna* hält sich vorwiegend in dem Nebenhoden, mit dem vorderen Ende in das Epithel eingesenkt, auf, wird aber zu einer bestimmten Zeit, der der Conjugation, mobil, und wandert in den Hoden ein, wo auch ihre Cysten leicht zu finden sind. Mir sind die Cysten nie im Nebenhoden aufgestossen, wie A. Schmidt es beschrieben hat.

Monocystis agilis hält sich als kleiner kernhaltiger Protoplasmaleib in dem centralen Protoplasmareste der Samenkugeln (Spermatogemmen) auf, verbraucht mit fortschreitendem Wachsthum nach und nach die ganze ihr zu Gebote stehende Substanz desselben und findet sich dann als lebhaft beweglicher Parasit in dem Haarkleide aus degenerirten Samenfäden, wie A. Schmidt es beschreibt.

Aus diesem tritt sie hervor zum Zwecke der Conjugation, die auch im Hoden selbst vor sich geht.

Mehrere Male wurde diese Species im frischen Präparate in Conjugation gesehen, ohne dass sich mit Bestimmtheit hätte feststellen lassen, ob die Thiere mit gleichen oder ungleichen Körperenden aneinander hafteten. In beiden Thieren war der Kern und die Copulationsebene deutlich sichtbar. Auf Schnittpräparaten waren nie recht charakteristische Bilder zu erhalten. Die Gregarinen waren da meist Uförmig gebogen und ich vermochte

1) v. Roboz (Mathem. u. Naturw. Berichte aus Ungarn IV, pag. 166) und Henneguy (C. R. Soc. Biol. 1887) scheinen bei *Gregarina flava* und *Monocystis* ähnliche Beobachtungen gemacht zu haben wie ich. Auf die kurzen Referate über diese Abhandlungen bin ich erst während des Druckes vorliegender Arbeit durch eine Notiz Solger's aufmerksam gemacht worden. Die Originale waren mir leider nicht zugänglich.

2) *Monocystis cristata*, *cuneiformis*, *minuta* ebenso wie *Zygocystis cometa* habe ich nur in wenigen Exemplaren beobachtet.

nicht mit absoluter Gewissheit den Zusammenhang zu behaupten, obwohl nach den am frischen Präparat gewonnenen Bildern nicht daran zu zweifeln war. Auch ist aus den Beobachtungen Henle's ersichtlich, dass er eine Copulation der Regenwurmmonocystis (spec.?) bereits gesehen hat. Bei der *Monocystis magna* habe ich einmal eine Conjugation im frisch angefertigten Präparate gesehen, konnte aber auch hier nicht mit Sicherheit die Behauptung Henle's bestätigen, dass die Vereinigung mit gleichnamigen Körperenden stattfindet. Ein in Serienschnitte zerlegter Lumbricushoden lieferte das Bild einer Conjugation der *Monocystis magna*, die durch mehr als 30 Schnitte zu verfolgen war und unzweifelhaft die Anwesenheit je eines Kernes in jedem Syzygiten nachwies. Die Thiere hafteten aneinander, ohne verschmolzen zu sein.

Beide Arten von Gregarinen, sowohl die *Monocystis magna*, als auch die *Monocystis agilis* haben zu allen Zeiten, auch in den jüngsten Stadien, einen deutlichen Kern. Bei der ersteren ist derselbe relativ gross und oval, in der Regel zur Richtung des Thieres senkrecht liegend oder nur wenig geneigt. Doch ist seine Lage keineswegs eine fest fixirte, sondern bei jeder Contraction des Thieres wird er hin und her geworfen und von einem Ende zum andern transportirt. Gleichwohl pflegt der Kern im Ruhezustande der Gregarine ungefähr in der Mitte zu liegen; dann nimmt er auch die obenerwähnte Lage senkrecht zur Axe des Körpers an. Er scheint aus einer zähen, festeren Substanz zu bestehen. Aus dem frischen Thiere herausgelassen und stark gequetscht reisst seine Membran ein. Gleichwohl tritt der Inhalt nicht aus, sondern hat das Bestreben, sich auf seine frühere Form zurückzuziehen. Eine gleiche Beobachtung machte ich bei *Monocystis agilis*. Der Kern hat eine feste, scharf contourirte Membran, und enthält in der jüngsten von mir beobachteten Form einen rundlichen Kernkörper, der sich gut färbt und in seinem Inneren sich stärker tingirende chromatische Kugeln führt. Bei *Monocystis magna* wächst der Kern mit dem Thiere. Aus dem anfänglich runden wird ein etwas gelappter, der in den einzelnen Lappen und Ausbuchtungen sich stärker färbende Centren zeigt. Die Veränderungen gehen noch weiter und man findet dann Kerne, die einen aus mehreren (ich sah bis zu acht) Kugeln bestehenden Nucleolus haben. Diese Kugeln führen in ihrem Inneren wieder Stäbchen und Körner von dichterem Gefüge,

welche die Farben intensiver annehmen und länger zurückhalten. Diese grössern und kleinern Kugeln des Kernkörpers ziehen sich auseinander und sind dann, gewöhnlich an der Peripherie des Kernes liegend, durch breitere und schmalere, weniger färbbare Substanzbrücken verbunden. Diese werden dann eingezogen und wir haben Kerne mit einer Anzahl gleich grosser oder meist grösserer und kleinerer Kernkörper. Diese letztbeschriebene Kernform findet sich bei den in Conjugation tretenden Thieren.

Bei *Monocystis agilis* sind die Veränderungen schon wegen der Kleinheit des Objectes weniger deutlich. Das jugendliche Thier hat auch einen ovalen Kern der im Zustande der Ruhe senkrecht zur Leibesaxe zu stehen pflegt, doch finden sich gelegentlich auch abgerundete Formen. Sie enthalten in der Regel nur einen runden Nucleolus, der späterhin gelappt wird, aber keine stärker färbbaren Körner erkennen lässt. Auch hier findet ein Zerfall des Kernkörpers statt, so dass im weiteren Verlaufe ein oder mehrere grosse und eine Anzahl kleinerer Nucleoli im Kerne gelegen sind.

Eines merkwürdigen Befundes möchte ich hier noch Erwähnung thun, auf den später bei der *Clepsidrina Blattorum* noch näher eingegangen werden soll.

Bei einer nicht conjugirten, ziemlich ausgewachsenen *Monocystis agilis* fand sich ein geflammt Kern, wie ich es nennen möchte. Der scharfe Contour, der dem Kern sonst eigen ist, war aufgelöst, d. h. die Kernmembran war geschwunden, und die Substanz des fein granulirten Kernes setzte sich strahlig in das Protoplasma des Thieres hinein fort. In der ungefärbten Grundmasse des Kernes lagen mehrere färbbare Körner. Ein ähnliches Bild fand sich auch einmal bei der andern Gattung, doch war es nicht so vollkommen ausgebildet; es war nämlich der Kerncontour auf einer Seite noch erhalten.

Der Leib der Gregarinen beider Gattungen besteht aus ovalen Körnern, die stark lichtbrechend, noch stärker lichtbrechende Stäbchen enthalten. Diese letzteren treten auf Schnitten gehärteter Präparate deutlich hervor. Nach ihrem optischen Verhalten am gehärteten Präparat sind dieselben als Hohlräume in den Körnern anzusprechen. Die Körner werden durch schwache Mineralsäuren ebensowenig gelöst wie durch Essigsäure. Concentrirte Säuren lösen sie rasch, ebenso Kalilauge. Die Farben-

reaction mit Jod ergibt nach Leidy braune Färbung, welche nach Kloss durch Schwefelsäure in blau unschlägt. Bütschli hat aus diesen Reactionen geschlossen, dass die Körner aus einer amyloidartigen Substanz bestehen. Jedenfalls sind Fett oder Kalksalze nicht an ihrer Constitution betheiligt, wie Stein und Henle annahmen.

Verfolgt man die Entwicklungsstadien der Gregarinen, ihre Copulation und Sporenbildung, so findet man, dass die Gregarinenkörner bei der Sporenbildung völlig von den Sporoblasten aufgenommen und verbraucht werden. Sie stellen also ein Reserve-Nährmaterial dar, das zur Entwicklung und Fortpflanzung unumgänglich nothwendig ist. Es stimmt damit überein, dass gleiche Körner sich bei den Eiern und Samenkörpern von *Ascaris megalocephala* finden, bei denen der Cirrhipedien und vieler niederen Thiere, sodass auch eine Bezeichnung als Gregarinenkörner wohl kaum mehr zulässig bleibt.

Dieses körnige Nährmaterial liegt eingebettet in ein mehr oder weniger flüssiges Substrat. Nach der ungeheueren Beweglichkeit der Körner, nach dem Hin- und Hertransportiren des Kernes und des gesammten Inhaltes von einem Ende zum andern scheint die Annahme eines Netzwerkes schwer denkbar. Bütschli hat ein solches nach Behandlung mit Kali erhalten, aber auch am lebenden Thiere nichts davon nachzuweisen vermocht. Bei dem von mir gehärteten und in Serienschritten verarbeiteten Material habe ich stets ein gröberes oder feineres Maschenwerk nachweisen können, in dem die Körner eingebettet waren. In dem feineren Maschenwerk traten wieder derbere Züge auf, welche, besonders bei *Monocystis magna* ein groberes Gefüge darboten. Dies Maschenwerk steht in der Regel mit einem Protoplasmahofe in Zusammenhang, der sich fast in allen Fällen um den Kern gelagert vorfand. Nach all dem könnte es scheinen, als ob es sich um ein präexistirendes Maschenwerk handelte. Ich möchte mich aus oben angeführtem Grunde nicht dafür erklären, vielmehr das nach Anwendung von Reagentien und Härtingsflüssigkeiten auftretende Structurbild als durch Gerinnung der protoplasmatischen Substanz ansehen, in welcher die Körner suspendirt sind.

Haben die *Monocystideen* des Regenwurmhodens die oben beschriebenen Veränderungen ihres Kernes, besonders in Bezug

auf den Nucleolus durchgemacht, so ist der Zeitpunkt der Conjugation gekommen. Es ist daher vielleicht nicht unberechtigt, diese ganze Reihe der Umgestaltungen und Veränderungen am Kerne als Vorbereitungen zur Conjugation und Copulation anzusehen.

Zum Zwecke dieses Vorganges scheiden je zwei vereinigte und kugelig contrahirte Thiere eine Cystenhülle ab, von der man die den Individuen selbst zugehörigen Contoure deutlich scheiden kann. Von Seiten des Wirthes wird, da die Cysten meist in den Interstitien und Gängen des Hodens liegen, in der Regel keine Haut abgeschieden. Gleichwohl kommen Bilder vor, welche deutlich die Abscheidung einer kernhaltigen Haut vom Wirth aus — durch reactive Entzündung des Bindegewebes — demonstrieren. Es scheint demnach auf die Lage der Cyste anzukommen, ob dem Wirthes noch neben dem Eindringling die Bildung einer Umhüllung zufällt. Eine solitäre Encystirung der Monocystideen habe ich nie beobachtet. Ist die Cystenhaut ausgeschieden, in der die beiden conjugirten Thiere, die Syzygiten, eingeschlossen sind, so findet man den Kern wie oben beschrieben, bei der *Monocystis magna* oval, bei der *Monocystis agilis* öfters mehr rundlich mit einer Zahl von grösseren und kleineren Nucleoli. Wo die Leiber der beiden Syzygiten mit abgeplatteten Ebenen aneinander lagern, ist eine scharfe Trennungslinie bei jeder Einstellung deutlich. Die Peripherie ist frei von Ausscheidungen und Sporen; Sporoblasten sind noch nicht vorhanden. Im weiteren Verlaufe wandert nun der Kern jedes der Syzygiten nach der Peripherie, die Kernkörperchen verschmelzen und klumpen sich zusammen, während der Kern sich streckt. Es entsteht eine charakteristische Kernspindel mit Anhäufung der chromatischen Substanz in der Mitte. Die Chromosomen sind, wie Fig. 1 auf Taf. VI zeigt, sehr klein. An Präparaten aus Flemmingscher Mischung konnten sie im Spindelstadium nicht erkannt werden, bis Erhärtung in Pikrinessigsäure sie schliesslich deutlich zeigte. Die Kerntheilung geht weiter, und die eine Hälfte mit einer Zahl von Chromatin-Körnern, ich sah bis zu neun, wird als Richtungskörper ausgeslossen. Das Gefüge der Thierleiber ist bei diesem Vorgange dasselbe geblieben; doch ist, wie ich auf Serienschnitten auf das Deutlichste sehen konnte, eine Verschmelzung der Leibessubstanz, wenn auch nur an einer begrenzten Stelle, bereits ein-

getreten. Der scharfe Contour, der wie beschrieben auf früheren Stadien beide Thierleiber trennte, war auf den mittleren Schnitten vieler Serien nur eine Strecke weit zu verfolgen, dann wurde er ganz verschwommen und fehlte zuletzt ganz.

Der Process der Richtungskörperbildung geht nicht immer genau zu gleicher Zeit in beiden Thieren vor sich. Es kann in einem bereits die Spindel völlig ausgebildet sein, während im anderen der Kern länglich gestreckt, die Zusammenballung der Nucleoli deutlich erkennen lässt.

Die Veränderungen zur Ausstossung der Richtungskörper gehen erst dann vor sich, wenn der Kern aus der Mitte jedes Syzygiten an der Peripherie angelangt ist. Die Richtungsspindeln liegen demgemäss immer an der Peripherie und zwar an den Polen einer die Verschmelzungsbrücke nahezu senkrecht schneidenden Axe in den beiden copulirten Thieren.

Ist die Ausstossung der Richtungskörper vorüber, so reconstruirt der Kern sich. Man sieht noch die Strahlung um den Kern, der dicht an der Peripherie liegend eine grössere Anzahl färbbarer Körnchen aufweist. Es lässt sich leicht nachweisen, dass der reconstruirte Kern bei weitem nicht mehr die Grösse des ursprünglichen erreicht. In seine frühere Gestalt zurückgekehrt, begiebt er sich wieder nach dem Innern seines zugehörigen Thieres, in dem man ihn dann wiederfindet. Gleich nach der Ausscheidung der Richtungskörper lässt sich um beide Thierleiber eine zweite Hülle nachweisen. Die auf der Rückwanderung begriffenen Kerne machen, auf ihrem früheren Platze angelangt, nicht Halt, sondern streben weiter der Verschmelzungsstelle zu. Wir finden sie bis dicht an diese heran gewandert wieder. Auf den Seriensechnitten ist überall die Trennungslinie noch vorhanden bis auf einen oder zwei Schnitte durch das Centrum der Cyste, wo sie auf eine kurze, mediane Strecke verschwunden ist. Dies ist die bereits oben beschriebene Verschmelzungsstelle, welcher der Kern zustrebt. Es ist nicht immer die Mitte, wo diese Communicationsstelle sich etablirt, bisweilen rückt sie auch näher an die Peripherie heran, doch ist das seltener. Die Kerne beider Thiere scheinen ungefähr gleichzeitig diese Stelle zu erreichen. Ihre Substanz verschmilzt und in der Mitte der vereinigten Kerne finden wir kurz darauf Kernkörperchen. In Fig. 13 u. 14, Taf. V sind zwei aufeinander folgende Schnitte wiedergegeben; auf einem

(Fig. 13) sieht man den durch die Verbindungs- oder Conjugationsbrücke zwischen den Kernen der Syzygiten durchgewanderten Kern, der sich dem Kern des anderen Thieres (auf dem folgenden Stadium Fig. 14) in Zusammenhang stellt.

Das auf dieses Stadium folgende zeigt in beiden Syzygiten eine Kernspindel, welche dicht am Aequator, und etwas gegen diesen geneigt in unmittelbarer Nähe der Conjugationsbrücke liegt. Sie unterscheidet sich von der oben beschriebenen Spindel bei der Ausstossung des Richtungskörpers durch ihre charakteristische Lage an der Verschmelzungsbrücke. Es scheint, dass die verschmolzenen Kerne sich wieder getrennt haben nach Austausch ihrer chromatischen Elemente. Ob dieser Process durch einfache Abschmürung erfolgt, oder auch unter Bildung einer Kernspindel, ist nicht sicher zu sagen, da ich Genaueres darüber nicht beobachtet habe; doch möchte ich mich mehr der letzten Ansicht zuneigen. Jedenfalls finden wir Stadien, welche in der Nähe der Copulationsbrücke zwei getrennte Kerne; dann in ihr selbst einen einzigen grossen Kern, den Copulationskern, und späterhin wieder in jedem Syzygit eine Kernspindel zeigen. In jeden Syzygit ist also ein Kern zurückgewandert, der sich nunmehr zu theilen beginnt. Um diese Spindeln sah ich bei Präparaten, welche durch Flemming'sche Lösung abgetödtet waren, viele sich stark färbende Körnchen in der Substanz vertheilt, ebenso hier und da, auch weit ab von den Spindeln, in den Syzygiten. Ich war geneigt dieselben als chromatische Substanz anzusprechen. Spätere Untersuchungen an Hoden, die ich mit Umgehung dieser Lösung abtödtete und härtete, zeigten nichts davon, sodass ich von meiner Ansicht zurückgekommen bin, ohne eine befriedigende Erklärung dieser Körnchen geben zu können.

Die Structur des Gregarinenkörpers ändert sich zur Zeit der Spindelbildung in so fern, als die Körner sich um die Spindel anordnen, und zwar liegen diese strahlig an den Polen und halbkreisförmig von einem Pol zum andern. Das Stadium, welches auf das eben beschriebene nun zu folgen scheint, zeigt in jedem Syzygit zwei Kernspindeln, die bedeutend kleiner sind als die eben beschriebenen; sie liegen ausserdem ganz an der Peripherie. Ganze Serien, die solche Bilder zeigten, habe ich untersucht, und mich überzeugt, dass sonst keine Spindel mehr vorhanden war. Von den Richtungskörperspindeln sind sie leicht durch die Grösse

zu unterscheiden, und dadurch, dass man bei Durchmusterung der weiteren Schnitte auf eine zweite trifft. Die beiden durch den ersten Theilungsprocess entstandenen Kerne haben sich, wie ich aus meinen Beobachtungen schliesse, sofort wieder in Kernspindeln umgewandelt.

Im weiteren, finden wir Cysten in denen in beiden Syzygiten zahlreiche Spindeln dicht an der Peripherie nachzuweisen sind. Auf 19 Serienschritten, in die eine Cyste zerlegt war, konnte ich 12 kleinere, peripherer liegende Spindeln in jedem Thiere nachweisen. Es geht eine simultane Kerntheilung vor sich, deren Producte, kleine, mit einem Hofe dicht gefügteren Protoplasmas umgebene Kerne, immer von neuem in Theilung gerathen. Das um den Kern liegende Protoplasma steht noch mit dem Netzwerk im Leibe des Thieres in Zusammenhang. Nach und nach erst lösen diese kleinen Zellen sich von dem centralen Protoplasma des alten Thieres ab. Die Zahl dieser peripher gelegenen Zellen nimmt durch Theilung fortwährend zu; während dem Centalkörper mehr und mehr zu ihrem Ausbau das Bildungsmaterial entzogen wird. In Folge dessen bietet derselbe auch ein ganz eigenthümliches zernagtes, zerfallenes Aussehen. Vacuolen treten bald rundlich, bald mehr gestreckt, umgeben von Resten der ursprünglichen Substanz. Die Ansammlung der Sporoblasten, die zwischen der nach der Richtungkörperbildung ausgeschiedenen Hülle und dem Centalkörper liegen, führt durch Raumangel nach und nach zu Einbuchtungen desselben, die durch die ganze Substanz durchgehen können. So entstehen Bilder, die mehrere Forscher zu der Annahme von verschiedenem Modus der Sporenbildung führten. Die ursprünglichen Syzygiten scheinen in zwei und drei und mehr Kugeln zerfallen zu sein, die von Sporoblasten an ihrer Oberfläche besetzt sind. Die secundär ausgeschiedene Hülle geht jedoch nicht in diese Buchten mit hinein. Wie lange die Vermehrung der Zellen an der Peripherie andauert, vermag ich nicht zu sagen, doch scheint der Process nach einem gewissen Verbrache des Nährmaterials sein Ende zu erreichen, und wir wollen von nun an jede an der Peripherie gelegene Zelle eine Sporogonie nennen, da die weiteren Veränderungen zur Sporenbildung führen.

Die Sporogonie, die im Anfang einen deutlichen, körnigen Kern zeigte mit geringer Menge protoplasmatischer Substanz,

vermehrt diese bedeutend und umgibt sich jetzt mit einer feinen Hülle, die im weiteren Verlaufe an Dicke beträchtlich zunimmt und die schon oft beschriebenen knopfartigen Verdickungen an den Polen zeigt. Es entsteht die Pseudonavicelle, welche man besser als Sporocyste wird bezeichnen können.

Hand in Hand mit der Auscheidung und der Wandverdickung dieser cuticularen, von der Sporogonie gelieferten Cysten- hülle verlaufen am Leibe der Sporogonie und ihrem Kerne Theilungsvorgänge, die zur Bildung von acht Sporen und einem centralen Protoplasmareste, dem Sporophor, in jeder Cyste führen.

Es gelang zwar nicht, eine zusammenhängende Reihe von Bildern für die Constatirung der mitotischen Theilung an den Sporogonien zusammen zu stellen, doch liess sich mit Sicherheit constatiren, dass die Kernmembran an manchen Kernen der ungetheilten Sporogonie geschwunden war und die färbbare Substanz in zwei, durch einen grösseren Zwischenraum getrennte Reihen angeordnet war. Die Kernsubstanz lag excentrisch (vgl. Fig. 13, 14, Taf. VI). Eine Cysten- hülle war, wie oben bereits angedeutet, von der Sporogonie um diese Zeit noch nicht gebildet worden. Erst das jüngste der weiter folgenden Theilungsstadien zeigt eine solche von ausserordentlicher Zartheit. In ihr liegt ein centraler Körper von Protoplasma und an den beiden Polen der schon spindel- förmigen Cyste je ein feinkörniger Kern. Man darf somit vermuthen, dass bei der Kerntheilung je eine Kernhälfte an jeden Pol gewandert sei. Weiterhin wurden Sporocysten beobachtet, an deren einem Pole ein Kern in der Grösse des bei dem eben geschilderten Stadium beschriebenen lag, während am anderen Pole zwei kleinere neben einander zu finden waren. Andere liessen dann wieder zwei Kerne von gleicher Grösse an einem Pole erkennen, während am anderen ein eben so grosser und zwei kleinere Kerne lagen. Die Entstehung der Kerne durch fortlaufende Theilung scheint eben nicht immer zu gleicher Zeit stattzufinden, wodurch diese Bilder bedingt und erklärt werden.

Die Vermehrung der Kerne geht bis zur Zahl acht. Man sieht Sporocysten, in denen man deutlich acht, in der protoplasmatischen Substanz ziemlich regellos vertheilte, intensiv färbbare Kerne nachweisen kann. Diese Kerne umgeben sich mehr und mehr deutlich mit einem Protoplasmahofe und ordnen sich, indem sie den so gewonnenen Leib strecken, derart, dass die Kerne auf

dem Querschnitte durch die aequatoriale Region, kreisförmig den Sporophor, das heisst den Rest der protoplasmatischen Substanz der Sporogonie, der nicht in die Bildung von Sporen aufging, umstehen (Fig. 20, Taf. VI). Während zu Anfang die acht Sporen zerstreut in der Cyste an den Polen und den Seiten des spindelförmigen Sporophor sich fanden und auch noch nicht so deutlich gegen einander abgesetzt waren, sind somit späterhin in der reifen dickwandigen Cyste alle acht Sporen genau zu ihrer Axe orientirt; die Spitzen der spindelförmigen Leiber sind nach den Polen zu gerichtet, die Kernzone liegt in der Kreisfläche, welche die Cyste quer halbirt, und welche wir oben als Aequator bezeichneten.

Die Sporocysten sind in jeder Syzygie auf annähernd demselben Stadium der Entwicklung. Von der Grössendifferenz, die Ruschhaupt hervorhebt, habe ich mich nie überzeugen können. Ruschhaupt (l. c.), der den Sporophor (Noyau de reliquat Schneider) auf Kosten der sichelförmigen Körper, denen er den Kern abspricht, entstehen lässt, hat augenscheinlich die Entwicklungsstadien in umgekehrte Reihenfolge gestellt. Was er als Anfangsglied annimmt, ist sicherlich das Endstadium, da die Dicke der Cystenwand einen absolut sicheren Maassstab für das relative Alter der Sporocyste abgibt.

Die Centalkörper der ursprünglichen Gregarinencyste werden, soweit meine Beobachtungen reichen, völlig verbraucht. Die Leibesubstanz der Syzygiten wird von den Sporogonien aufgenommen, so dass wir in reifen Cysten keinen Rest mehr vorfinden, oder nur noch Spuren derselben.

Ueber die Weiterentwicklung der in den Sporocysten entwickelten acht Sporen kann ich aus eigener Beobachtung nur Weniges mittheilen. Jugendformen der Monocystis agilis habe ich innerhalb der Spermatogemmen, am frischen wie gehärteten Objecte, oft beobachtet, und kann die Mittheilungen A. Schmidt's (Fig. 20 bis 30, Taf. XIV) durchaus bestätigen. Lässt man die Beobachtungen Ruschhaupt's (l. c.), der das Eindringen der Sporocyste in die Spermatogemmen des Regenwurmes gesehen haben will, als richtig bestehen, so müssten die acht Sporen sich darin nachweisen lassen. Er beschreibt aber einen protoplasmatischen Körper in dem Spermatophor¹⁾, den er aus dem Restkörper²⁾ entstehen

1) Die centrale Protoplasmamasse der Spermatogemme.

2) Unser Sporophor.

lässt. Ich leugne nicht, dass sich späterhin nur noch ein Körper könnte nachweisen lassen, zumal bei anderen Gregarinen, z. B. *Klossia*, *Clepsidrina Blattarum*, eine multiple Infection einer Zelle vorkommt, und doch für gewöhnlich nur ein Keim zur Entwicklung gelangt. Es ist aber wahrscheinlicher, dass die Sporen, bevor sie in die Hodenzellen eindringen, die Cyste sprengen und als frei bewegliche wurmförmige Parasiten in die Zellen gelangen, um dann hier alsbald birnförmig zu werden. Wie es scheint, liess sich *Ruschhaupt* durch die entfernte Aehnlichkeit eines jungen Sporophor mit einer jungen Gregarine dazu verleiten, die Gregarine aus dem Sporophor entstehen zu lassen. Der Sporophor geht aber sicher zu Grunde, da die Sporen allein leben und sich bewegen, wie das leicht festzustellen ist. Auch kann ich mich mit der Ansicht von der permanenten Selbstinfection, wie sie von *Lieberkühn* und *Ruschhaupt* vertreten wird, nicht befreunden, glaube vielmehr mit *Bütschli*, dass eine so unendliche Masse von Sporen, die in einem Hoden entstehen, nicht im Verhältniss stehe zu der verhältnissmässig geringen Zahl junger Thiere. Dagegen scheint es mir wohl denkbar, dass die Sporocysten nach Aussen entleert werden und von da aus durch die Nahrungsaufnahme in einen neuen Wirth gerathen. Die Cyste würde hier gelöst werden resp. aufspringen und die Sporen frei sich bewegend den Magen oder Darm perforiren können, um an die ihnen zusagende Entwicklungsstätte zu gelangen. Dieser Ansicht würde die Angabe *A. Schmidt's* entsprechen, der würmchenartige Gebilde in der Leibeshöhle des *Lumbricus* vorfand.

Im Vorstehenden ist der Vorgang der Copulation und Sporenbildung bei *Monocystis magna* geschildert; bei *Monocystis agilis* ist er der gleiche. Man findet daher auch nicht von beiden Arten separate Reihen von Abbildungen, sondern bald von der einen, bald von der anderen, je nachdem an den mir zur Verfügung stehenden Präparaten die eine oder andere Species ein zur fürlichen Wiedergabe geeignetes Bild darbot.

2. Die Conjugation und Sporulation bei *Clepsidrina Blattarum*.

Die zu den Polycystideen gehörige *Clepsidrina Blattarum* ist von *Bütschli* (*Zeitschr. f. wissensch. Zool.* Bd. 35) in besonderer eingehender Studie behandelt worden; genaue Mitthei-

lungen über das Verhältniss der Kerne vor und während der Copulation fehlen. Ehe ich auf meine in dieser Richtung gemachten Beobachtungen eingehe, mag es gestattet sein, einige Worte über die Cuticula voranzuschicken. Die Polycystideen haben in den meisten Fällen eine deutliche Cuticula, wie sie auch bei vielen Monocystideen beschrieben worden ist. Bei letzteren ist dieselbe dünner, während fast alle Beobachter der ersten Art eine Cuticula von ziemlicher Dicke zuerkennen. Der ganze Zellleib wird ohne Unterbrechung von der Hülle überzogen, die hell durchscheinend, eventuell etwas ins Grünliche oder Gelbliche überspielt. Bei vielen, besonders kleineren Gregarinenarten soll dieselbe homogen, ohne jegliche Structur, ohne Auflagerung sein. Bei *Clepsidrina Blattarum* und ihren Verwandten hat Bütschli eine deutliche Längsstreifung bei aufmerksamem Zuschauen bemerkt. Er sah hier „die Streifen auf dem optischen Querschnitte schwach über die äussere Fläche hervortreten“, und es schienen ihm sich dieselben durch die Dicke der Cuticula fortzusetzen, da dieselbe auf dem Querschnitte zart gestrichelt erschien. Zahlreiche an *Clepsidrina Blattarum* gemachte Studien haben mich die Beobachtungen Bütschli's zum Theile bestätigen lassen.

An frischen, in Eiweisslösung oder physiologischer Kochsalzlösung untersuchten Thieren war keine Streifung wegen der Undurchsichtigkeit ihrer Leibessubstanz zu bemerken. Erst nach Entfernung derselben trat die Structur deutlich vor. Um dies zu erlangen, ohne fehlerhafte, durch Faltung entstandene Bildungen zu Gesicht zu bekommen, wurde Flemming'sche Lösung, zehnfach mit Aqua dest. verdünnt, an den Rand des Deckglases gebracht und rasch durchgesogen. Nachdem zwei- bis dreimal diese Procedur wiederholt, waren die Gregarinen abgetödtet und zugleich soweit erhärtet, dass sie ihre Form beibehielten. Ein kurzer Stoss auf das Deckglas brachte die Hülle des Thieres zum Platzen, und liess den Inhalt austreten. Längere Einwirkung der Flemming'schen Lösung oder Anwendung stärkerer Concentrationen bewirkt eine Erstarrung und Gerinnung im ganzen Thierkörper. An ein Ausdrücken der Leibessubstanz ist alsdann nicht mehr zu denken. An so vorbereiteten, in Kochsalzlösung oder Glycerin untersuchten Objecten liess sich thatsächlich eine feine Streifung wahrnehmen, welche in der Längsaxe des Thierkörpers verlief. Dieselbe war auf dem Deutomerit, nicht auf dem

Protomerit nachweislich. Sie unterscheidet sich von den durch Faltung entstandenen Streifungen durch die regelmässigen Abstände der einzelnen Streifen von einander und durch die constante, mit der Längsaxe des Thieres zusammenfallende Richtung. Durch Reagentien und ihre Einwirkung entstandene Faltungen halten diese Richtung nicht ein, sie liegen schräg zur Axe des Thieres nach der einen oder anderen Seite, oft fast senkrecht zu ihr. Ausserdem ist, wie oben bemerkt, der Abstand zwischen den einzelnen Cuticularstreifen ein constanter, der bei den Faltungstreifen fehlt. Obwohl nun die Structur als „feine Streifung“ bezeichnet werden kann, so muss der Deutlichkeit wegen hervorgehoben werden, dass jeder Streif, jeder Strich zwei deutliche Contouren hat. Je zwei derselben fassen zwischen sich einen Intervall von gleicher Breite; dies stimmt nicht ganz zu der Schilderung Bütschli's, der seinen Beobachtungen entsprechend weiterhin erwähnt, dass die der Cuticula angehörigen Streifen leicht über die äussere Fläche hervortreten. Da es schwer und vor allem ungewiss ist, an frisch abgetödteten Präparaten in's Klare zu kommen, ob es sich thatsächlich nur um ein leichtes Hervortreten handelt, wurden in Flemming'scher Lösung gehärtete Därme der *Periplaneta orientalis* in Serienschritten verarbeitet. Die bei frisch abgetödteten und wie oben geschildert untersuchten Objecten gewonnenen Resultate fanden ihre volle Bestätigung.

Das Deutomerit der *Clepsidrina* ist von ziemlich breiten, doppelt contourirten Streifen bedeckt, die in der Längsaxe des Thieres liegen. Im Weiteren fand sich auf Ovalär- und Querschnitten, dass diese Streifen über das Niveau der Cutis hervorragen, nicht leicht hervortreten, sondern mehr als ihre eigene Breite beträgt. Auf den Querschnitten hatte man völlig das Bild eines Kamrades. Die Zacken waren nicht alle scharf eckig, sondern etwas abgerundet, und zeigten ein etwas gestipptes Aussehen, was eine aus feinen Fäserchen bestehende Structur nicht unwahrscheinlich macht. Die direct unter den Zacken liegenden Schichten der Cutis zeigen auch ein fein zerstipptes Aussehen mit feiner Strichelung, die concentrisch verlief, ohne dass eine Continuität in ihr nachweislich war. Der innere, dem Ectoplasma anliegende Contour war glatt ohne Einkerbungen, was wiederum gegen die Annahme spricht, es könne sich um Faltungs- oder Schrumpfungproducte handeln.

Unter der Cuticula folgen die auch von den früheren Beobachtern beschriebenen Muskeln, die am lebenden Thier als breite Längsfasern gesehen werden.

Das Beobachtungsmaterial, die *Clepsidrina Blattarum*, findet sich im Darminhalte des Mittel- und Enddarmes der *Periplaneta orientalis*. Einzeln und in Conjugation nur in ersterem, während Cysten in beiden Darmabschnitten vorkommen. Die Thiere haben deutliche Kerne, die nach Bütschli's Beobachtungen bei jüngeren Individuen einen Kernkörper führen, bei älteren einen Haufen kleinerer, die durch Vermehrung hinzukommen sollen. Kölliker glaubt, da auch gelappte Nucleoli vorkommen, durch Zerfall des ursprünglichen Kernkörpers das spätere Auftreten der Menge kleinerer erklären zu sollen.

Die nachfolgenden Beobachtungen sind geeignet, die letztere Ansicht als die richtigere zu erweisen.

Der Kern der jüngeren Individuen ist ein runder mit scharfem Contour. Er enthält einen Nucleolus, der, wie man sich auf Schnittpräparaten leicht überzeugt, stärker gefärbte Kügelchen in wechselnder Grösse und Gestalt enthält. Seine Substanz scheint ebenso wie bei den Monocystideen von sehr zähflüssiger Consistenz zu sein. Stark gedrückt reisst seine Membran ein, ohne dass der Inhalt austräte. In anderen Kernen erscheinen neben einem grösseren Kernkörper eine Zahl von kleineren, lebhaft die Farbe aufnehmenden Körnern, während auch der grössere Nucleolus ähnliche sich stark tingirende Körperchen führt. Wieder andere Kerne liessen nur eine grosse Anzahl chromatischer Körner erkennen, ohne dass noch ein grösserer „Nucleolus“ nachweislich gewesen wäre. Diese Körner lagen nicht wirt durcheinander, sondern waren in Fäden und Schlingen, drei, vier und mehr an Zahl, angeordnet. Häufig fanden sich dieselben wie die aufgeschnürten Perlen eines Rosenkranzes hinter einander liegend, so dass das Ganze ein äusserst zierliches Bild darbot. Weiterhin wurden dagegen Kerne beobachtet, in denen unzählige kleine chromatische Körner lagen, wie es schien regellos, ohne besondere Anordnung vertheilt. Allen bisheran geschilderten Kernformen war dagegen eine scharf contourirte Kernmembran gemeinsam. Im Gegensatz dazu stehen Formen, die ebenfalls häufig beobachtet wurden, welche einer solchen Membran entbehrten. Der Kern breitet sich sternförmig mit seinen Fortsätzen in die Leibessubstanz des Thieres

aus und steht mit dem protoplasmatischen Gefüge derselben in directem ununterbrochenen Zusammenhange. Es sind dies Formen, die bei den Monocystideen des Regenwurmes bereits oben erwähnt und als „geflamnte Kerne“ bezeichnet wurden. Es unterliegt für mich keinem Zweifel, dass alle im Vorstehenden beschriebenen Veränderungen des Kernes und der in ihm enthaltenen chromatischen Substanz, sowohl rücksichtlich der Zahl wie Anordnung der Körner, und zwar in der Reihenfolge wie sie geschildert wurden, successive Vorbereitungen zur Kerntheilung darstellen. Später zu berichtende Beobachtungen bei *Klossia* machen es nicht unwahrscheinlich, dass wir die geflammten Kerne vielleicht schon als Kernspindeln anzusehen haben, die von dem gewohnten Typus abweichen. Gleichwohl bemerke ich, dass der Nachweis von typischen Spindeln bis heran noch nicht gelang, vor allem durch Unzugänglichkeit des Materiales in Folge von hierorts, für meine Studien allzu eifrig betriebener Vertilgung der Schaben. Fortgesetzte Untersuchungen an reichlichem Untersuchungsmaterial sind vielleicht geeignet auch typische Spindelbildung nachzuweisen. Vorläufig muss das Vorkommen derselben als noch nicht erwiesen betrachtet werden.

Kerne mit einem grossen Nucleolus oder mit einem grossen und mehreren kleinen fand ich meist bei noch nicht conjugirten Thieren. Die anderen Formen wurden dagegen alle bei Syzygien beobachtet oder bei bereits encystirten Clepsidridinen.

Oft fand sich dieselbe Kernform, z. B. der Kern mit rosenkranzförmiger Anordnung der chromatischen Elemente, bei beiden Syzygiten oder aber der zweite Kern war ein geflammter (Fig. 7 Taf. VII), oder beide waren geflammt. Ebenso war es bei den Cysten. Entweder beide Kerne geflammt, beide mit rosenkranzartiger Anordnung der chromatischen Körner, oder der eine von dieser, der andere von jener Form. Die Leibessubstanz war stets die gleiche bei Syzygien und nicht conjugirten Thieren. Ebenso zeigten die encystirten Syzygien keine Differenz, so lange noch ein Kern vorhanden war. Die das Entoplasma füllenden Körner der Clepsidridina sind kleiner als bei den Monocystideen, und zeigen ein rundes, sich stärker färbendes Centrum. Solange der Kern noch nicht geflammt ist, zeigt auch das deutlich durch doppelten Contour abgesetzte Protomerit keine Strukturveränderung. Beginnt aber die scharf begrenzte Kernmembran

un deutlich zu werden, oder ist der Kern bereits geflammt, so treten im Protomerit eigenthümliche Zeichnungen auf von unregelmässig fadigem Aussehen, bald gröber, bald feiner endigend (Fig. 8, Taf. VII).

Diese Bildungen sind es auch wohl gewesen, welche R. Pfeiffer, wie oben erwähnt, einen zweiten Kern im Protomerit annehmen liessen. Jedes Schnittpräparat hätte ihn vor diesem Irrthum sicher bewahren können. Dass der geflamnte Kern im Deutomerit kein Kunstproduct sei, wie ich zuerst glaubte, beweist der völlig verschwundene Contour des Kernes. Ausserdem gelang es an frisch untersuchten Objecten den gleichen Kern nachzuweisen, wenn ich denselben aus dem lebenden Thier vorsichtig in physiologische Kochsalzlösung ausschlüpfen liess. Här tungen mit Pikrinsäure und Alcohol-Essigsäure ergaben übereinstimmende Kernbilder.

Die zahlreichen Cysten der Clepsidrina, die auf verschiedene Weise gehärtet und in Serienschnitten untersucht, oder frisch beobachtet wurden, ergaben ebenfalls einige werthvolle Resultate. Sowohl im Mitteldarme wie im Enddarm fanden sich Cysten, welche eine deutliche Trennungslinie zeigten, dann wieder im Mitteldarm solche, die keine Spur mehr davon aufwiesen. Es geht daraus hervor, dass der Enddarm nicht unbedingt die ältesten Stadien enthalten müsse, und dass auch junge bereits hier mit dem Kothe entleert werden. Sobald die Cysten ausgebildet sind, scheinen sie vielmehr aus dem Darne entleert zu werden, und ausserhalb desselben, vielleicht in einem anderen Wirthe, ihre Weiterentwicklung bis zur Ausbildung der reifen Sporen durchzumachen. Falls durch glückliche Verhältnisse die Cyste länger zurückgehalten wird, könnte sich ein Theil dieser Vorgänge natürlich auch noch innerhalb der Blatta abspielen.

An frischen Präparaten, und besonders an Serienschnitten von rasch abgetödteten und gehärteten Cysten konnte in Uebereinstimmung mit den Beobachtungen Bütschli's festgestellt werden, dass die beiden Syzygiten sich auseinander legen, eine derbe doppelt contourierte Cysten haut ausscheiden, welche wiederum von einer Gallerthülle umgeben ist. Deutlich ist Protomerit und Deutomerit noch zu unterscheiden. In jedem Thiere liegt ein Kern, der geflammt oder durch rosenkranzartige Anordnung der

chromatischen Körner characterisirt ist, wie oben beschrieben. Im weiteren legen die beiden Syzygiten sich mit ihrer Breitseite fest und innig aneinander. Die Trennungslinie bleibt noch scharf, das Protomerit ist deutlich abgesetzt. Man vermag ohne Mühe die Cystenhülle und die jedem Thiere zugehörige Cuticula zu unterscheiden. Die Kerne sind geflammt oder mit rosenkranz-artiger Anordnung ihrer chromatischen Elemente, oder der eine von dieser, der andere von jener Form. Der Leib der Syzygiten zeigte keine von den nicht encystirten differente Structur. Die von Bütschli angegebene Ausstossung der Sporen an der Peripherie bei noch nicht völlig verschmolzenen Thieren habe ich nicht beobachtet. Da kein Grund vorliegt, diese Angaben in Zweifel zu ziehen, so muss ich annehmen, dass ich des entsprechenden Stadiums noch nicht habhaft geworden bin. Analog den oben über die Monocystideen mitgetheilten Beobachtungen dürfte es aber auch hier vor der Sporenbildung zu einer Verschmelzung an begrenzter Stelle kommen. An dieser Stelle würde dann auch ein Austausch der Leibes- und Kernsubstanz stattfinden, der allerdings an frischen Präparaten nicht nachweisbar ist.

Einige sporenhaltige Cysten, die in Serienschritte zerlegt untersucht wurden, zeigten die Sporen an der Peripherie der Cyste und strahlig nach dem Centrum hin angeordnet. Ein Kern oder ein Rest eines solchen war nicht mehr nachzuweisen. Die Cystenhaut ist doppelt contourirt, ziemlich dick und von derberer Beschaffenheit als bei den encystirten Syzygien. Es scheint in den eben beschriebenen Präparaten ein Stadium vorzuliegen, in dem die an der Peripherie angehäuften Sporen sich nach der Mitte hin bewegen, wodurch, nach Bütschli's Untersuchungen, eine Aufhellung des Centrums stattfindet. Eine andere, nach gleicher Methode behandelte Cyste zeigte die sehr zahlreichen Sporen in Kreisen und sich verästelnden breiten Streifen angeordnet, die von einer feinen Membran umschlossen waren. Durch Reconstruction der Cyste aus den in der Serie aufeinander folgenden Bildern bin ich zu der Ansicht gelangt, dass es sich um Gänge handelt, in denen die Sporen liegen. Wie es scheint, hängen diese untereinander zusammen, bilden vielleicht in ihrem Zusammenhang nur einen Gang. Jedenfalls liess sich feststellen, dass Endpunkte direct an der Cystenhaut liegen. Vermuthlich

sind dies die Punkte, an denen nach Bütschli durch Sporoducte die Entleerung nach Aussen bewerkstelligt wird. Kernreste waren in dieser Cyste nicht mehr nachzuweisen.

Ueber die Weiterentwicklung der Sporen in der Cyste oder in einem anderen Wirthe nach Entleerung derselben kann ich abschliessende Beobachtungen noch nicht vorlegen. Möglich, dass *Periplaneta orientalis* sofort durch die Sporen sich selbst wieder inficirt. Bütschli hat Fütterungsversuche gemacht, die ihm zu dem Resultat führten, dass durch sporenhaltiges Material sofort eine Infection der *Periplaneta* erzeugt werden könne.

Es ist bei diesen Versuchen doch wohl zu bedenken, dass der Beweis nicht erbracht worden ist, dass Bütschli's Versuchsthiere wirklich vor den Versuchen noch nicht inficirt waren, und dass die von dem Untersucher in die Epithelzellen eingesenkt gefundenen jugendlichen Stadien nicht schon vor den Fütterungsversuchen vorhanden waren und also von früherer Infection herrührten. Was diese Bedenken hervorruft und stärkt, sind folgende Beobachtungen: Häufig findet man Exemplare der *Periplaneta orientalis*, deren Darm keine Syzygie, keine Gregarine, selbst kein jüngeres Stadium derselben enthält; und doch möchte ich dieselben als bereits durch Gregarinen inficirt ansehen. Der Darm enthält eine grosse Anzahl gelblichbrauner homogener Gebilde, bald länglich gestreckt, wie die Würmchen der *Klossia*, bald vom Aussehen der *Clepsidrina* mit Proto- und Deutomerit (vgl. Taf. VIII, Fig. 2 u. 4), bald oval, bald kugelig zusammengezogen. Alle diese Formen enthalten einen sichtbaren Kern. Därme dieser Art, ebenso wie solche, die auch Syzygien enthielten, habe ich nach verschiedenen Methoden gehärtet und in Seriensechnitten untersucht. Die Epithelzellen des Mitteldarmes zeigen einen schönen Fransbesatz (Bürstensaum), der nur wenigen etwas kugelig aufgetriebenen bis auf Rudimente fehlt. Diesen Zellen sitzen auf die auch im Darminhalte vorgefundenen und eben erwähnten jungen Gregarinen, welche an einem Ende länglich ausgezogen in die Zelle hineinreichen. Die anderen Formen finden sich gleichfalls kleiner oder grösser, kugelig, langgestreckt, halbmondförmig in zwei, drei oder mehr Exemplaren in die Epithelzellen eingelagert, oft bilden sie ganze Klumpen. Die befallenen Zellen haben oft noch ihren Fransbesatz, meist ist er nicht mehr ganz intact, völlig geschwunden aber wohl nie. Alle diese eben be-

schriebenen Körper, die in den Epithelzellen liegen, zeigen deutlichen, durch Safranin tingirten Kern. Weiterhin fanden sich die mehr körnigen, helleren und grösseren Gebilde aus den Epithelzellen austretend, und ihnen noch aufsitzend, wie Büttchli sie abbildet. Auch weiter entwickelte Formen, in denen man sofort die *Clepsidrina* mit Epi-, Proto- und Deutomerit erkennt, fanden sich noch mit der Epithelzelle in Verbindung vor (vgl. Taf. VIII, Fig. 3). Der Kern dieser Formen ist grösser, zeigt gelappten Kernkörper, eventuell schon mehrere derselben. Die eben geschilderten Befunde machen mich glauben, dass wir in den homogenen gelblichen kernhaltigen Körpern die ersten Stadien der *Clepsidrina* vor uns haben, welche noch hüllenlos amöboider Bewegung fähig sind, ähnlich den Würmchen der *Klossia* und anderen. Da dieselben aber bedeutend grösser als die in den Cysten gefundenen Sporen, so scheint eine Weiterentwicklung der Sporen ähnlich wie bei den *Monocystideen* wahrscheinlich, die zum Schluss zur Bildung einer Anzahl von sichelförmigen Körpern, von Würmchen führt, in der erheblich vergrösserten Sporocyste. Erst nach völliger Reife der Würmchen und nach Sprengung der Sporencyste würde es dann durch die Keime zur neuen Infection kommen können. Ob diese Vorgänge im Kothe der *Blatta* statthaben, oder ob ein Zwischenwirth dazu nöthig ist, ist vor der Hand noch nicht zu sagen, und kann erst durch genaue Thierversuche erwiesen werden. Nach allem, was ich beobachtet, möchte ich letzterer Ansicht mich anschliessen, dass nämlich die Sporocyste, in einem anderen Wirthe weiter sich entwickelnd, ihre Keime frei macht, die dann als Infectionsmaterial aus den Entleerungen von der *Periplaneta orientalis* wieder aufgenommen wird. Die Keime dringen einzeln oder zu mehreren in die Epithelzelle ein, wo sie bis zu einer gewissen Entwicklungsstufe verbleiben; alsdann entwickeln sie Proto- und Deutomerit und treten nach und nach aus der Wirthzelle heraus (vgl. Taf. VIII, Fig. 3). Darauf lösen sie ihre Verbindung mit der Zelle und conjugiren. Die Conjugation tritt sehr frühzeitig ein, denn man findet ungemein kleine Syzygien. Die conjugirten Thiere wachsen heran, encystiren sich, und der ganze Kreislauf beginnt von neuem.

Die Untersuchung des Hinterdarmes der *Periplaneta* ergab in allen Fällen, dass die mit je einem Stachel versehenen Epithelzellen frei waren von jeder fremden, zelligen Einlagerung. Der

Darminhalt wies noch einige der beschriebenen Gebilde auf, doch äusserst gering an Zahl und nicht mehr in dem alten Zustande. Der scharfe Contour fehlte, der Rand war mehren höckerig, hie und da mit klumpigen Gebilden besetzt, die aus dem Innern ausgetreten zu sein schienen.

3. Die Gregarine der Schneckenmilch.

Obwohl meine Untersuchungen über die Klossia noch keineswegs abgeschlossen sind, möchte ich doch die bis heran gewonnenen Resultate hier mittheilen, da dieselben geeignet sind, einige von L. Pfeiffer in seiner neuesten Arbeit (Die Protozoen als Krankheitserreger, Jena 1890) noch als durchaus dunkel bezeichnete Punkte zu klären.

Die ersten Stadien sind die sichelförmigen Körperchen oder Würmchen, die man, eingeschlossen in ihre Hülle, in lebhafter Bewegung sich leicht zur Ansicht bringen kann. Aus dieser Hülle hervorgetreten, stellen sie kernhaltige würmchenförmige Gebilde dar, mit einem spitzen und einem abgerundeten Ende. Sie bewegen sich schlängelnd weiter. Selten während der Locomotion, meist in den Ruhepausen ändern sie ihre Gestalt und sind dann bald cylindrisch, bald flaschenförmig, gestreckt, zusammengerollt, länger oder kürzer. Immer ist ein Kern in ihnen nachweislich. Diese von Kloss zuerst als Anfangsstadien gedeuteten Gebilde sind noch von vielen Forschern beobachtet und jüngst von L. Pfeiffer wieder beschrieben worden. Man wird sich unschwer davon überzeugen können, dass man es thatsächlich mit den ersten Stadien des Parasiten zu thun hat. Eine oder mehrere dieser würmchenartigen Sporen kriechen in rascher Folge oder erst nach einer gewissen Zeit in die Zelle hinein. Man findet nämlich Zellen, welche 3, 4 und noch mehr ganz kleiner Parasiten enthalten, die auf gleicher Entwicklungsstufe stehen; in andern Zellen haben sie sich bereits einzeln mit einer Cysten-haut umgeben. Es sind dies Zellen, bei denen die Keime ungefähr gleichzeitig eingewandert sind. Andere Zellen zeigen Keime von verschiedenen Entwicklungsstufen, neben encystirten noch freie Parasiten, und diese Bilder sprechen dafür, dass in die bereits durch einen Keim inficirte Zelle nach Verlauf von einiger Zeit ein neuer Keim, ein zweiter und dritter hineingelangte. Die Form

des in die Zelle eingedrungenen Fremdlings ändert sich in soweit, dass er sich zusammenzieht, und ovale, hin und wieder einseitig in der Mitte etwas eingeschnürte, nierenförmige Gestaltung zeigt. Kern und Kernkern ist deutlich sichtbar. Nach einiger Zeit umgiebt sich der Parasit mit einer Hülle. Sind mehrere Keime in die Zelle eingewandert, so sieht man wohl, dass alle Keime sich mit einer Cystenwand umgeben. Doch damit ist, wie es scheint, das Ende in der Entwicklung der meisten Keime erreicht. Nur einer derselben wächst weiter heran, während die anderen an die Zellwand gequetscht liegen bleiben. Wie Kloss zuerst beobachtet, und Pfeiffer neuerdings bestätigt, hypertrophiren die inficirten Nierenepithelien sehr stark.

L. Pfeiffer sagt (l. c. pg. 13): „Der Kern der Epithelzelle nimmt nur langsam Theil an der Hypertrophie, wird unförmig, höckerig, später verschwindet er allmählich, sobald der Eindringling ungefähr seine halbe Grösse erreicht hat; nur wenn er sehr peripher gelegen ist, bleibt er bis zuletzt als höckeriger, dunkler und färbbarer Körper sichtbar.“ Meine Untersuchungen haben mich zu etwas anderen Resultaten geführt. Die Kerne der befallenen Nierenzellen waren stets als stark granulirte Gebilde vorhanden, in denen die chromatische Substanz in intensiv färbbaren Körnchen vertheilt war. War der Parasit noch klein, führte er z. B. noch keine Hüllen, so war der Zellkern nicht grösser als bei den umliegenden normalen Zellen. (Vergl. Taf. VIII, Fig. 5.) Bei weiter herangewachsenen Thieren war auch der Kern entsprechend grösser, oftmals dabei etwas verlagert und verdrängt. (Vergl. Taf. VIII, Fig. 6.) Trotzdem war er auf Serienschnitten immer nachweislich. In einzelnen Fällen war die Grössenzunahme des Kernes derartig, dass er in seinen Maassen hinter dem Parasiten nicht zurückstand. (Vergl. Taf. VIII, Fig. 6.) Mit der weiteren Entwicklung des Parasiten nimmt der Kern an Grösse wieder ab; er verschwindet aber nie ganz. (Vergl. Taf. VIII, Fig. 15.) Im Weiteren bezeichnet L. Pfeiffer (l. c. pg. 14) die Entstehung des Borstenbesatzes auf dem freistehenden Theile der hypertrophirten Nierenzelle als ein völlig unerklärtes Verhalten. Er schliesst sich darin völlig an Kloss an. „Keine gesunde Nierenzelle hat einen Borstenbesatz, wohl aber bereits die ganz wenig hypertrophirten Epithelien mit einem Fremdling. Bei Wasserzusatz zum Präparate löst sich derselbe

theilweise ab, und es treten aus den Epithelien Plasmakugeln aus.“ Späterhin sagt er dann: „Bei lang gezogenen Epithelien fehlt am Schweif der Borstenbesatz.“ L. Pfeiffer erwähnt dann, dass er bis zu 15 Parasiten, jeder für sich mit einer Cystenhülle umgeben, in einer gemeinschaftlichen Borstenhaut gesehen, und schloss daraus, dass dem Parasit als solchem die Ausscheidung dieser Borsten nicht zukomme. Die Beobachtungen Pfeiffer's, welche die von Kloss bestätigen, wird jeder Untersucher bald als zu Rechte bestehend anerkennen müssen, mit Ausnahme der ersten, dass nämlich keine normale Nierenzelle einen Borstenbesatz habe. Auf dieser nicht zutreffenden Beobachtung fussend, fehlte ihm, wie früher Kloss, der Schlüssel zu dem unerklärlichen Verhalten der Epithelzellen.

Wie Nussbaum seiner Zeit nachgewiesen, haben die normalen Nierenzellen verschiedener Thiere einen Borstenbesatz, was später von vielen andern Forschern bestätigt und an immer neuen Thiergattungen auch von anderen secernirenden Drüsen berichtet wurde. Es gelang nun auf Schnitten der Niere von *Helix nemoralis* und *Helix hortensis*, die in verschiedenen Reagentien abgetödtet und gehärtet waren, überall einen schönen Fransen- oder Borstenbesatz nachzuweisen, und zwar an normalen wie inficirten Epithelien. Der Borstenbesatz ist also ein der normalen Nierenzelle zukommender Bestandtheil, und so erklärt es sich leicht, dass der Schweif langgezogener Zellen keinen Borstenbesatz führt, weil eben dieser Theil dem Zellkörper entspricht, der auch normaler Weise keine Borsten trägt. Der von Pfeiffer aus seinen Beobachtungen gezogene Schluss, dass die Parasiten die Borsten zu bilden nicht vermögen, ist damit als richtig erwiesen, und zugleich der Grund dafür gefunden.

Somit wird durch den Nachweis des Borstenbesatzes an normalen Epithelien der Schlüssel gegeben sein zur Erklärung aller in dieser Hinsicht räthselhaften Bildungen. Die normale, borstentragende Epithelzelle der Niere wird durch Einwanderung einer oder mehrerer Keime inficirt. Der Parasit wächst, und die Zelle giebt dem Wachsthum an der Stelle nach wo sie es vermag, das heisst an ihrer freien, nicht mit der Umgebung verbundenen Seite, also an ihrer borstentragenden Oberfläche. Diese dehnt sich mehr und mehr, und die Borsten rücken dabei etwas auseinander; der Zellkern hypertrophirt. So kommt es, dass der

Parasit zum Schlusse in einer mit Borsten besetzten Hülle liegt; dem Schweif, das heisst der Stelle der Nierenzelle, wo der Kern liegt, fehlt der Besatz, da er hier in gesunden Tagen ebenfalls nicht vorhanden ist. Dass der Borstensaum bei Wasserzusatz zum Präparate abfällt, darf nicht befremden, da normale, Borsten und Flimmern tragende Zellen stets unter solcher Behandlung denselben verlieren, wie wir bei schlecht conservirten Präparaten zu unserem Leidwesen so oft erfahren haben.

Das Austreten von Plasmakugeln bei Wasserzusatz, wie Kloss und nach ihm Pfeiffer beschrieben, wurde im Verlaufe der Untersuchungen des öfteren beobachtet. Bilder, die Pfeiffer als lang gestreckte, ausgezogene Zellen bezeichnet, wurden auch auf Schnittpräparaten häufig gesehen. Es konnte festgestellt werden, dass die mehr und mehr an Grösse zunehmenden Zellen, weit über das Niveau sich erhebend, schliesslich wie Beeren einer Traube an einem dünnen Stiele in das Lumen hinein hängen. Es fanden sich auf Schnitten Bilder, die es zweifellos erscheinen lassen, dass der dünne Stiel auch abreißen kann, wobei der Zellkern zurückbleibt. Es sind das Gebilde, welche Veranlassung geben können, an ein Verschwinden des Epithelkernes zu denken.

Was den Kern der Klossia angeht, so konnte, wie oben bereits erwähnt, auch in den jüngsten Stadien ein deutlicher Kern nachgewiesen werden, der gewöhnlich einen runden Kernkörper führte. Bei weiter vorgeschrittenen Formen wurden auch gelappte Nuclei gesehen, die wie bei den Monocystideen stärker färbbare Körner enthielten. Der zuerst hüllenlose Keim ändert seine Gestalt in der Zelle, indem er rundlicher wird. Sehr bald scheidet er eine Hülle aus, durch die er sich von dem Zellinhalte und von den etwa mit ihm in der Nierenzelle zusammenliegenden anderen Klossiakeimen abschliesst. An dieser von dem Thiere ausgeschiedenen Hülle zeigen sich merkwürdige Bildungen, welche als kleine lang gestreckte Körperchen der Membran eingelagert sind. Kloss, der dieselben beobachtet und abgebildet, hat sie als Kerne gedeutet. Chromatische Einlagerungen lassen sich nicht erkennen, auch macht es bei den verschiedenen Einstellungen nie den Eindruck, als handle es sich um körperliche Gebilde. Es scheint vielmehr nach dem optischen Verhalten, als wenn es kleine Oeffnungen in der Membran seien, die später zur Sprengung der Hülle oder zum direkten Auskriechen der Sporen zu dienen haben

würden. Der Parasit hat also um diese Zeit bis zum Auskriechen der Sporen zwei Hüllen, von denen die äussere mit Fransenbesatz aus der Nierenzelle der Schnecke gebildet ist, die innere ein Abcheidungsproduct des Parasiten ist. Beide sind übrigens zur Zeit der Sporenbildung sehr elastisch; man kann sie durch Druck nur schwer sprengen.

Der heranwachsende Parasit hat meist einen grossen runden oder ovalen Kern, in dem die chromatische Substanz in Form eines grösseren Nucleolus vertreten ist, neben welchem kleinere Körner liegen; es findet sich auch in manchen eine Anzahl von stärker färbbaren Körnern vor. Immer aber ist der Kern von einer scharf contourirten Kernmembran umgeben. Der Inhalt des Gregarinenkörpers besteht wie bei den vorher beschriebenen Gattungen aus einer flüssigen protoplasmatischen Substanz, der längliche ovale Körner eingelagert sind. Der Kern verliert im weiteren Verlaufe seine scharfe Begrenzung; er erscheint unregelmässig, zackig und gleicht den früher beschriebenen geflammteten Kernen ungemein. Seine Ansläufer und Zacken stehen, wie man auf Schnitten gehärteter Objecte sieht, mit dem Protoplasma des Thierleibes direct in Zusammenhang und geht in dieses unmittelbar über. Im Inneren dieser geflammteten Kerne lassen sich wiederum multiple, stark färbbare Körner nachweisen. Wie bei der Besprechung der *Clepsidrina Blattarum* bereits erwähnt wurde, scheint es sich hier auch um ein directes Vorstadium der Kerntheilung zu handeln, wenn nicht um diese selbst. Typische Spindelbildung, wie sie die *Monocystideen* darbieten, liess sich auch hier niemals constatiren. Es fanden sich dagegen Bilder, an denen man auf der ganzen Serie keinen Kern mehr nachweisen konnte. An der Peripherie lagen jedoch rundliche oder ovale Körper mit körnigem Inhalt, die als Kerne angesprochen werden mussten. Es ist also wohl nicht zu bezweifeln, dass durch die eben beschriebene Veränderung des grossen Kernes, oder direct nach ihr eine Theilung desselben stattgefunden haben muss, deren Producte durch fortgesetzte Theilung die Kerne an der Peripherie erzeugten. Dass sich an diesen Kernen thatsächlich Theilungen abspielen, wurde durch den Befund von Bildern bewiesen, wie Fig. 22, Taf. VIII sie darstellt. Nach und nach treten an der Peripherie eine grosse Menge immer kleiner werdender Kerne auf. Bis zu welcher Zahl diese Vermehrung statthat, ist wohl kaum

zu sagen. Ist aber diese Grenze erreicht, so sistirt die weitere Vermehrung, und es tritt nun erst eine Theilung des Thierleibes ein, entsprechend der Anzahl der gebildeten Kerne. Auf passenden Präparaten einer Serie sieht man die doppelt contourirte Zellmembran, in der die Cyste ruht. Auf den ersten Schnitten bietet sich ein Bild, das eine deutliche Mosaik von Zellen zeigt. Kommt man weiter in die Tiefe, so ist das Centrum der Cyste noch homogen, ungetheilt, während an der Peripherie die kleinen Kerne liegen, welche von seichten Einbuchtungen an beiden Seiten umschlossen werden. Geht der Process weiter, so schneiden diese Einbuchtungen bis zum Centrum durch, und wir erhalten auf jedem Schnitt einer solchen Cyste Bilder, welche birnförmige kernhaltige Zellen, rosettenförmig um einen Punkt, das Centrum der Cyste, angeordnet zeigen.

Im weiteren Verlaufe lösen alle diese Zellen ihre Verbindung in der Mitte und ziehen sich kugelig zusammen. Die Bildung der Sporogonien ist beendet. Unterzieht man diese Gebilde einer genaueren Untersuchung, so zeigt sich, dass dieselben einen kleinen Kern führen. Andere zeigen dagegen schon zwei, andere drei und noch mehr Kerne, welche alle sich intensiv färbende Körner führen. Diese Sporogonien mit getheiltem Kern sind von einer Cystenhaut umgeben, die von der zuerst nackten Sporogonie ausgeschieden wurde. Wir nennen die encystirte Sporogonie mit ihrer Hülle die Sporocyste. Die Sporocysten liegen ohne Zwischenraum dicht aneinander und unterscheiden sich demgemäss von den gleichen Bildungen bei *Lumbricus*-gregarinen, die alle peripher von einem Restkörper gelegen sind, in den sie sich erst später einsenken. Hier fehlt ein Restkörper. In einigen Sporocysten konnte in den Kernen eine Sonderung der chromatischen Substanz in 2 Theile wahrgenommen werden, die in anderen scheinbar regellos durcheinander lag. — Absolut sicher liess sich die Zahl der Kerne in der reifen Sporocyste nicht nachweisen, doch wurden fast constant sechs wahrgenommen. Es stimmt dies mit den Beobachtungen von Kloss und Anderen, die gewöhnlich 6 Würmchen in einer Hülle sahen. Um die durch die Theilung entstehenden Kerne grenzt sich später ein zugehöriges Protoplasma deutlich ab; doch wird wie bei den Sporen der *Lumbricus*-gregarinen nicht alles Protoplasma aufgebraucht: ein Theil bleibt als Sporophor zurück. Dann liegen die Sporen

als deutlich contourirte kernhaltige wurmartige Gebilde mit einem spitzen und einem abgestumpften Ende in der Weise dem ziemlich umfangreichen Sporophor auf, dass sie strahlenförmig von einem Punkte auszugehen scheinen, also rosettenförmig angeordnet sind. Der Sporophor wird durch weiteres Wachsthum der Sporen immer mehr verkleinert, sodass man zuletzt nur noch ganz geringe Reste von ihm vorfindet. Die wurmartigen Sporen sind meist in ihrer Sporocyste in lebhafter Bewegung. An frischen Präparaten lassen sich diese äusserst lebhaft sich bewegenden Sporen leicht darstellen. Auf Schnittserien fällt dies natürlich schwerer, gleichwohl kann man auch hier durch Reconstruirung der Form die Anordnung und Structur sich vor Augen führen. Kloss hat am frisch untersuchten Object die Würmchen aus ihrer Hülle austreten und sich bewegen gesehen. Nach ihm ist dieser Vorgang noch von Anderen beschrieben worden. Verweilt man länger bei der Untersuchung, so wird man sicherlich bei geeignetem Material die Auswanderung der Sporen beobachten können. Die jungen Keime bewegen sich wurmartig sich schlängelnd und zeigen deutliche Kerne. Auf Schnittpräparaten wurden dieselben äusserst selten angetroffen, häufiger die etwas grösseren schon zu ovaler Gestalt zusammen gezogenen Formen. Diese fanden sich bereits in Zellen vor. Wie in der Helixniere die Sporen frei werden und eine neue Infection stattfindet, ist noch eine offene Frage. Eine Selbstinfection in infinitum anzunehmen, dürfte wohl aus manchen Gründen nicht richtig sein, wie schon bei den Monocystideen berichtet wurde. Es scheinen auch in diesem Falle die Sporen durch die Niere ausgeschieden zu werden, und durch sie eine neue Infection stattzufinden. Für diese Annahme spricht neben der Analogie der Umstand, dass Kloss vornehmlich an den Schnecken reiche Ausbeute an Gregarinen erhielt, deren Haus lädirt war. Dass eine Infection auch sonst denkbar, ist nicht zu bestreiten, da auch Schnecken mit, so viel nachweisslich, gesundem Gehäuse Parasiten beherbergten. Jedenfalls enthält die Niere der mit lädirtem Hause lebenden Schnecke ungleich mehr Fremdlinge als andere, und es scheint daher nicht unrichtig anzunehmen, dass von Aussen her, durch die lädirt Stelle die Parasiten ihren Einzug halten. In die Niere eingedrungen inficiren sie die Epithelzellen, wo wir sie, wie oben berichtet, in ganz jugendlichen Formen antrafen. Dort

machen sie dann, beständig von der Zelle umschlossen, ihre Weiterentwicklung bis zur multiplen Sporenbildung durch. Eine Konjugation findet nicht statt.

4. Untersuchungsmethoden.

Um bei den im Vorstehenden behandelten Gregarinen zu definitiven Resultaten zu gelangen, mussten die Methoden der Untersuchung des öfteren gewechselt und geändert werden. Die frischen Präparate wurden ebenso zum Studium herangezogen als die gehärteten und gefärbten.

Zur frischen Untersuchung kam in erster Linie die 0,75% physiologische Kochsalzlösung zur Anwendung. Die Parasiten bleiben darin am Leben, doch nimmt ihre Beweglichkeit enorm ab. Es gilt dies besonders von der *Clepsidrina Blattarum*. Die Anfangs lebhaft sich drehenden Syzygien liegen still. Die Monocystideen und Klossia-Keime reagiren weniger. Ich fand die letzteren im hängenden Tropfen noch am dritten Tage in Bewegung. Jodserum wurde nur sehr wenig angewendet, da es in kurzer Zeit, wohl durch die Anwesenheit des Jod, die Parasiten abtötet. Es kam späterhin nur noch als Dahlijodserum zur Verwendung, wo es sich darum handelte, rasch ein gefärbtes Präparat zu haben. Aber auch diese Lösung wirkte bei der wechselnden Dicke der einhüllenden Membranen ungleich. Die besten Resultate lieferte die Untersuchung in Eiweisslösung, wie sie von Bütschli bei *Clepsidrina Blattarum* empfohlen wurde. Bei Klossia untersuchte ich fast nur in dem aus der Niere mit ausfliessenden Saft oder im Blute aus dem angeschnittenen Herzen der Schnecke. Frisch entnommenes Kammerwasser des Frosches leistete mir gute Dienste bei den Monocystideen, obwohl, wie sich später fand, ClNa-Lösung die gleichen Resultate giebt. Die Präparate wurden, nachdem ein kleines Deckglassplittchen zur Verhütung der Quetschung untergeschoben war, mit dem Deckglas bedeckt und mit Vaselinerand umgeben. Wachs zum Verschluss zu gebrauchen habe ich später unterlassen, da doch leicht bei dem Erkalten Quetschung eintritt. Präparate im hängenden Tropfen wurden nach den bei bacteriologischen Untersuchungen üblichen Methoden angefertigt. Sie geben entschieden die besten und zuverlässigsten Bilder, erlauben allerdings nicht unter dem Deckglase eine Abtötung oder Färbung vorzunehmen.

Bei der Undurchsichtigkeit der Gregarinenleiber lag es nahe, durch die Anwendung der Schnittmethode weitere Resultate zu gewinnen. Zur Abtödtung und Fixirung wurde vor allem die Flemming'sche Lösung benutzt, und zwar wurden z. B. die Syzygien der *Clepsidrina* sowohl als ihre Cysten isolirt abgetödtet, als auch ganze Därme der *Blatta* so gehärtet.

Die gehärteten Objecte wurden Anfangs in Celloidin eingebettet und in Serienschnitte zerlegt, auf dem Objectträger in Aetherdampf fixirt. Zur Färbung diente Saffranin. Diese Methode wurde wegen ihrer Mühsamkeit später verlassen und die Objecte in Paraffin eingeschmolzen und geschnitten. Zur Färbung diente auch hier Saffranin. Auch bei den Hoden des Regenwurmes und der Niere der *Helix nemoralis* und *hortensis* wurde zum Abtöden und Fixiren Flemming'sche Lösung benutzt, dann aber in Paraffin eingebettet und die Schnitte durch Collodium-Nelkenöl fixirt. Zur Färbung diente Saffranin und das Delafield'sche Hämatoxylin. So behandelte Präparate sind wohl geeignet Uebersichtsbilder, und wohl auch hie und da Details erkennen zu lassen. Da ich aber durch die Flemming'sche Lösung Gerinnungen entstehen sah, welche stellenweise nur mit Abbe'scher Beleuchtung Kerne erkennen liessen, während oft der ganze Cysteninhalte braunschwarz gefärbt war, falls dieselben nahe der Peripherie lagen, so wurde diese Methode der Fixirung verlassen. Zuerst wurde kurze Einwirkung von Alcohol. absol. versucht, doch bald wieder verlassen, da die Schrumpfung zu stark war und der Borstenbesatz der Zelle bei dieser Behandlung leicht abfällt. Alcohol. absol. und Eisessig, zu gleichen Theilen, besonders erwärmt, leistete gute Dienste, brachte jedoch auch noch zu starke Schrumpfung hervor.

Bessere Resultate ergab wässrige concentrirte Pikrinsäurelösung, der auf 100 Theile 1 Theil Eisessig zugesetzt wurde, doch war die Conservirung, besonders der Epithelien, nicht sehr schön. Folgende Lösung genügte auch diesen Anforderungen:

Concentrirte wässrige Pikrinsäure	100,0
Aqua dest.	200,0
Eisessig	3,0.

Fixirung kleiner Stücke 24 Stunden, dann in 70% Alcohol bis zur völligen Entfärbung. Härtung in Alcohol successive ansteigender Concentration. Das so gehärtete Material wurde in

Paraffin eingebettet und in Seriensehnitte zerlegt. Die Färbung geschah mit Saffranin; sowohl die gewöhnliche Lösung in Alcohol und Wasser $\bar{a}\bar{a}$ als auch die von Vittorio Mibelli (Monitore zoologico Italiano 1890 Nr. 1) kamen zur Anwendung, beide überfärben leicht und bedingen dann zum Erkennen feinerer Structuren eine Entfärbung durch Salzsäurealcohol. Diese hat ihre Unzuträglichkeiten. Der richtige Farbenton ist schwer zu treffen, und die Präparate werden oft blauviolett und lassen kaum feinere Structur erkennen. Es wurde daher im weiteren Verlaufe, wo es sich um die feinere Kernstructur der Sporogonien und Sporocyten handelte, die Färbung mit Hämatoxylin in Anwendung gezogen. Von einer alcoholischen Lösung dieses Farbstoffes, gleichviel welcher Concentration, wurden soviel Tropfen einer $\frac{1}{2}\%$ Alaunlösung zugefügt, bis dieselbe eine leicht veilehenblaue Färbung annahm. In dieser Lösung verblieben die Schnitte 24 Stunden, event. auch länger, bis sie eben bläulich wurden. Der richtige Färbegrad wurde durch das Mikroskop festgestellt. Es trat so keine Ueberfärbung ein und die lästige und unsichere Entfärbung durch Salzsäurealcohol fiel weg. Es färbten sich auf diese Weise nur die chromatisehen Elemente. Die Kerntheilungsfiguren in der Hodensubstanz des Regenwurmes dienten als Kriterium der gelungenen Färbung. Auf diese Weise gelang es vor allem in den Sporogonien und später in den Sporocyten die Vorgänge zu constatiren, die im Vorhergehenden beschrieben wurden. Auch die anderen Parasiten wurden nach dieser Methode gefärbt und ergaben immer klare und distincte Färbungen. Bei Schneckenieren ist es oft von Vortheil, besonders im Winter, die Unmassen von Harnsäurekörnehen durch Lithion carbonicum zu entfernen. Das Bild gewinnt dadurch bedeutend an Uebersichtlichkeit.

Zu erwähnen ist noch, dass die meisten Copulationen und Kerntheilungsvorgänge Ende Mai und Anfangs Juni beobachtet wurden. Es stimmt dies mit den Angaben von R u s c h h a u p t überein. Bei der *Clepsidrina* scheint dagegen keine Zeit besonders bevorzugt zu sein. *Helix nemoralis* und *hortensis* habe ich von verschiedenen Plätzen und Gärten untersucht, und dabei nie die Parasiten vermisst. Die Beobachtung von K l o s s, dass die Exemplare die zahlreichsten Parasiten haben, deren Schaale verletzt gewesen, wurde durchweg bestätigt. *Helix pomatia* wurde nie inficirt gefunden.

Die Zeichnungen zu den beigegeführten Tafeln verdanke ich der Güte meines verehrten Lehrers, Herrn Prof. Nussbaum. Ich bin ihm dafür ebenso verpflichtet wie für das Interesse, das er dem Fortschreiten meiner Untersuchungen bewahrte.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel V—VIII.

Tafel V.

- Fig. 1. Schnitt durch eine Syzygie von *Monocystis magna* vor Ausscheidung der Cystenhaut. Flemming'sche Lösung. Vergr. Zeiss E, Oc. 2.
- Fig. 2. Schnitt durch eine Cyste von *Monocystis magna*. Präparation und Vergrößerung wie vorher. In jedem Copulanten ein Kern.
- Fig. 3. Kern und umgebende Leibessubstanz aus einer frei beweglichen *Monocystis magna*. Flemming'sche Lösung. Vergr. Winkel Syst. 8, Oc. 3.
- Fig. 4. Schnitt durch eine freie *Monocystis magna*. Der Bau der Leibessubstanz ist nur zum Theil auf der rechten Seite wiedergegeben. Der Kern ist bläschenförmig, im leicht tingirten Nucleolus mehrere stärker gefärbte Körnchen. Flemming'sche Lösung. Vergr. Zeiss F, Oc. 2.
- Fig. 5. Schnitt durch eine *Monocystis agilis*. Unten in der Figur ein „geflammt“ Kern. Flemming'sche Lösung. Vergr. Winkel 6, Oc. 3.
- Fig. 6. Schnitt durch eine *Monocystis agilis*. Kern mit einem kompakten Nucleolus. Präparation und Vergrößerung wie in Fig. 5.
- Fig. 7. Schnitt durch eine Cyste der *Monocystis magna* im Stadium der Richtungskörperbildung. Kerntheilung links im oberen Syzygiten. Flemming'sche Lösung. Vergr. Zeiss E, Oc. 2.
- Fig. 8—10. Schnitte durch eine Cyste der *Monocystis agilis*. Schnittstärke 15 μ . Fig. 9 ist um zwei Schnitte von Fig. 8, und Fig. 10 um 3 Schnitte von Fig. 9 entfernt. In der ganzen Cyste kommen nur die in Fig. 8 und 10 abgebildeten und in Theilung begriffenen Kerne vor. Fig. 8 stellt den Kern des einen, Fig. 10 den des anderen Syzygiten dar. In Fig. 9 die Communicationsbrücke. Flemming'sche Lösung. Vergr. Zeiss E, Oc. 2.
- Fig. 11 u. 12. Zwei aufeinander folgende Schnitte durch eine Cyste von *Monocystis agilis*. Der Kern liegt in jedem der Syzygiten nahe der Copulationsfläche. Cystenhaut ist nicht dargestellt. Präparation und Vergrößerung wie vorher.

- Fig. 13 u. 14. Zwei aufeinander folgende Schnitte durch eine Cyste von *Monocystis agilis*. Der Kern in Fig. 13 geht durch die Communicationsbrücke von einem Syzygiten in den andern über. Der Kern der Fig. 14 stellt die Fortsetzung des Kernes der Fig. 13 in den oberen Syzygiten hinein, dar. (Der einzige Kern der Cyste fiel, da er gebogen ist, in zwei Schnitte.) Präparation und Vergrößerung wie vorher.
- Fig. 15. Syzygiten der *Monocystis agilis* innerhalb der Cyste mit den in der Nähe der Conjugationsebene gelegenen Theilungsspindeln. Flemming'sche Lösung. Vergr. Zeiss. Im. 3, Oc. 2.
- Fig. 16. Die Kernfigur aus Fig. 8 stärker vergrößert.

Tafel VI.

- Fig. 1 u. 2. Kernformen aus den beiden Syzygiten einer Cyste von *Monocystis agilis*, beide an der Peripherie gelegen. Fig. 1 zeigt den einen Kern im Stadium der Mitose mit ausgebildeter Polstrahlung, achromatischer Spindel und den Chromosomen. Die achromatische Spindel zerfällt in zwei Theile, der centrale Theil derselben ist fein längsgestrichelt, ihr äusserer Mantel besteht aus derberen Fasern, die sicher nicht von einem Pol zum andern ziehen. Der Kern der Figur 2 hat eine deutliche Membran, sein fester Inhalt ist in zwei grössere Klumpen angeordnet, von denen feine Fortsätze ausstrahlen und in denen stärker gefärbte Körnchen liegen. In der Figur ist auch die ringförmige Anordnung des Protoplasmas um den Kern mit den feinen Ausstrahlungen nach der Peripherie hin angedeutet. Pikrin-Essig-säure. Vergr. Leitz homog. Im. $\frac{1}{16}$, Oc. 4.
- Fig. 3. Schnitt durch eine Cyste der *Monocystis agilis* mit einem Kern und der Protoplasmaanhäufung an der Communicationsbrücke. Flemming'sche Flüssigkeit. Vergr. Leitz homog. Im. $\frac{1}{16}$, Oc. 0.
- Fig. 4. Peripherer Schnitt durch eine Cyste der *Monocystis agilis* mit Kernen verschiedener Grösse und verschiedenen Stadien der Theilung. Präparation und Vergr. wie vorher.
- Fig. 5. Schnitt durch eine Cyste der *Monocystis agilis* mit Sporoblasten an der Peripherie des Centralkörpers.
- Fig. 6. Schrägschnitt durch eine Cyste der *Monocystis agilis*; der obere Syzygit mit verschiedenen Kernformen und ihrem Protoplasmahof peripher, der untere central getroffen. Die Schnittrichtung ergibt sich aus der Controlle der übrigen Schnitte dieser Cyste. Pikrin-Essig-säure. Vergr. Leitz homog. Im. $\frac{1}{16}$, Oc. 0.
- Fig. 7. Cyste der *Monocystis agilis* mit bindegewebiger Kapsel.

- Fig. 8. Peripherer Schnitt durch eine Cyste der *Monocystis agilis* mit Kerntheilungsfiguren in jedem Syzygiten. Pikrin-Essig-säure. Vergr. Zeiss E, Oc. 2.
- Fig. 9—11. Sporogonien und eingebuchteter Centralkörper in Cysten der *Monocystis agilis* und *magna*.
- Fig. 12—20. Entwicklung der Sporen und ihrer Cyste aus der Sporogonie bei *Monocystis magna*. Pikrin-Essig-säure. Leitz hom. Im. $\frac{1}{16}$, Oc. 4.

Tafel VII.

- Fig. 1. 2. 3. 4. Kernformen aus Syzygiten der *Clepsidrina Blattarum*. Flemming'sche Lösung. Vergr. Zeiss F, Oc. 2.
- Fig. 5. Feiner Schnitt.
- Fig. 6. Dickerer Schnitt durch den „geflamten“ Kern und seine Umgebung von *Clepsidrina Blattarum*. Präparation und Vergrößerung wie vorher.
- Fig. 7. Syzygie der *Cleps. Blatt.* mit „geflamtem“ Kerne im oberen und membranhaltigem Kerne, dessen chromatische Substanz rosenkranzartig angeordnet ist, im unteren Syzygiten.
- Fig. 8. Schnitt durch eine junge Cyste der *Cleps. Blatt.* Ausser den Deutomeriten ist auch das Protomerit des einen Syzygiten im Schnitt getroffen.
- Fig. 9. Schnitt durch eine gleiche Cyste mit Theilen der Deutomerite oben und unten von der Contactfläche, einem „geflamten“ Kern im oberen Syzygiten und Abschnitten der Protomerite rechts und links von der Contactfläche.
- Fig. 10. Schnitt durch die Contactfläche zweier Syzygiten mit einem Kerne in rosenkranzförmiger Anordnung des Chromatins im oberen Syzygiten.
- Fig. 11. Schnitt durch eine Cyste desselben Thieres mit Sporen im Centrum. Die Hüllen der Cyste sind nicht dargestellt.
- Fig. 12. Peripherer Schnitt durch eine ältere Cyste mit grösseren Sporen in Strängen und Lücken im Restkörper. Präparation bei Fig. 8—12 Flemming'sche Lösung. Vergr. Zeiss CC, Oc. 2.

Tafel VIII.

- Fig. 1. Schnitt durch die äussere Leibesschicht einer *Clepsidrina Blatt.* senkrecht zu den Längsrippen der Cuticula. In der Figur folgen sich von oben nach unten Cuticula, Ectosark, Entosark. Flemming'sche Lösung. Leitz hom. Im. $\frac{1}{16}$.
- Fig. 2. Epithelzellen mit Fransensaum aus dem Mitteldarme der *Blatta orientalis*, inficirt mit verschiedenen Entwicklungsstadien der *Clepsidrina Blattarum*. Flemming'sche Lösung. Vergr. Leitz hom. Im. $\frac{1}{16}$, Oc. 2.
- Fig. 3. Eine *Clepsidrina Blatt.* mit dem Epimerit in einer Zelle des Mitteldarmes der *Blatta orientalis* festgeheftet.

- Fig. 4. Junge Form der *Clepsidrina* Blatt, frei im Mitteldarme der Blatt. *orientalis*. Flemming'sche Lösung Safranin, Balsam. Wegen der Präparationsmethode ist die äussere Leibesgrenze und die Cuticula nicht sichtbar. Vergr. Leitz hom. Im. $\frac{1}{16}$, Oc. 2.
- Fig. 5. Nierenepithelien der *Helix nemoralis* mit Fransenbesatz, Harnsäureconcrement in der nach links gelegenen äussersten Zelle und einer jungen Klossia in der daneben gelegenen. Flemming'sche Lösung. Vergr. Zeiss F, Oc. 2.
- Fig. 6. Schnitt durch eine Nierenzelle mit vergrössertem Kerne und in der Zelle liegenden Klossia.
- Fig. 7. Schnitt durch eine lang ausgezogene Nierenzelle von *Helix nemoralis* mit hypertrophischem Kern an der Basis, vier kleinen und einer grossen Klossia. Präparation bei 6 und 7 Pikrin-Essig-säure. Vergrösserung Zeiss F, Oc. 2.
- Fig. 8 u. 9. Kernformen und-netzförmige Anordnung des Protoplasmas gehärteter Klossia.
- Fig. 10. 11. 12. Sporogonienbildung bei Klossia. Fig. 10 und 11 aus derselben Cyste, Fig. 10 von der Peripherie, Fig. 11 durch den Aequator der Cyste, Fig. 12 durch den Aequator einer älteren Cyste. Pikrin-Essig-säure. Vergr. Leitz 5, Oc. 2.
- Fig. 13. Schwund der Kernmembran und Auftreten von färbbaren Körnchen neben dem Nucleolus im Inneren des Kernes. Schnitt durch eine Klossia in Pikrin-Essig-säure gehärtet. Vergr. Leitz hom. Im. $\frac{1}{16}$, Oc. 2.
- Fig. 14. Schnitt durch den Aequator eines membranlosen „geflamnten“ Kernes und den gefärbten Körnchen im Inneren sowie durch die umgebende Leibessubstanz einer Klossia. Pikrin-Essig-säure. Vergr. Leitz hom. Im. $\frac{1}{16}$, Oc. 4.
- Fig. 15. Isolierte Nierenzelle von *Helix nemoralis* mit stark entwickeltem Borstensaum ringartig verdünnter Zellsubstanz, in der unten der Kern der Zelle, links eine junge Klossia, und in der Mitte eine kugelig gewordene ausgewachsene Klossia ohne sichtbaren Kern in ihrer Cystenhaut gelegen ist. Frisch in Schneckenblut bei Leitz Syst. 7, Oc. 2 untersucht.
- Fig. 16. Schnitt durch eine Nierenzelle, die mit einer Klossia auf demselben Stadium der Entwicklung wie auf der vorhergehenden Figur inficirt ist. Der Kern der Nierenzelle ist in diesem Schnitt nicht getroffen. Der Kern der Klossia ist geflammt. (Alle anderen Kernformen sind auch während des Lebens sichtbar.) Präparation Flemming'sche Lösung. Vergr. Leitz hom. Im. $\frac{1}{16}$, Oc. 2.
- Fig. 17. Flimmerzelle und Heidenhain'sche Stäbchenzellen aus dem zweiten Abschnitt der Niere von *Helix nemoralis*. Flemming'sche Lösung.
- Fig. 18. Schnitt durch eine Nierenzelle und ihren Kern von *Helix nemoralis* mit einer eingelagerten Klossia, deren Kern geflammt

ist und viele einzelne färbbare Körnchen enthält. Pikrin-Essigsäure.

- Fig. 19. Eine Sporogonie der Klossia in Flemming'scher Lösung gehärtet. Vergr. Leitz hom. Im. $\frac{1}{16}$, Oc. 4 bei ausgezogenem Tubus.
- Fig. 20. Kernvermehrung in den Sporocysten. Pikrin-Essigsäure. Vergr. wie Fig. 19.
- Fig. 21. Sporocysten und Kernbilder in denselben. Klossia. Flemming'sche Lösung. Vergr. Leitz $\frac{1}{16}$ hom. Im. Oc. 4.
- Fig. 22. Schnitt durch eine Nierenzelle der *Helix nemoralis* mit einer Klossia, die an der Peripherie kleinere Kerne zeigt, während im Centrum kein Kern mehr vorhanden ist. Der Kern der Nierenzelle ist in diesem Schnitt nicht getroffen. Pikrin-Essigsäure. Vergr. Leitz hom. Im. $\frac{1}{16}$, Oc. 0 bei ausgezogenem Tubus.
- Fig. 23. Sporocyste mit Sporen und dem Sporophor von Klossia, frisch in Schneckenblut untersucht. (Die Kerne der Sporen sind nach einem Präparat aus Pikrin-Essigsäure eingezeichnet.) Vergrößerung Leitz hom. Im. $\frac{1}{16}$, Oc. 2 bei ausgezogenem Tubus.
- Fig. 24. Nierenzelle einer *Helix nemoralis* mit Kern und Borstensaum mit einer in ihrem Inneren gelegenen encystirten und in die einzelnen Sporocysten getheilten Klossia. Frisch in Schneckenblut untersucht. Vergr. Leitz Syst. 7, Oc. 2.

Ueber die Regeneration der Mammilla nebst Bemerkungen über ihre Entwicklung.

Von

Prof. Dr. Ribbert,

erstem Assistenten am pathologischen Institut zu Bonn.

Hierzu Tafel IX.

Ueber die Regeneration der Mammilla haben unter meiner Leitung Stuckmann¹⁾ und Krapoll²⁾ Untersuchungen angestellt und in ihren Dissertationen beschrieben. Die gewonnenen Resultate habe ich durch weitere Experimente ergänzt. Sie scheinen mir wichtig genug, um einem grösseren Leserkreis, als er Dissertationen beschieden zu sein pflegt, vorgelegt zu werden. Sie gaben mir auch Veranlassung, einzelne Stadien der normalen Entwicklung der Mammilla, die zuletzt von Rein³⁾ eingehend untersucht wurde, mit Bezug auf ihre feinere Histologie einer Prüfung zu unterziehen, deren Ergebnisse ich im Anschluss an die Darlegungen über die Regeneration mittheilen werde.

I. Die Regeneration der Mammilla.

Die Mammilla wurde bei jüngeren und älteren weiblichen und männlichen Kaninchen und bei Hündinnen mit der Scheere oder dem Messer zu einem Drittel oder zur Hälfte abgetragen. Auf der Wunde bildete sich sehr bald ein Schorf, unter welchem

1) Stuckmann, Experimentelle und histologische Untersuchungen über die Regeneration der weiblichen Mammilla, Bonn 1889.

2) Krapoll, Exper. u. histol. Unters. über die Regeneration der männlichen Mammilla; Bonn 1890.

3) Dieses Archiv, Bd. 20 u. 21.

die Heilungsvorgänge abliefen. Die in verschiedenen Intervallen ausgeschnittenen, in Flemming'scher Lösung oder in 0,2 procentiger Chromsäure und Alkohol gehärteten Objecte wurden in senkrechte, mit den Ausführungsgängen parallele Schnitte zerlegt.

a) Uebersicht über den Verlauf der Regeneration.

1. Untersuchung nach 24 Stunden.

(Fig. 1.)

Der Schorf hängt fest mit der Wundfläche der Mammilla in einer leicht unregelmässigen welligen Linie zusammen. Er besteht aus zwei rasch ineinander übergehenden Lagen, einer dunkel gefärbten unteren und einer helleren oberen. Die dunkle Beschaffenheit ist bedingt durch die Gegenwart dicht gedrängter kleiner, unregelmässiger Kerne, die sich in der helleren oberen Schicht nur spärlich finden. Das angrenzende Bindegewebe der Mammilla ist mit mehrkernigen Leukocyten infiltrirt, durch deren gegen die Wundlinie zunehmende Zahl der Uebergang in den Schorf rasch und ohne scharfe Grenze vermittelt wird. Nach abwärts verliert sich die zellige Infiltration allmählich. Die fixen Gewebszellen sind in ihrem Bereich deutlich vergrössert.

Die Ausführungsgänge der Milchdrüse sind weit, verengen sich aber in der Nähe des Schorfes. Ihr Lumen findet vielfach in letzterem eine enge, unregelmässige, frei ausmündende Fortsetzung, die von einem dunkel tingirten, nach innen zackig, gegen den Schorf sehr scharf begrenzten Saum umgeben ist (Fig. 6). Dieser Saum besteht aus schräg gestellten, nach der Mittellinie bogenförmig convergirenden, sehr schmalen Zellen, deren lang ausgezogene Kerne intensiv gefärbt sind. Er geht nach unten continuirlich über in das Epithel der Milchgänge und zwar so, dass die Zellen ziemlich rasch breiter und niedriger, die Kerne ovaler und heller werden. Es kann also nicht zweifelhaft sein, dass die Drüsenepithelien in die aufgelagerte Gerinnungsmasse hineingedrungen sind, hier aber Veränderungen erleiden, welche als degenerative aufzufassen sind. Man kann annehmen, dass sie später mit dem Schorf, dem sie fest anhaften, abgestossen werden. In der That finden wir diese Voraussetzung, wie vorweg bemerkt sein mag, an den Präparaten der folgenden Tage bestätigt.

Die Epithelien der Drüsengänge zeigen ihrer Vermehrung entsprechende Proliferationsvorgänge. Ich konnte in jedem Gange gewöhnlich zwei, nicht selten aber auch drei und vier Mitosen nachweisen.

Das Vordringen der Drüsenepithelien in den Schorf ist aber nicht in allen Präparaten und nicht über allen Ausführungsgängen nachzuweisen. Sehr oft ragt es nur auf eine kurze Strecke, in vielen anderen Fällen gar nicht in die untere dunkle Schicht desselben hinein.

Die Epidermis an der Seite der Mammilla nimmt gegen die Wundgrenze hin an Dicke allmählich zu, um am Rande derselben etwa die doppelte oder dreifache Dicke der normalen Lage zu besitzen. Es ragt beiderseits etwas unter den Schorf vor, entweder als kurzer mit ihm paralleler oder auch als leicht nach abwärts geneigter Fortsatz, der nach innen gewöhnlich abgerundet endet. Es findet also die Regeneration schon in einem Vordringen des Epithels auf die Wundfläche ihren Ausdruck und dementsprechend bemerkt man in dem neugebildeten Fortsatz sowohl wie in dem angrenzenden an der Seite der Mammilla gelegenen Epithel einzelne Mitosen. Jedoch fällt auf jeden Schnitt durchschnittlich nicht mehr als eine.

Diese Angaben gelten für den ersten an einem jungen weiblichen Kaninchen angestellten Versuch. Bei einem ausgewachsenen Thier war das Verhalten in der Hauptsache das gleiche, indessen war das Deckepithel schon weiter zwischen Schorf und Wundfläche vorgedrungen, etwa bis zur Hälfte der Entfernung des Wundrandes vom nächsten Ausführungsgang. Es verjüngte sich vielfach in der Richtung seines Wachsthumms bis zu einer einzelligen Lage. In dem neugebildeten Epithel fanden sich nur spärliche, in dem angrenzenden restirenden ziemlich zahlreiche Mitosen, etwa zwei auf jeder Seite in jedem Schnitt. Das Epithel der Ausführungsgänge enthielt nur sehr wenige Kernteilungsfiguren.

In einem dritten und vierten Falle boten die Präparate in den wichtigsten Punkten das gleiche Aussehen.

Die Verhältnisse während der ersten 24 Stunden genauer zu schildern erscheint überflüssig. Erwähnt sei nur, dass die Dickenzunahme des Deckepithels am Wundrande schon nach acht

Stunden deutlich ist und auf einer Grössenzunahme der einzelnen Epithelien beruht, dass ferner auch an einem siebzehnstündigen Präparat schon einzelne Mitosen in der Epidermis und dem Epithel der Milchgänge sichtbar waren.

2. Untersuchung nach 48 Stunden.

(Fig. 2.)

Der Schorf haftet der Kuppe der Mammilla noch fest an, indessen sitzt er an keiner Stelle dem Bindegewebe mehr auf, sondern überall dem Deckepithel, welches über die ganze Wundfläche herübergewachsen ist. Es übertrifft zwischen den Oeffnungen der Milchgänge und seitlich von ihnen das normale Epithel um das Vielfache an Dicke, verjüngt sich gegen den Rand der früheren Wunde sehr rasch um $\frac{1}{2}$ — $\frac{1}{3}$ und geht darauf an der Seitenfläche der Warze allmählich in die normale Lage über. Es bildet also in den mittleren Theile der Amputationsfläche einen sehr breiten Zapfen, der, oberflächlich ziemlich glatt, an seiner unteren Seite kürzere und längere Fortsätze besitzt. Durch ihn treten nun die Milchgänge hindurch und zwar so, dass sie unten zunächst von jenen Fortsätzen umgeben sind. Sie verengen sich in der Nähe seines unteren Randes und ihr Lumen geht als verhältnissmässig schmaler Kanal mit theils glatter, theils zackiger Begrenzung durch ihn hindurch. Die Cylinderzellen der Ausführungsgänge reichen nun nicht nur bis an die Epidermis, sondern setzen sich auf der Innenfläche des in dieser gelegenen Kanales bis fast an seinen äusseren Rand fort. Dabei liegen sie dem Deckepithel direkt auf, sind aber zum Lumen nicht so regelmässig geordnet wie in den erhaltenen Theilen der Milchgänge, sondern entweder schräg oder parallel zu ihm gestellt (Fig. 7). Dadurch ist es auch bedingt, dass die zellige Auskleidung des engen Kanalabschnittes meist beträchtlich niedriger ist, als die des restirenden Theiles der Ausführungsgänge.

Um eine möglichst übersichtliche Darstellung der Regenerationsprocesse zu ermöglichen, soll hier und in den zunächst folgenden Beschreibungen von den Beziehungen des Drüsenepithels zu dem neuen äusseren Epithel nur in den Hauptzügen, nicht in

allen Einzelheiten die Rede sein. In einem besonderen Abschnitt werde ich unten darauf zurückkommen.

Im Deckepithel, im Epithel der Milchgänge und im Bindegewebe finden sich zahlreiche Mitosen.

Von dem Verlauf des Regenerationsvorganges während der ersten beiden Tage können wir uns nunmehr folgende Vorstellung machen. Die Epidermis ist vom Rande her allmählich über die ganze Wundfläche herübergewachsen und an den Ausführungsgängen der Milchdrüse mit dem Epithel derselben zusammengestossen, dann aber hat sie über ihren Oeffnungen keine Decke gebildet, sondern als Fortsetzung ihres Lumens einen engen Kanal freigelassen, auf dessen Innenfläche sich das Cylinderepithel in unregelmässiger Weise bis zur freien Oberfläche vorgeschoben hat. In der Umgebung der Ausführungsgänge ist sie dann mit breiteren und schmaleren Fortsätzen in die Tiefe, in das restirende Bindegewebe der Mammilla hineingewachsen.

3. Untersuchung nach 72 Stunden.

(Fig. 3 u. 4.)

Von dem Schorf findet sich nur noch ein kleiner unregelmässig geformter Rest. Er sitzt nicht mehr auf einer glatten Epithelfläche, da die Mitte derselben eine in einzelnen Schnitten flache, in anderen etwas zugespitzte Vertiefung zeigt, in welcher der Schorf noch lose anhaftet. Das Epithel ist über der Wundfläche wieder stark verdickt, aber nun gegen das Bindegewebe nicht nur in flachen Bogen abgesetzt, sondern mit tiefgreifenden Fortsätzen versehen. In der Mitte des Zapfens, der Einsenkung entsprechend, ist das neugebildete Epithel am dicksten, und springt am weitesten, mit mehreren fingerförmigen Ausläufern, nach unten vor (Fig. 3). In diesem mittleren Abschnitte münden nun die Drüsengänge. Ihr Lumen setzt sich durch die Epidermis als enger, etwas unregelmässiger Kanal fort und ist auch hier mit einem, vielfach zerfallenden Cylinderepithel ausgekleidet, welches den Epidermiszellen wieder unvermittelt aufsitzt. Die Gänge treten aber durch das Epithel nicht parallel hindurch, sondern mit einer mehr oder weniger deutlichen Neigung gegen die Mittellinie, also gegen die erwähnte Einziehung der Ober-

fläche, an deren tiefster Stelle und Seitenfläche ihre äusseren Öffnungen liegen. Wie ist nun die Einsenkung zu Stande gekommen? Da man seitlich von ihr unter dem neuen Epithel deutlich jugendliches proliferirendes Bindegewebe von dem alten Gewebe der Mammilla abgrenzen kann, so handelt es sich offenbar darum, dass die peripheren Parthien der Amputationsfläche durch das Granulationsgewebe höher geworden sind, während central die Epidermis im Zusammenhang mit dem Rande der durchschnittenen Ausführungsgänge nicht in gleichem Maasse aufgestiegen ist und dadurch zu einer nabelartigen Vertiefung desjenigen mittleren Abschnittes der neuen Epithellage geführt hat, in welchen die Drüsengänge ausmünden. Diese mussten daher eine convergirende Richtung annehmen und in die Einsenkung ausmünden.

Nicht selten sieht man auch, dass die Ausführungsgänge nicht einzeln die Epidermis durchbrechen, sondern sich dicht unter ihr zu zweien oder dreien zu einem gemeinsamen Lumen vereinigen, welches für sich dann aber die gleichen Beziehungen zum Deckepithel aufweist.

In einem zweiten Falle (Fig. 4), bei einem jungen weiblichen Kaninchen, ist der Zapfen gleichfalls central etwas eingebogen, aber nach unten noch vielgestaltiger. Er greift wie mit Wurzeln in eine Tiefe von fast $\frac{1}{2}$ Millimeter, ist aber noch weit beträchtlicher als in dem vorigen Falle in das alte Bindegewebe unter das Wundniveau vorgedrungen, dessen Grenze an dem Unterschiede zwischen dem restirenden Gewebe und dem aus ihm hervorsprossenden jugendlichen Granulationsgewebe leicht zu erkennen ist.

Das Abwärtswachsen des Epithels ist nun dicht am Rande oder besser an der Aussenseite der Ausführungsgänge erfolgt. Dabei spitzt es sich nach unten gewöhnlich etwas zu. Dementsprechend treten die Drüsengänge am unteren Umfange der einzelnen Epidermiszapfen ein, um, nicht immer geradlinig und meist zu einandergeneigt, mit unregelmässigem Cylinderepithel ausgekleidet, eine Strecke weit in ihm nach aufwärts zu verlaufen. In keinem Schritte dieses Objectes konnte aber eine Ausmündung von Drüsengängen auf der Oberfläche gesehen werden. Es musste sich daher, da die Schnittreihe vollständig war, um eine blinde Endigung der Gänge im Deckepithel handeln, welches somit in die-

sem, allerdings auch dem einzigen zur Beobachtung gekommenen Falle, von der Seite her nicht nur bis an den Rand der Drüsenöffnungen gelangt, sondern über diese continuirlich hinweggewachsen ist.

Die besprochene Einsenkung des centralen Theiles der neugebildeten Epidermis findet sich nun nicht in allen Fällen. Bei einem nahezu ausgewachsenen Thiere war die Oberfläche eben und die Ausführungsgänge verliefen parallel mit einander durch die neue Epithellage, die aber auch hier an der Seite der Gänge Fortsätze nach abwärts schickte und um das Mehrfache dicker war als die normale Epidermis. Eine Vereinigung von zwei oder drei Gängen zu einem gemeinsamen Lumen war auch in diesem Falle in vielen Schnitten vorhanden.

Die von den einzelnen Thieren gewonnenen Präparate des dritten Tages unterscheiden sich also durch die Dicke und die Gestalt des neugebildeten Epidermiszapfens. So weit ich sehe, hat dies seinen Grund in dem verschiedenen Alter der Thiere. Bei jungen Kaninchen wuchert das Epithel lebhafter und bildet, nachdem es die kleinere Wundfläche schneller überwachsen hat, eine dickere Lage, die tiefer in das alte Bindegewebe vordringt als bei älteren Thieren.

4. Untersuchung nach 4 und mehr Tagen.

(Fig. 5.)

Die Präparate vom vierten Tage ab einzeln zu beschreiben, würde viele Wiederholungen bedingen, da die von Tag zu Tag sich vollziehenden Veränderungen nicht sehr gross sind und da andererseits auch nicht nach Ablauf der gleichen Zeit in allen Versuchsreihen dieselben Entwicklungszustände vorhanden sind. So fand sich z. B. bei einem erwachsenen weiblichen Kaninchen an einem Präparat vom fünften Tage dasselbe Verhalten, wie wir es an den bisher beschriebenen Objecten schon am zweiten Tage wahrnahmen. Diese Verschiedenheit erklärt sich theils daraus, dass bei jüngeren Thieren die Regenerationsprozesse lebhafter ablaufen als bei älteren, bei denen dementsprechend auch die Dicke des neuen Epithels nicht so beträchtlich wird, theils daraus, dass bei erwachsenen Kaninchen in Folge des grösseren

Durchmessers der Mammilla die mit Epithel zu überkleidende Fläche erheblich grösser ist und deshalb längere Zeit zur Ueberhäutung beansprucht.

Die Schilderung soll also nunmehr im Zusammenhang weitergeführt werden.

Die Regenerationsvorgänge sind vom vierten Tage ab hauptsächlich dadurch gekennzeichnet, dass die Mammilla im Ganzen in die Höhe wächst. Dies kommt dadurch zu Stande, dass aus dem Bindegewebe der Amputationsfläche junges Granulationsgewebe hervorsprosst und, wenn wir so sagen dürfen, das neugebildete Epithel nach oben vor sich herdrängt. In einem Präparate vom siebenten Tage war die Dicke dieses neuen Bindegewebes etwa das Doppelte von derjenigen der neuen Epithel Lage, während diese selbst etwa 3—4 Mal so dick war wie das normale Epithel an der Seite der Mammilla.

Das Höhenwachsthum gestaltet sich nun etwas verschieden dadurch, dass in einigen Versuchsreihen, vorwiegend bei jungen Thieren, wie eben beschrieben, die neue Epitheldecke central eine Einziehung und eine grössere Dicke zeigt und dass hier die Drüsengänge convergirend nahe neben einander ausmünden, während bei den übrigen Versuchen, die hauptsächlich ältere Thiere betreffen, die Ausführungsgänge parallel, wenn auch nur selten jeder für sich, sondern meist zu zweien oder dreien vereinigt, durch das gleichmässig dicke, nicht mit centralem Nabel versehene Epithel hindurchtreten. Die letzteren Fälle als die einfacheren, seien zunächst dargestellt.

Wenn wir nun die Mammilla durch die seitlich von den Ausführungsgängen und zwischen ihnen vor sich gehende Neubildung von Granulationsgewebe höher werden, dabei aber den Zusammenhang der Epidermis mit dem Epithel der Drüsenkanäle erhalten sehen, so kann dies nur dadurch geschehen, dass entweder die um die Gänge gebildeten cylindrischen Einsenkungen der Epidermis mit dem Wachsthum der ganzen Brustwarze höher werden oder die Ausführungsgänge sich durch Wucherung ihres Epithels nach oben verlängern. Der letztere Vorgang kommt nun für die definitive Gestaltung hauptsächlich in Betracht.

In der ersten Zeit nach dem dritten Tage ist freilich von einem Wachsthum der Drüsengänge nach oben noch wenig wahrzunehmen, so dass dann der weitaus grösste Theil der durch

das neugebildete Bindegewebe hindurchtrétenden Lumina noch rings vom Deckepithel umgeben ist. Weiterhin aber zieht dieses sich mehr und mehr nach oben zurück, gefolgt von dem nunmehr in gleicher Richtung wachsenden Drüsenepithel. Jedoch bleibt auch in den ältesten Präparaten nach Analogie der normalen Verhältnisse ein mehr oder weniger grosser Abschnitt der Ausführungsgänge von dem cylindrisch sich einsenkenden äusseren Epithel umgeben (Fig. 5 u. 9).

Am einfachsten sind diese Verhältnisse dann zu übersehen, wenn nur ein einzelner Gang für sich ausmündet. Aber auch wenn zwei oder drei sich vereinigen, ist in der Hauptsache das gleiche zu beobachten. Die zwischen ihnen gelegenen, sie trennenden, auch auf ihrer Kante von Cylinderepithel überzogenen Leisten (Fig. 5) erheben sich nur wenig und langsam und so entstehen sehr weite Ausmündungsabschnitte, die nun noch dadurch der Form rundlicher Hohlräume sich nähern können, dass das äussere Epithel meist vorspringt und so nicht eine der gemeinsamen Strecke entsprechende, sondern eine engere Oeffnung freilässt.

Die einzelnen Gänge sowohl wie die mehreren Gängen gemeinsamen Abschnitte können durch Reste des Schorfes oder oder durch verhorntes Epithel verengt oder verlegt sein.

Der Verlauf des Regenerationsprocesses bei jungen Thieren mit der erwähnten nabelartigen Einziehung auf der Höhe der Mammilla, der dickeren Epithellage und mit der wurzelähnlichen Verzweigung derselben gestaltet sich nun in den späteren Stadien ganz analog. Die centrale Einsenkung verschwindet allmählich und zwar dadurch, dass das Epithel sich auch in ihrem Bereich immer mehr erhebt. Es geschieht dies wie in den seitlichen Theilen durch Bildung eines jungen Granulationsgewebes an seiner Unterfläche. Dasselbe drängt die Epithellage nach aufwärts vor sich her, wobei sich auch das um die Milchgänge ringsum nach abwärts gewachsene äussere Epithel mehr und mehr nach oben zurückzieht. So werden die Ausführungsgänge zunächst wieder bis zur Höhe der Amputationsfläche von Bindegewebe umgeben, dann geht das weitere Wachstum ganz wie eben bereits beschrieben vor sich. Auch hier vereinigen sich häufig mehrere Gänge und bilden in ihrem gemeinsamen Abschnitt lacunäre Erweiterungen. Die anfänglich so beträchtlich dicke Epi-

thellage wird rasch dünner, bis sie am Ende der dritten Woche nur noch etwa drei Mal höher ist, als die benachbarte (Fig. 9). Das junge Bindegewebe hat zu dieser Zeit etwa die neunfache Dicke der neuen Epithellage.

b) Genaue Erörterung einiger Einzelheiten des Regenerationsvorganges.

1. Das Verhalten der Kerntheilungsfiguren in der Epidermis.

Wie oben bemerkt, konnten schon in den siebzehnstündigen Präparaten in der Epidermis am Rande der Wundfläche einzelne Mitosen aufgefunden werden. In grösserer Zahl sieht man sie nach 24 Stunden, in Präparaten also, in denen das Epithel erst mit einem kurzen Fortsatz unter dem Schorf vorspringt, der grösste Theil der Wunde aber noch unbedeckt ist. Die einzelnen Schnitte verhalten sich freilich sehr verschieden. Bald nimmt man nur 1—2 Kerntheilungsfiguren und zwar zuweilen nur auf einer Seite des Präparates, bald bis zu 4 auf jeder Seite wahr. Nach 48 Stunden, wenn die ganze Wundfläche mit Epithel überzogen ist, sind die Mitosen noch zahlreicher.

Auch in den von älteren Thieren herrührenden Objecten, in denen selbst am dritten, vierten und fünften Tage die Amputationsfläche noch nicht ganz mit Epidermis überzogen ist, finden sich viele karyokinetische Figuren in dem vordringenden Epithel, oft nicht weniger als in den anderen Versuchsreihen am zweiten Tage.

Dass in den späteren Stadien die Mitosen allmählich an Zahl abnehmen, bedarf kaum einer besonderen Erwähnung.

Was die Lage der Figuren angeht, so sieht man sie hauptsächlich in den tieferen Schichten der Epidermis. Ferner liegen sie am zahlreichsten nicht sowohl in dem unter dem Schorf vorgeprägten Abschnitt, als vielmehr in dem an ihn angrenzenden alten aber gleichfalls etwa auf die Hälfte bis auf das Doppelte verdickten Epithel. Jedoch gilt das nicht für alle Schnitte. Gelegentlich beobachtet man die Figuren auch am reichlichsten in jenem Abschnitt und zwar selbst in seinen am weitesten vorgeprägten Zellen.

2. Die Wachsthumerscheinungen des Epithels der Ausführungsgänge.

Das Epithel der durchschnittenen Ausführungsgänge wächst in vielen Fällen, wie wir sahen, schon während der ersten 24 Stunden in den Schorf hinein und durch ihn hindurch. Es ist aber leicht verständlich, dass die so in die Höhe gewachsenen Zellen bald absterben und mit dem Schorf entfernt werden. Indessen ist diese Entfernung gewöhnlich nicht so vollständig, dass nicht noch eine 3—4 Lagen umfassende Zellschicht über dem Niveau der Wundfläche zurückbliebe. Sie bildet aber keine gleich weite röhrenförmige Fortsetzung des Ganges. Vielmehr convergiren die Zellen nach der Mittellinie und stossen hier nicht selten an einander, so dass eine bald mit enger Oeffnung versehene, bald nicht durchbrochene Kuppe den Milchgang nach oben abschliesst. Begünstigt wird dieser Vorgang dadurch, dass die angeschnittenen Mündungen durch die Hyperämie des Bindegewebes und die in dasselbe erfolgte Exsudation von vornherein comprimirt und verengt werden.

Bemerkenswerth ist es nun, dass das Drüsenepithel zwar senkrecht in die Höhe wächst, niemals aber Neigung zeigt, nach Analogie der Epidermis zwischen dem Schorf und der Wundfläche vorzudringen und auf letzterer eine epitheliale Decke zu bilden. Sein Verhalten ist demnach ein anderes, als wir es z. B. bei dem Epithel der Magendrüsen finden. Griffini und Vassale¹⁾ zeigten, dass bei Wunden der Magenschleimhaut der Ersatz des Oberflächenepithels nicht von dem Wundrande, sondern von den Zellen der mehr oder weniger hoch durchschnittenen Drüsen ausgeht. Wenn man nun auch beide Untersuchungsreihen nicht voll in Parallele setzen kann, so hätte man doch vielleicht erwarten können, dass das Epithel der Milchgänge wenigstens über die nächste Umgebung ihrer Oeffnungen hinüberwachsen würde. Das ist aber nicht der Fall und nur, wo 2 oder 3 Milchgänge in der beschriebenen Weise ihr Lumen vereinigen, um dann gemeinsam durch die Epidermis hindurchzutreten, bemerkt man, dass ihr Epithel die Kanten der Septa, durch welche die

1) Zieglers Beiträge zur pathologischen Anatomie, Bd. III, p. 239.

Gänge getrennt werden, mit einem mehr oder weniger regelmässigen Ueberzug versehen (Fig. 5).

Ich habe nun versucht, die Ueberhäutung der Wunde mit Epidermis noch weiter hinauszuschieben, um zu sehen, ob nicht doch nach längerer Zeit ein Oberflächenwachsthum des Drüsenepithels eintritt. Zu dem Ende schnitt ich die Mammilla dicht an ihrer Basis ab und entfernte ausserdem mit flachen Scheeren-schnitten die anstossende Epidermis ringsum auf mehrere Millimeter. Trotzdem nun hier die Ueberhäutung stets viele Tage in Anspruch nahm, fand doch kein nennenswerthes Vordringen des Drüsenepithels auf die Wundfläche statt. Zwar wuchs es etwas aus den Mündungen heraus, aber es wurde dann sehr rasch so kümmerlich und unregelmässig, dass es nicht deutlich mehr von den freiliegenden Zellen des Granulationsgewebes abzugrenzen war. Das Epithel der Ausführungsgänge scheint also nicht mehr die Fähigkeit zu haben auf der äusseren Oberfläche des Körpers eine Decke zu bilden.

3. Die Beziehungen der Epidermis zu dem Epithel der Ausführungsgänge.

Die neugebildete Epidermis, die vom Rande her über die Wundfläche wächst, muss natürlich, sobald sie die Ausführungsgänge erreicht hat, mit ihrer unteren Fläche an die Umrandung derselben und mit ihrer Seitenfläche an das aus den Mündungen hervorragende Epithel anstossen. Ueber dieses aber wächst sie nicht hinweg, sondern lässt, da sie eine dickere Lage bildet, als das vorspringende Drüsenepithel, über diesem eine kanalförmige Stelle als Verlängerung des Lumens der Ausführungsgänge frei. Gleichsam als Ersatz für dieses unterbrochene Wachsthum sehen wir dann aber das Epithel rings um die Drüsenkanäle nach abwärts vordringen, wobei es sich unten bald verjüngt, bald die gleiche Breite beibehält, bald kolbenförmig anschwillt. Sein Verhalten zu dem Epithel der Milchkanäle ist nun verschieden. In einem Theil der Fälle sehen wir es dicht an der Aussenseite desselben, so dass die Drüsenzellen direct auf dem epidermoidalen Epithel gelagert und so von ihrer bindegewebigen Unterlage abgetrennt sind (Fig. 7 links). Nicht immer aber stossen die beiden Epithelarten in ganzer Ausdehnung an einander, vielmehr

bleibt zwischen ihnen oft noch ein schmaler Streifen von Bindegewebe erhalten (Fig. 7 rechts). In diesen Präparaten kommt daher die für die gesammten Regenerationsprocesse besonders charakteristische Erscheinung, das Wachstum nämlich der einen Epithelart, der Drüsenzellen auf der anderen, den Epidermiszellen nicht von vornherein in gleichem Umfange zur Beobachtung, wie in anderen Präparaten. In ihnen berühren sich ja die beiden Zellarten zunächst nur am Rande des Durchchnittes der Ausführungsgänge. Aber im weiteren Verlaufe tritt jene Erscheinung bei dem Höhenwachsthum der Mammilla auch hier deutlich zu Tage.

Wenn die Epidermis den Rand der Milchgänge erreicht hat, dauert das Aufwärtswachsen des proliferirenden Drüsenepithels an. Es schiebt sich auf der Innenfläche der in der Epidermis freigebliebenen Oeffnung weiter in die Höhe und sitzt dabei stets dem Deckepithel unvermittelt auf. Die Zellen stehen aber hier nicht senkrecht zur Wand, sondern, wie theilweise auch schon vor ihrer Vereinigung mit der Epidermis zu erkennen war, mehr oder weniger schräg, so dass sie nahe der äusseren Mündung fast parallel zum Lumen angeordnet sind (Fig. 7). Sie werden dabei immer ungleichmässiger in ihrer Form, oft spindelig ausgezogen, mit langem schmalem Kern. Sie bilden auch vielfach, besonders in der Nähe der Oberfläche, kein dichtes Stratum, sondern lösen sich von einander und da andererseits auch die obere Lage der Epidermiszellen nach innen nicht immer glatt begrenzt ist, so schieben sich beide Zellarten zuweilen regellos durch einander.

In besonders grossem Umfange sieht man das Wachstum der Drüsenzellen auf der Innenfläche des epidermoidalen Kanales in jenen Präparaten vom dritten Tage, in denen das neue Epithel die umfangreichen, wurzelförmig nach abwärts vorgedrungenen Zapfen gebildet hat. Aber hier ist auch die Unregelmässigkeit der Cylinderzellen am grössten. Während sie in der Nähe des Bindegewebes noch gut entwickelt sind, werden sie weiter davon entfernt mehr und mehr verändert, so dass man sie für sich betrachtet, kaum noch als Drüsenzellen ansprechen und nur aus ihrem Zusammenhang mit dem Epithel der Ausführungsgänge ihre Bedeutung erschliessen kann. Denn nicht nur dass ihre Form ungleichmässig ist, erscheint auch ihr Kern durch vacuoläre

Quellung, der wir sogleich noch wieder begegnen werden, in eingreifender Weise verändert. Wir müssen annehmen, dass es sich um Degenerationserscheinungen handelt. In Figur 8 sehen wir sie auf der linken Seite in verhältnissmässig geringem Umfange und aus einem älteren Stadium dargestellt.

Aus der Vergleichung der Fig 7 mit den Figuren 8 und 9 ergibt sich nun noch ein für unsere weiteren Betrachtungen bedeutungsvoller Umstand. Während wir nämlich in Fig. 7 das Drüsenepithel in zwei Schichten auf den epidermoidalen Flächen wachsen sehen, finden wir in den späteren Stadien stets nur eine Zelllage. Die Bedeutung dieser Erscheinung wird sich aus den folgenden Auseinandersetzungen ergeben.

Wenn nun die Mammilla in die Höhe wächst, das neugebildete Epithel also durch das junge Bindegewebe gehoben wird, so kommt die Verlängerung der Ausführungsgänge nicht dadurch zu Stande, dass sich der epidermoidale Antheil derselben nach oben verlängerte, im Uebrigen aber die eben geschilderten Verhältnisse bestehen blieben, sondern auch das um die Kanäle nach unten gewachsene Deckepithel zieht sich allmählich in die Höhe. Die Drüsenzellen aber folgen dem gesammten Wachsthum dadurch nach, dass sie andauernd auf der Innenfläche des von der Epidermis gebildeten Kanales in einschichtiger Lage aufwärts rücken und auch noch an einem Präparate vom einundzwanzigsten Tage fast bis an die äussere Oeffnung heranreichen (Fig. 9). Dabei pflegen sie nun besser geordnet zu sein, als es in den ersten Tagen der Fall war. An den Stellen, an denen die gesammte Entwicklung am regelmässigsten erfolgt ist, die man daher auch wohl als die typischen ansehen kann, setzen sich die Epithelien der Milchgänge auf die Epidermis stets in einschichtiger Lage fort. Es hat aber den Anschein, als ob sie, je weiter sie auf der Epidermis aus der Tiefe aufrücken, desto ungünstigere Ernährungsverhältnisse vorfinden. Denn wenn sie unten noch deutlich cylindrisch und parallel angeordnet sind (Fig. 9), auch einen regelmässigen Kern besitzen, so werden sie weiter oben immer undeutlicher. Dabei geht der Kern eine Veränderung ein, die in dem Auftreten einer Vacuole und in der Zusammendrückung des Chromatins zu einem halbmondförmigen oder ungleichmässig eckigen Körper ihren Ausdruck findet. Dergleichen wohl als Degenerationsprocesse zu deutende Erscheinungen, auf deren

Aehnlichkeit mit manchen aus Carcinomen beschriebenen Bildern hier nur hingewiesen sei, finden sich auch schon in den ersten Tagen und nicht selten auch in den an das Lumen anstossenden Epidermiszellen. Man darf daraus entnehmen, dass die dem Deckepithel aufsitzenden Drüsenzellen in den oberen Parthien des Kanales nicht genügende Ernährung finden und zu Grunde gehen, während von unten immer neue nachrücken.

Von besonderem Interesse sind nun ferner die Verhältnisse, wie sie sich an dem unteren Ende des in die Tiefe gewachsenen Epithels zwischen ihm und den Zellen der Ausführungsgänge gestalten. In den normalen Milchgängen ist das Epithel zweischichtig, während es bekanntlich in den Alveolen einschichtig ist. Die dem Bindegewebe aufsitzende äussere Schicht, deren Kerne sich gewöhnlich etwas blasser färben als die der inneren Schicht, ist aber nur im Bereich der Hauptausführungsgänge gut entwickelt. Auch in ihnen wird sie nach unten allmählich niedriger, bleibt aber zunächst noch gut erkennbar, bis sie in den ersten und noch mehr in den ferneren Verzweigungen immer undeutlicher wird und sich schliesslich ganz verliert. Ihre Kerne werden dabei kleiner, unregelmässiger und nehmen die Farbstoffe intensiver auf.

Während wir nun anfänglich das epidermoidale Epithel aussen vielfach direkt, wenn auch stets mit gut wahrnehmbarer Grenze, an das Drüsenepithel anstossen sehen, ist es in den späteren Stadien zu innigerer Verschmelzung gekommen. Wenn wir zunächst die ältesten Präparate betrachten, so sehen wir deutlich, dass die äussere Zelllage der Kanäle sich continuirlich in die dem Bindegewebe aufsitzende Zelllage der Epidermis fortsetzt, dass andererseits die innere Schicht in der besprochenen Weise auf die Innenseite des epidermoidalen Kanales gelangt. Beide Zellreihen trennen sich somit spitzwinkelig von einander und fassen zwischen sich die nach oben an Breite zunehmenden Epidermiszapfen. Wenn diese sich nun zurückziehen, so rücken successive auch die beiden Zellreihen der Ausführungsgänge zusammen und bilden von unten herauf immer weiter die doppelte Zellauskleidung (Fig. 8 u. 9). Der Uebergang zwischen den Verhältnissen der ersten Tage und den nach Verlauf von 3 Wochen vorhandenen ist ein allmählicher und wird dadurch vermittelt, dass die Grenze zwischen den epidermoidalen Zapfen und den Drüsenzellen sich

verwischt (Fig. 8 links), dass beide zusammenfliessen und so schliesslich die durch Fig. 9 wiedergegebenen Verhältnisse zu Stande kommen.

Dieser gesammte Wachsthumsvorgang ist nun auch noch deshalb von Interesse, weil wir ihn bei dem gleich zu besprechenden normalen Entwicklungsvorgang in vielfacher Hinsicht ähnlich antreffen werden.

II. Einige Beobachtungen über die Entwicklung der Mammilla.

(Fig. 10 u. 11.)

Die vorstehenden Ausführungen über die Beziehungen des Epithels der Epidermis zu dem der Ausführungsgänge bei der Regeneration der Brustwarze legten die Frage nach den Beziehungen der gleichen Epithelien bei der normalen Entwicklung nahe. Ich habe mich deshalb veranlasst gesehen, die Mammillae älterer Embryonen vom Rind, Kaninchen und Menschen, sowie von Neugeborenen und von Kaninchen und Kindern aus den ersten Lebenswochen und -Monaten zu untersuchen.

Die frühesten Entwicklungszustände liess ich unberücksichtigt und begann mit dem Stadium, in welchem aus der primären Verdickung der Epidermis solide Sprossen als Anlagen der Ausführungsgänge hervorgegangen sind.

Es ist durch Rein¹⁾ bestätigt worden, dass der primäre epidermoidale Zapfen durch Verhornung der centralen Zellen und spätere Ausstossung dieser verhornten Massen hohl wird. Man darf aber den so entstehenden Kanal nicht als die Anlage eines Drüsenganges auffassen. Hertwig²⁾ hat ausgeführt, dass die kanalförmige Vertiefung des Epithelzapfens sich im Verlauf der Entwicklung allmählich abflacht, oder besser sich zu einem ebenen Felde, dem „Drüsenfelde“ ausbreitet, welches dann weiterhin durch Erhebung über das Niveau der Haut zur Warze wird. Die aus dem Epidermiszapfen hervorgegangenen, zunächst soliden

1) l. c.

2) Lehrbuch der Entwicklungsgeschichte. 3. Aufl. p. 441.

Sprossen machen die Erhebung und Ausbreitung desselben mit und münden zu einer gewissen Zeit parallel zu einander in dem flachen Drüsenfelde, um dann mit diesem weiter anzusteigen.

Vergleichen wir diesen Entwicklungsvorgang mit den Regenerationsprocessen in denjenigen Fällen, in denen bei jungen Kaninchen sich um die Drüsengänge und zwischen ihnen eine sehr beträchtliche wurzelförmig in die Tiefe greifende Verdickung des neuen Epithels und eine centrale nabelförmige Vertiefung desselben gebildet hatte, so ist eine gewisse Aehnlichkeit nicht zu verkennen. Auch bei der Regeneration hebt sich der Epithelzapfen allmählich, die nabelförmige Grube breitet sich aus, die anfänglich convergirend durch das vertiefte Epithel hindurchtretenden Milchgänge liegen nachher parallel nebeneinander. Mit der Herstellung einer ebenen Oberfläche der Mammilla hört dann freilich die Möglichkeit eines ferneren Vergleiches auf.

Von grösserem Interesse ist es, die Beziehungen des Epithels der sprossenförmigen Anlagen der Milchdrüse zu dem der Epidermis bei der Entwicklung der Mammilla zu verfolgen.

Man nimmt gewöhnlich an, dass der Vorgang der Kanalisierung der gesammten Milchdrüsenanlage beginnt mit der centralen Verhornung der primären Epidermisverdickung und dass dann die aus ihr hervorgegangenen Sprossen durch Verfettung oder einen sonstigen Zerfall gleichfalls hohl werden. Dazu stimmen aber die Bilder nicht, die bei drei 20—25 cm langen Rinds-embryonen gewonnen und durch Figur 10 wiedergegeben sind. Man sieht von der Unterfläche der epidermoidalen Verdickung eine Sprosse in die Tiefe gehen, die schon in grosser Ausdehnung kanalisirt ist. Das noch enge Lumen setzt sich nach oben in die Epidermis fort. Es ragt fast bis zur Hälfte der Höhe des Epithelkolbens, ist aber nicht von unveränderten Zellen desselben umgeben, sondern von einer direkten Fortsetzung der das Lumen des Ganges begrenzenden Epithelien. Wir sehen die Wand des späteren Ausführungsganges in seinen oberen Abschnitten von mehreren Zellagen gebildet, von denen die äussere continuirlich in die untere Zellreihe des Epiderniskolbens übergeht, regelmässig gestellte ovale Kerne enthält und sich von den nach innen gelegenen Zellen durch eine helle kernfreie Protoplasmazone abgrenzt. Auf ihr sitzen dem Lumen zugewendet 2—3 Schichten kleinerer rundlicher Zellen, von denen die innerste

Reihe die mehrfach erwähnte vacuoläre Umwandlung der Kerne aufweist. Man darf annehmen, dass diese Veränderung den Zerfall der Zellen andeutet und dass auf diesem Wege auch die Bildung des Lumens zu Stande gekommen ist. Letzteres setzt sich nun, wie angegeben, nach oben fort, wird dann aber innerhalb der Epidermis enger und ist schliesslich nur noch angedeutet. Es ist ebenfalls von einer mehrfachen Schicht derselben kleinen runden Zellen umgeben und nach oben abgeschlossen. Dieselben sind da, wo sie an den weiteren Theil des Lumens anstossen, gleichfalls degenerirt, in dem engeren Abschnitt dagegen nur vereinzelt vacuolär verändert. An diese mehrfache Zellreihe grenzen nun ringsum und oben Epidermiszellen an, die erstens durch degenerirte vacuoläre Kerne und zweitens dadurch ausgezeichnet sind, dass sie die geschilderte Verlängerung des Ganges concentrisch umgeben. Weiter nach der Oberfläche zu ist dann der Epidermiszapfen in seinen mittleren Theilen von gequollenen, vielfach mit veränderten Kernen versehenen, wahrscheinlich in Verhornung begriffenen Zellen gebildet, die aber noch als regelmässiges Stratum zusammenhängen und peripher allmählich in die unveränderte Epidermis übergehen. Von einer Ausstossung der verhornenden Zelle und dadurch bedingter Herstellung eines Kanales ist noch keine Rede. Das Bild lässt sich so erklären, dass aus der nach unten gewachsenen Ganganlage die mittleren Zellen in den Epidermiskolben unter Verdrängung eines Theiles der verhornenden Zellen hineingewachsen sind, während die äussere Zellreihe in ununterbrochenem Zusammenhang mit der untersten Zelllage der Epidermis blieb. Zwischen ihr und jenen mittleren aufwärtswachsenden Zellen entsteht auf diese Weise ein durch die Epidermiszellen ausgefüllter spitzer Winkel, ein Verhalten, wie wir es bei der Regeneration kennen lernten und sogleich auch bei den älteren Stadien normaler Entwicklung wiederfinden werden.

Bei Kaninchen und dem Menschen habe ich ähnliche Bilder, wie die eben beschriebenen, nicht gesehen, vielmehr schien mir hier die Aushöhlung der Epidermisverdickung und der aus ihr hervorgegangenen Ganganlagen ziemlich gleichzeitig zu erfolgen. Aber auch hier ergaben sich in den späteren Stadien, bei Neugeborenen, Kindern aus dem ersten Lebensjahre und jungen Kaninchen dieselben Beziehungen zwischen dem Epithel der

Drüsenkanäle und dem der Epidermis, wie wir sie eben bei dem Rindsembryo und in ganz ähnlicher Weise bei den Regenerationsprocessen kennen lernten. Man sieht immer wieder (Fig. 11), dass die Epidermis sich um das Lumen der Drüsenkanäle cylindrisch einsenkt und dabei noch in wechselnder Ausdehnung die oberflächliche Verhornung eine Strecke weit beibehält. Der untere Rand des so entstehenden Rohres spitzt sich oft lang zu, wobei die äussere Zelllage desselben continuirlich in die dem Bindegewebe aufsitzende Zellreihe des zweischichtigen Gangepithels übergeht. Die das Lumen begrenzende innere Zellreihe des letzteren wächst unter einer durch das nach unten vorragende Deckepithel bedingten spitzwinkeligen Abzweigung auf der Innenfläche des epidermoidalen Kanales in einfacher Schicht nach oben, flacht sich dabei aber mehr und mehr ab und stösst so mit oft undeutlicher Grenze an die verhornte Lage der Epidermiseinsenkung an.

Wir können uns demnach den Vorgang des Höhenwachstums der Mammilla ganz ähnlich vorstellen, wie wir ihn bei der Regeneration kennen lernten. Auch hier wird die Epidermis allmählich in die Höhe gehoben. Die dabei gleichzeitig aufsteigenden, um das Lumen der Ausführungsgänge in die Tiefe reichenden Abschnitte ziehen sich, wenn wir so sagen dürfen, aus dem Winkel zurück, der von den auseinanderweichenden beiden Zelllagen der Ausführungsgänge gebildet wird. Dabei bleibt die äussere Zelllage im Zusammenhang mit der untersten Zellreihe der Epidermis und die innere schiebt sich immer wieder auf der Innenfläche des Kanales des Deckepithels nach oben. Die beiden Zelllagen der Gänge legen sich nach dem Verschwinden der zwischen ihnen befindlichen Epidermiszellen dicht an einander und kleiden nach oben immer längere Strecken der Milchgänge aus.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel IX.

Fig. 1. Regeneration der Mammilla nach 24 Stunden.

Fig. 2. Dasselbe nach 48 Stunden.

Fig. 3 u. 4. Dasselbe nach 72 Stunden.

Fig. 5. Dasselbe nach 7 Tagen.

In den halbschematischen Figg. 1—5 bedeuten die punktirten Parthien die Epidermis.

Fig. 6. Das angeschnittene Ende eines Milchganges mit seiner Fortsetzung durch den Schorf.

Fig. 7. Die Vereinigung von Epidermis und Milchgangepithel nach 48 Stunden.

Fig. 8. Dasselbe nach 7 Tagen.

Fig. 9. Dasselbe nach 21 Tagen.

Fig. 10. Senkrechter Durchschnitt durch die Mammilla eines 23 em langen Rindsembryo.

Fig. 11. Die eine Seite der Ausmündungsstelle eines Milchganges von einem 6wöchentlichen Kinde.

(Aus dem Laboratorium des Herrn Dr. Blaschko.)

Beiträge zur Anatomie und Physiologie der Oberhaut.

Von

James Loewy in Berlin.

Hierzu Tafel X und 1 Holzschnitt.

Durch die Arbeit Blaschko's „Beiträge zur Anatomie der Oberhaut“¹⁾ wurde eine neue Methode für die Betrachtung des Baues der Oberhaut eingeführt. Im Gegensatz zu früheren Forschern, welche ihr Hauptaugenmerk auf die Papillen richteten und deren Anordnung auf Querschnitten zu studiren suchten, eine Methode, welche bei dem complicirten Bau der Oberhaut zu ungenügenden und falschen Resultaten führen musste, nahm Blaschko als Ausgangspunkt aller Untersuchung die Unterfläche der Epidermis. Indem er die Oberhaut faultodter Früchte nach Färbung in Hämatoxylin theils feucht in Glycerin, theils trocken untersuchte, fand er, dass die bisherigen Anschauungen von dem architektonischen Aufbau der Oberhaut auf ganz falschen Voraussetzungen beruhten. Es wurden nämlich jene Epithelwucherungen, die sich zwischen die Cutispapillen einsenken und die verschiedene Figuration derselben bedingen, für zapfenförmige Gebilde gehalten und als Epithelzapfen bezeichnet. Blaschko wies nun nach, dass diese Epithelzapfen nur Querschnitte von Leisten darstellten, welche, von der Epidermis gegen die Cutis hin wuchernd, ein System von einander kreuzenden Längsleisten und Querleisten bildeten, vergleichbar einem Bienenwabennetz von

1) Archiv für mikroskop. Anatomie Bd. 30, pag. 495.

verschieden grossen Maschenräumen. Jenes Netzwerk bildet das Negativ, den Ausguss der Papillen. Fehlt das Leistennetz, so fehlen die Papillen, fehlen einige Querleisten oder Längsleisten, so fliessen mehrere einzelne Papillen oder Papillenreihen zusammen.

Diese Eigenthümlichkeiten hat Blaschko als Eintheilungsprinzip für die Aufstellung einer Reihe von Typen benutzt, welche das charakteristische Bild der Oberhaut der einzelnen Körperabschnitte wiedergeben sollen.

Wurden durch diese Flächenbilder unsere Kenntnisse sehr bereichert, so musste es doch als ein Mangel betrachtet werden, dass die Herstellung der Präparate durch Kochen oder Fäulniss unsichere Resultate lieferte, indem theils die natürlichen Verhältnisse durch jene Procedures vernichtet wurden, theils für einzelne Organe brauchbare Präparate nicht zu gewinnen waren, und so beträchtliche Lücken in dem Gesamtbilde der Körperdecke zurückblieben.

Diesem Mangel wurde abgeholfen, als Philippson durch seine Arbeit „Ueber Herstellung von Flächenbildern der Oberhaut und der Lederhaut“¹⁾ uns eine Methode kennen lehrte, durch chemische Mittel die Trennung der Oberhaut von der Lederhaut herbeizuführen. — Philippson legte Hautstückchen, je nach ihrer Grösse, ein bis drei Tage in $\frac{1}{3}$ — $\frac{1}{4}$ % Essigsäure, fügte, um Fäulniss zu vermeiden, einige Tropfen Chloroform hinzu und war, da die verschiedene Quellungsfähigkeit der Epidermis und Cutis eine Trennung beider bewerkstelligte, im Stande, die Oberhaut als feinen Schleier von der darunter liegenden Lederhaut abzuziehen. Die weitere Untersuchung war dieselbe, wie Blaschko sie angegeben hatte.

Die Resultate, welche Philippson gewann, bestätigten die Angaben Blaschko's und erweiterten dieselben in einigen Punkten. Den grössten Theil seiner Arbeit widmet Philippson der Oberhautfelderung. Er unterscheidet drei genetisch verschiedene Arten von Furchen: die eine Art soll durch Proliferation der Epidermis und nachfolgendes Einsinken der Hornschicht, also aktiv entstanden sein, die zweite und dritte durch die Bewegungen der Haut durch Knickung und Spannung derselben, also passiv. Die

1) Monatshefte für prakt. Dermatolog. Bd. VIII, pag. 389.

Haut des ganzen Körpers zeige alle drei Arten von Furchen, welche der Autor mit den Namen der Senkungs-, Knickungs- und Spannungsfurchen belegt.

Anknüpfend an diese Arbeiten unternahm ich es auf Anregung und mit freundlicher Unterstützung des Herrn Dr. Blaschko, die gewonnenen Resultate einer Nachprüfung zu unterziehen.

Lieferte auch die Methode Philippson's, was die Gewinnung der Präparate anbetrifft, günstige Resultate, so stellte ich doch eine Reihe von Versuchen an, welche durch andere Mittel zu gleich günstigen Ergebnissen führen sollten. Angeregt wurde ich hierzu durch Herrn Dr. Blaschko. Dieser hatte, ausgehend von den günstigen Resultaten, welche ihm die Maceration in 25 % Holzessig bei der Darstellung der Darmnervenplexus¹⁾ geliefert hatte, lange vor Philippson versucht, durch Holzessig eine Trennung der Cutis von der Epidermis herbeizuführen, jedoch keine zufriedenstellenden Erfolge erzielt. Ich nahm nun die Versuche wieder auf und fand, dass Holzessig in 6 % Lösung ebenso schnell als die Philippson'sche Lösung und vollkommen sicher zum Ziele führt. Bei den zartesten Geweben, wie bei der Epidermis der weiblichen Geschlechtsorgane ging ich bis auf eine 1 % Lösung herunter. Dabei setzte ich die Haut einer konstanten Wärme von 40° aus und war, wenn an haarreichen Stellen die langen und dichtstehenden Haare vorher durch Rasiren entfernt waren, stets im Stande, nach 24—48 Stunden die Epidermis von der Cutis abzuziehen. In gleicher Weise lieferte die Citronensäure, wie auch Philippson angiebt, in schwacher Lösung, die Salzsäure und, wie mir scheint, alle organischen und Mineralsäuren in geeigneter Concentration mehr oder weniger günstige Resultate. Am besten verwendbar erwies sich jedoch das ursprüngliche Philippson'sche Verfahren, sowie die Holzessigmethode, welche letztere ich für die Herstellung meiner Präparate ausschliesslich angewendet habe. Die Bilder, welche ich auf diese Weise gewann, zeigten manche Abweichungen von dem bisher Bekannten und manche bisher noch nicht beschriebenen Verhältnisse.

Im Anschluss an die Blaschko'sche Arbeit will ich nun

1) Ueber eine Erkrankung der sympathischen Geflechte der Darmwand. Virchow's Archiv Bd. 94.

die verschiedenen Hautstellen einzeln durchgehen und auf diese Weise eine Art von topographischer Schilderung der gesamten Hautdecke zu entwerfen suchen.

Unbehaarte Haut.

Was die Fusssohle und den Handteller anbetrifft, so kann ich ebenso wie Philippson die Angaben, welche Blaschko hierüber gemacht hat, voll und ganz bestätigen.

Es findet sich ein kleinnaschiges Netzwerk, aus Längs- und Querleisten zusammengesetzt. Die Längsleisten entsprechen den oberflächlichen Riffen und Furchen dieser Hautpartien, während die Querleisten als sekundäre Gebilde zwischen zwei Längsleisten verlaufen.

Die Längsleisten zerfallen in zwei Arten, die Drüsenleisten und Falten, Namen, die Blaschko gewählt hat, weil die Drüsenleisten die Ausführungsgänge der Drüsen aufnehmen, während die Falten das Produkt einer Einstülpung der Oberhaut darstellen. Die Falten verlaufen stets zwischen zwei Drüsenleisten und ihnen parallel. — Die Cutispapillen sind also begrenzt durch zwei Querleisten, eine Drüsenleiste und die Falte. Sie sind klein, meist zusammengesetzt (sekundäre Querleisten Blaschko's) und schräg gegen die Oberfläche gerichtet.

Ohne einen Zusammenhang mit diesen Leisten und Falten zu zeigen, durchzieht ein System heller, bald schmaler, bald breiterer durchscheinender Linien das Gesichtsfeld. Sie gabelnd und kreuzend erzeugen diese regellos verlaufenden Gebilde ein grossflüchleriges Netzwerk. Diese Linien entsprechen den Knickungs- und Spannungsfurchen Philippsons. — Ich werde später noch genauer auf dieselben zurückkommen, vorläufig den Namen Funktionsfalten für diese Gebilde gebrauchen.

Auch in Bezug auf den Bau der Oberhaut der Lippen stimmen im Grossen und Ganzen meine Befunde mit denen Blaschko's überein. — Wenn auch seine Abbildungen von der Lippenepidermis (Fig. 15 seiner Arbeit) noch unvollkommen die wahren Verhältnisse wiedergeben, so ist doch der Grundtypus der Architektonik richtig getroffen.

Da es mir gelang, die ganze Lippenoberhaut im Zusammenhange mit der äusseren Haut und der Mucosa abzulösen, möchte

ich mit der Darstellung der Lippenoberhaut die seiner angrenzenden Theile verbinden (Fig. 1, 2, 3).

Es lassen sich fünf verschiedene Zonen deutlich erkennen, von welchen zwei der äusseren Haut angehören, zwei den Lippen und eine der Mundschleimhaut.

Die erste Zone ist charakterisirt durch die zahlreich vorhandenen Haare, welche in der Richtung radiär zum Lippenrande angeordnet sind. Zwischen ihnen, ganz regellos vertheilt, verlaufen schwach angedeutete Leistenstümpfe. Die gleiche Richtung mit den Haaren verfolgen zahlreiche Funktionsfalten. Zwischen diesen Gebilden zerstreut liegen die Drüsenausführungsgänge. — Mit ziemlich scharfer Grenze reiht sich die zweite Zone, welche den Uebergang zum freien Lippenrand bildet, der ersten an: Die Haare sind bis auf eine geringe Anzahl geschwunden (Fig. 1), dafür treten aber die Drüsen mit grossen Mündungsöffnungen als fast alleinige Beherrscher des Gesichtsfeldes auf und verleihen dem Bilde einen typischen Charakter. In zehn bis fünfzehn Reihen angeordnet verlaufen sie quer von einem Mundwinkel zum anderen, dicht aneinander gedrängt. Zwischen ihnen und sie gleichsam mit einem Kranze umgebend ziehen schmale Epidermisleisten, häufig unterbrochen und wie aus kleinen Segmenten zusammengesetzt erscheinend. Wie abgeschnitten verschwinden plötzlich die Drüsenöffnungen, gegen den vorderen Lippenrand eine scharfe Grenze bildend. Dagegen verdichten sich die Leisten der Drüsenzone immer mehr, werden breiter und gehen in das Leistensystem des vorderen Lippenabschnittes über. Bekanntlich haben Luschka und Blaschko die Lippenhaut in zwei Abschnitte oder Zonen getheilt, von denen die vordere wegen ihrer glatten Oberfläche von Luschka als *Pars glabra* bezeichnet worden ist, während die hintere rauhere und mit kleinen Höckerehen versehene Hälfte den Namen *Pars villosa* führt.

Die *Pars glabra* wird nun gebildet durch Längsleisten (Fig. 1 u. 2), welche, von der äusseren Haut zur Mucosa verlaufend, mit minimalen seitlichen Querleisten versehen sind. Von beiden Seiten gehen sie meist gleichständig ab, ohne die benachbarten Querleisten zu erreichen und geben dem Bilde ein äusserst charakteristisches Aussehen. Weiter nach hinten rücken die Längsleisten näher aneinander, die Querleisten werden stärker,

verschmelzen mit den benachbarten, und es entwickelt sich so das Bild eines Netzwerks.

In dieser Zone treten wieder die in der Richtung der Leisten verlaufenden Funktionsfalten, welche in der Drüsenzzone nicht erkennbar waren, sichtbar hervor.

Die nächste Zone, die *Pars villosa* der Lippen (Fig. 3), bildet die Partie der dicken und gewulsteten Epidermisleisten. Die Längsleisten des Netzwerks verbreitern sich, werden höher und tragen auf der Oberfläche eine grosse Zahl dicht neben einander stehender Wärzchen, zottenähnlicher Gebilde, welche die Querleisten beschatten, sie unsichtbar machen und dem Bilde ein tannenzapfenähnliches Aussehen verleihen. An einigen Stellen, besonders in den centralen Partien der Lippe, sind diese zottigen Auswüchse nicht so ausgeprägt, wenn auch angedeutet, die Querleisten daher sichtbar.

Der Uebergang in das weitmaschige Netzwerk der *Mucosa* giebt sich durch das Verschwinden der Zotten zu erkennen, während die Leisten sonst nichts an Stärke einbüßen.

Construirt man sich aus dem Bilde des Rete dasjenige, welches der Papillarkörper darstellt, so erhalten wir in der *Pars glabra* der Lippen niedrige Cutisleisten, welche mit kleinen seitlichen Fortsätzen versehen sind. Diese Cutisleisten wachsen in der *Pars villosa* zu grossen Gebilden heran, welche theils grosse Leisten darstellen, theils wahre Papillen, beide an der Oberfläche mit flachen, zottigen oder warzenförmigen Erhabenheiten bedeckt.

Am wenigsten bekannt ist der Bau der Oberhaut der äusseren Geschlechtsorgane (Fig. 4—7).

Die wenigen Angaben, welche Henle, Kölliker, Krause und Suppey veröffentlichten, sind durch Blaschko's Untersuchungen nur unvollkommen erweitert worden und lassen nicht das wechselvolle Bild, welches gerade diese Theile liefern, erkennen.

Da ich an dieser Stelle nicht die Absicht habe, eine genaue Beschreibung des Baues der Oberhaut der Geschlechtsorgane zu liefern, sondern mir diese für eine besondere Arbeit vorbehalte, will ich nur kurz die allgemeinen Verhältnisse wiedergeben.

Was die männlichen Geschlechtsorgane betrifft, so muss man bei ihnen verschiedene Entwicklungsstadien unterscheiden. Beim Foetus bestehen zwischen *Scrotum*, *Penis*, *Präpu-*

tium und Glans nur geringe Unterschiede, und die Oberhaut stellt meist ein System von Längsleisten dar, zwischen denen schwache Querleisten verlaufen, die das Bild eines kleinmaschigen Netzwerks vervollständigen. Doch schon bei Kindern von einigen Monaten haben wir an den verschiedenen Abschnitten der Genitalien, sowohl was die Grösse, Form und Anordnung der Leisten betrifft, wenig übereinstimmende Bilder, welche sich mit zunehmendem Alter immer mehr compliciren.

So wachsen am Scrotum die Längsleisten, welche von der Peniswurzel zum Perineum angeordnet sind, also in Bogenlinien (Fig. 4 u. 5) von vorn nach hinten das Scrotum umziehen, zu breiten Gebilden aus und treiben zottige Erhebungen an der Oberfläche hervor. An anderen Stellen finden wir überhaupt keine zusammenhängenden Leisten, sondern einzelne Segmente setzen sich zu dem Bilde eines Leistensystems zusammen. Die Querleisten bleiben in der Entwicklung sehr zurück. Ganz schwach sind jene Leisten angedeutet, welche die einzelnen Maschenräume in Unterabtheilungen sondern und die Cutispapillen des Hodensacks als zusammengesetzte charakterisiren. Einen typischen Charakter erhält erst die Hodensackoberhaut im etwas vorgeschrittenen Alter, wo zahlreiche breite, äusserst flache Funktionsfalten das Gesichtsfeld durchziehen, welche auf ihrer Oberfläche theils parallel, theils quer zu ihrer Verlaufsrichtung gestellte Epidermisleisten zeigen. Häufig und besonders bei älteren Individuen fehlen letztere ganz. Die Haare, welche in reichlicher Anzahl vorhanden sind, verfolgen die gleiche Richtung wie die Leisten.

Einen vom Scrotum völlig verschiedener Bau weist die Oberhaut des Penis auf. Wir finden hier ein grossmaschiges Netzwerk (Fig. 4) stark entwickelter Leisten, welche meist einfache Papillen von runder, ovaler oder polygonaler Basis bedingen. An der Peniswurzel am stärksten, werden die Leisten nach dem Praeputium hin schwächer, die Querleisten sind nur noch angedeutet. Die ganze Epidermis ist von zahlreichen, regellos verlaufenden Funktionsfalten durchzogen, welche auf ihrer Oberfläche meist keine Epidermisleisten erkennen lassen.

Am Praeputium nimmt der Verlauf der Leisten eine circuläre Richtung an. Quere Verbindungsstücke zwischen den einzelnen Leisten sind fast gar nicht zu bemerken. Dafür bilden

die Längsleisten, welche meist mit flachen warzenförmigen Erhabenheiten besetzt sind, Schlangenlinien, welche bald sich kreuzen, bald weit auseinanderweichen, um wieder eine konvergierende Richtung einzuschlagen. So entstehen auch hier Maschenräume, freilich sehr verschieden von denen, welche wir auf der übrigen Oberhaut zu finden gewohnt sind. Nachdem die Leisten ein immer gedrängteres Aussehen angenommen haben und fast zu einer Platte verschmolzen sind, in welche die Maschenräume wie mit einem Locheisen hineingeschlagen erscheinen, wechselt plötzlich die Richtung derselben und wird parallel der Längsachse des Penis. Dabei theilen sich die zusammengeflossenen Leisten wieder in einzelne Strahlen, welche im weiteren Verlaufe spiralige und schleifenförmige Gebilde, die einen grösseren Abstand zwischen sich lassen, darstellen. Auch hier sind keine Querleisten zu erkennen. Dies ist das charakteristische Bild des Sulcus, und die Schleifen, welche die grössten Papillen darstellen, bezeichnen die Stelle der *Corona glandis*.

Auf der Glans selbst ist wieder ein deutliches Netzwerk (Fig. 6) zu erkennen. Grosse gewulstete Leisten ziehen radiär zum Orificium, untereinander verbunden durch Querleisten und so Maschenräume darstellend, welche wieder in Unterabtheilungen getheilt sind.

Ich will hier nicht genauer auf den äusserst wechselnden und complicirten Bau dieser Hautpartien eingehen und nur noch darauf aufmerksam machen, dass am Orificium die Leisten plötzlich wieder eine circuläre Richtung annehmen, um in die Leisten der *Mucosa urethrae* überzugehen, welche an dieser Stelle circulär verlaufen und, da sie mit zahlreichen kleinen Querleisten besetzt sind, einen gefiederten Typus darstellen.

Von den weiblichen Geschlechtsorganen will ich nur ganz kurz den Unterschied der kleinen und grossen Labien angeben. Hat das gleichmässige, stark entwickelte Leistennetz der letzteren eine Aehnlichkeit mit dem Maschenwerk der Penisepidermis, so gleicht die Oberhaut der ersteren (Fig. 7) mehr der des *Praeputiums*. Jene gewulsteten Epithelleisten, welche auch der *pars villosa* (u. a.) eigen sind, treten hier in äusserst entwickelter Form auf. Daneben finden sich schollenähnliche Gebilde, aus verbreiterten Leisten bestehend, welche nach allen Richtungen hin eine sich dendritisch verzweigende Schaar von

Leisten entsenden, in grosser Anzahl. Diese gewulsteten Leisten, ihr Zusammenfluss, die Schollenbildung verleihen der Epidermis der kleinen Labien ein so typisches Gepräge, dass eine Verwechslung dieser Hautpartien mit einer anderen unmöglich ist. — Gleich mannichfaltig und wechsellvoll wie das Leistensystem der Geschlechtsorgane ist ihr Ausguss, d. h. die Cutispapillen, deren genauere Beschreibung ich mir für eine spätere Arbeit vorbehalten möchte.

Behaarte Haut.

Was die behaarte Haut betrifft, so möchte ich an dieser Stelle darauf hinweisen, dass die Behauptung Blaschkos, die Leisten dieser Haut seien durchweg schwächer als die der unbehaarten, weil durch die Bildung der Haare die produktive Energie des Epithels bis zu einem gewissen Grade erschöpft werde, in ihrem ganzen Umfange nicht aufrecht erhalten werden kann. Ich fand nämlich, dass an der behaarten Haut fast überall ein gut entwickeltes System von Leisten vorhanden ist, deren Höhe an einzelnen Stellen die der unbehaarten Haut erreicht, vielleicht sogar übertrifft. Diese Thatsachen konnten Blaschko freilich um so leichter entgehen, als sein Material sich auf die Haut von Foeten beschränkte, welche eine vollständige Entwicklung der Leisten noch nicht erkennen liessen.

Ging nun auch jener Forscher bei der Eintheilung seiner Arbeit in zwei Haupttheile und zwar der behaarten und unbehaarten Hautpartien von jener Voraussetzung aus, so habe ich diese Eintheilung aus Zweckmässigkeitsgründen beibehalten, und bin nur bei den Geschlechtsorganen, um sie im Zusammenhange abzuhandeln, von diesem Prinzip abgewichen.

Der specielleren Eintheilung der Leistensysteme der behaarten Haut in vier Typen, wie sie Blaschko aufgestellt und Philippon bestätigt hat, kann ich mich nicht anschliessen, da jene Typen nicht als regelmässig wiederkehrende Grundformen anzusehen sind. Allerdings habe auch ich Bilder gefunden, welche diesen Typen entsprachen und die Beobachtungen jener Autoren bestätigten, aber ich fand nirgends einen Beweis dafür, dass es sich um wirkliche Typen handele, da dieselben Hautstellen

verschiedener Individuen sämtliche vier verschiedenen Typen aufweisen können.

Sehen wir vom Scrotum ab, so zeigt die Epidermis der behaarten Haut eine überraschende Uebereinstimmung in den einzelnen Körperregionen. Ueberall ein gleichmässiges Netzwerk einfacher Längs- und Querleisten, welches sich an den verschiedenen Stellen nur durch die Breite der Leisten, die Grösse der Maschen oder die vorwiegende Richtung, welche die Leisten verfolgen, unterscheidet.

Am Halse findet sich ein kleinmaschiges, vielgestaltiges Netzwerk von schmalen Leisten. Wo eine ausgesprochene Längsrichtung der Leisten vorwiegt, fehlen die Querleisten hin und wieder ganz, oder erreichen nicht die nächste Längsleiste. Häufig bilden sich Centren oder Wirbel (Fig. 8), indem das Leistenetzwerk sich in einfache Längsleisten auflöst, welche dann strahlenförmig in einem Knotenpunkt zusammenfliessen. Die einzelnen Radien bilden keine geraden Linien, sondern spiralförmige und parabolische Curven. Solcher Centren habe ich am Halse eine grosse Anzahl gefunden. Was die Funktionsfalten betrifft, so finden sie sich in diesen Hautbezirken äusserst zahlreich vor. Sie stellen sich als breite Linien dar, in deren Verlauf weder das Maschennetz der Leisten noch einzelne Segmente desselben erhalten sind.

Der Papillarkörper stellt, dem Bilde des Rete entsprechend, einfache Papillen dar, welche oft konfluieren, oft langgestreckte Cutisleisten bilden. Die Abstände der einzelnen Papillen und Leisten von einander sind äusserst gering. Häufig vereinigen sich bogenförmig auslaufende Papillenreihen sternförmig in einem Knotenpunkt. An zahlreichen Stellen ist, dem Verlaufe der Funktionsfalten entsprechend, ein vollständiges Fehlen der Papillen zu konstatieren.

Die Brust zeigt ein dem Halse sehr ähnliches Aussehen. Nur die Maschenräume des Leistennetzwerks zeigen einen grösseren Durchmesser und das Falten-system ist viel schwächer entwickelt. Wirbel habe ich hier seltener beobachtet.

Bauch und Rücken stimmen in ihrer Oberhautarchitektur fast vollkommen überein. Ein gleichmässiges, gutentwickeltes kleinmaschiges Netzwerk mit meist völlig geschlossenen Räumen ist das Charakteristische bei beiden (vergleiche im Gegensatz

hierzu die Darstellung bei Blaschko). Die Richtung welche die Leisten verfolgen, entspricht meist den Haarströmen, ist jedoch an manchen Stellen nicht mit Sicherheit zu bestimmen. Häufig bilden die einzelnen Haare Centren (Fig. 8), von welchen die Leisten radiär nach allen Seiten sich ausbreiten, oder die Maschenräume sich terrassenförmig um eine kreisförmige Leiste formiren, welche das einzelne Haar umgibt.

Auch die Epidermis der Extremitäten zeigt ein meist gleichmässiges Gepräge. Das Leistensystem (Fig. 9—11) stellt ein Netzwerk dar, bald ganz geschlossen, bald durch Fortfall von Querleisten konfluirende, grosse Räume bildend, bald mit vorwiegender Ausbildung der Längsleisten, bald mit gleich stark entwickelten Querleisten. Die Leisten sind meist schmaler als die des Rumpfes und der Längsaxe der Extremitäten parallel. Die Falten dagegen übertreffen an Zahl und Breite diejenigen des Stammes, treten besonders stark über den Gelenken auf und lassen an den Partien, die sie durchziehen, nur selten vereinzelt stehende Stümpfe von Längs- und Querleisten erkennen.

Die Cutispapillen des Rumpfes und der Extremitäten, von Hand- und Fussrücken abgesehen, bilden somit dicht gedrängte Reihe niedriger Gebilde, von runder, ovaler oder polygonaler Basis, welche meist eine ausgesprochene Verlaufsrichtung zeigen. Die Unterschiede zwischen den einzelnen Hautregionen bestehen nur in den grösseren oder kleineren Abständen der Papillen untereinander und in wechselnden Grösse (d. h. Höhe und Basisumfang). Jene Partien, welche von Funktionsfalten durchzogen werden, zeigen eine ebene Fläche und besonders die Haut über den Gelenken weist eine äusserst geringe Anzahl von Papillen auf.

Abweichend von diesem allgemeinen Typus ist das Bild, welches die Oberhaut des Handrückens und Fussrückens liefert. Die Leisten des Handrückens stellen eine gleichmässige Masse dar, fast einem Brette vergleichbar, in welches die Papillen theils einzeln, theils in Gruppen von verschiedener Anzahl, schräg gegen die Oberfläche geneigt, als Zapfen eingelassen sind. Das Leistensystem des Fussrückens ist dem eben beschriebenen äusserst ähnlich. Nur die Zahl und Ausdehnung der Papillenöffnungen, welche hier dicht gedrängt, nur von schmalen Leisten getrennt neben einander liegen, ist eine bedeutend grössere. Die Cutis weist demnach grosse Papillen auf, welche theils einzeln, theils

dicht gedrängt in Haufen auf einer im Uebrigen gleichmässig ebenen Fläche aufsitzen und schräg gegen die Oberfläche geneigt sind.

Im Gegensatz zu dem Hand- und Fussrücken zeigt die Extensorenseite der Finger wieder ein völlig geschlossenes, äusserst kräftig entwickeltes, grossmaschiges Netzwerk, welches grosse Papillen darstellt, die dicht gedrängt neben einander liegen und in der Längsrichtung der Finger verlaufen. Auch hier fand ich einen spiraligen Zusammenfluss der Papillen zu einem Centrum oder Wirbel.

Auch die Kopfhaut weist ein stark entwickeltes Leistensystem auf. Zwischen den Haaren, ohne die gleiche Richtung mit denselben zu verfolgen, sondern mit den Bindegewebsfasern der Cutis in ihrem Verlaufe übereinstimmend, ziehen breite Leisten hin, welche schräg gegen die Oberfläche geneigt, weite Maschenräume unschliessen. Dementsprechend besitzt die Cutis der Kopfhaut meist einfache grosse Papillen, die, im gleichen Winkel wie die Haare gegen die Oberfläche geneigt, dem Verlaufe der Bindegewebsfasern der Cutis folgen.

Stellen die Bilder, welche ich bisher beschrieben habe, Verhältnisse dar, wie sie bei erwachsenen Individuen angetroffen werden, so zeigen Präparate dieser Hautpartien von Neugeborenen und ganz alten Personen ein von jenen sehr verschiedenes Aussehen. So fand ich, dass das Leistennetz der Oberhaut (Fig. 4. 6. 9) wenige Monate alter Kinder sowohl am Rumpf, wie an den Extremitäten eine auffallende Gleichmässigkeit zeigte. Gut entwickelte Leisten, ein meist völlig geschlossenes Netzwerk sind auf allen Präparaten anzutreffen. Die Falten sind minimal, durch feinste Linien angedeutet, unter denen in den meisten Fällen das Leistennetz noch sichtbar ist. Im Greisenalter dagegen ist von dem architektonischen Aufbau der Oberhaut nur noch äusserst wenig zu erkennen (Fig. 11). Ein zusammenhängendes Netzwerk ist nicht mehr vorhanden, nur einzelne Stümpfe ganz schmaler Längs- und Querleisten, welche manchmal mit einander zusammenhängen und einige Maschenräume bilden, beleben das Gesichtsfeld im Verein mit den Falten, welche bedeutend verbreitert und vertieft sind. Dieser Schwund jeglicher Leisten und Papillen ist individuell verschieden, tritt bei dem einen früher, bei dem andern später auf und ist unabhängig von

den einzelnen Körperregionen. So finden wir z. B. die Epidermis der über die Gelenke ausgespannten Haut viel früher verüdet als diejenige des Rückens und Bauches.

Was die Oberhautformation des Gesichts anbetrifft, so zeigt dieselbe ein sehr mannigfaches Aussehen.

Unter den wenigen Angaben, welche darüber vorliegen, erwähne ich die von Kölliker, dass sich im Gesicht, namentlich an den Augenlidern, Stirn, Nase, Wange und Kinn die kleinsten Papillen finden, diese ganz fehlen und durch ein Netzwerk niedrigster Leisten ersetzt werden können. Auch Blaschko hat zwischen den Haaren und Talgdrüsen nur kleine, gebuckelte, wellige Erhabenheiten gefunden, welche an der Ohrmuschel und der Stirn einer glatten Fläche ohne jede Leiste Platz machen.

Bedürfen diese Angaben auch in vielen Punkten der Ergänzung und Richtigestellung, so bezeugen sie doch übereinstimmend, dass die Oberhaut des Gesichts in dem Alter, wo sie auf dem Höhepunkt der Entwicklung stehen sollte, einen rudimentären Charakter trägt, die Cutispapillen nur schwach angedeutet sind, ja ganz fehlen können.

Was nun den Bau der Oberhaut desselben anbetrifft, so ist das Leistennetz allerdings das am wenigsten ausgebildete des ganzen Körpers und schon im jugendlichen Alter finden sich Stellen, welche kaum Spuren eines vorhandenen Leistensystems erkennen lassen. Dennoch ist die Behauptung, dass an einigen Partien die Leisten und so auch auf der Cutis die Papillen fehlen, nicht aufrecht zu erhalten. Präparate von Neugeborenen zeigen nämlich überall ein System von Leisten, meist den Haarströmen entsprechend angeordnet und der Querleisten ermangelnd. Oft strahlen sie büschelförmig von den einzelnen Haaren aus, indem sie die gleiche Richtung wie jene beibehalten, wie am Ohr, oder setzen sich, wie an der Nase, aus kleinen Segmenten zusammen, so dass die Lederhaut Leisten bildet. Schon nach einigen Jahren macht sich eine einschneidende Veränderung bemerkbar. In der Umgebung des Mundes, an den Wangen, dem Kinn und der Stirn ist fast nichts mehr von einem Netzwerk zu erkennen, und nur schwach angedeutete Reste von Leisten sind Zeugen des ehemaligen Bestehens derselben.

Nähern wir uns aber der Gegend des Halses, des Ohres oder den Schläfen, so begegnen wir wieder einem gut ausge-

bildeten Netzwerk, welches an Stärke der einzelnen Leisten dem des übrigen Körpers nicht nachsteht und z. B. an den Schläfen in seinem regelmässigen Aufbau und seiner kräftigen Entwicklung dem Leistensysteme der Rückenoberhaut äusserst ähnelt.

Im Gegensatz zu Kölliker möchte ich noch besonders hervorheben, dass ich bei Erwachsenen an den Augenbrauen und Augenlidern ein sehr entwickeltes Leistensystem gefunden habe, welches in seinem Aussehen ganz dem der Kopfhaut gleicht und so grosse, schräg gegen die Oberfläche gestellte Papillen darstellt.

Am inneren und äusseren Rande des Augenlides fand ich auch jene Formen, welche den Leisten der Pars glabra der Lippen eigen ist.

An der Nase verläuft das Leistennetz (Fig. 12) in zwei typischen Formen. Entweder finden wir ein geschlossenes Netzwerk oder nahe an einander liegende Leistensegmente. Die Cutispapillen sind gross, durch breite Abstände getrennt und an manchen Stellen auf Cutisleisten ruhend.

Schon bei der Beschreibung der Oberhaut der verschiedenen Körperregionen habe ich auf die jedesmalige Richtung, welche die Leisten und so auch die Papillen verfolgen, kurz hingewiesen; an dieser Stelle möchte ich jedoch ausführlicher auf diese Frage eingehen, deren Erörterung mir um so wichtiger erscheint, als eine Reihe anderer Formelemente der Haut ebenfalls eine regelmässige Anordnung aufweisen, und es von Interesse wäre, die Frage zu erörtern, ob zwischen diesen Gebilden und den Epidermisleisten regelmässig wiederkehrende Beziehungen obwalten. Zunächst haben Voigt¹⁾ und Eschricht²⁾ uns eine solche für die Haare kennen gelehrt, indem sie nachwiesen, dass dieselben eine bestimmte Richtung verfolgen, konstante Curven, welche an bestimmten Stellen eine grosse Zahl convergirender und divergirender Wirbel bedingen; diese treten besonders bei Embryonen

1) Ch. A. Voigt, Ueber die Richtung der Haare am menschlichen Körper. Denkschrift d. Wien. Akad. d. Wissenschaften Bd. 13, Wien 1857.

2) Eschricht, Ueber die Richtung der Haare am menschlichen Körper. Müller's Arch. 1857, pag. 37.

plastisch hervor, während sie beim Erwachsenen durch die Rückbildung des embryonalen Haarkleides nur noch wenig deutlich und vereinzelt zu erkennen sind.

Ein zweites, konstantes Liniensystem weist die Haut in der Spaltbarkeitsrichtung auf, welche, wie Langer ¹⁾ in seinen klassischen Arbeiten festgestellt hat, in der bestimmten Verlaufsrichtung der Bindegewebsfasern der Cutis ihre Ursache hat. Die Einstiche mit dem Pfriem, welche Langer systematisch auf der ganzen Körperoberfläche machte, lieferten längliche Oeffnungen, welche sich zu Linien zusammensetzten, die wiederum ein System darstellten, charakteristisch für jeden Körpertheil und konstant bei allen Individuen auftretend. Eine Vergleichung des Verlaufes der Haarrichtung mit der Spaltbarkeitsrichtung lässt eine auffällige Aehnlichkeit beider erkennen.

Eine dritte Gruppe von Linien, welche wir noch an der Hautoberfläche erkennen können, ist die sogenannte Oberhautfelderung, jenes System feinsten Furchen, welche, unter Bildung drei- oder mehrerckiger Felder, die gesammte Hautoberfläche durchziehen. Die Frage liegt nahe, in wie weit Leisten und Papillenverlauf mit der Oberhautfelderung übereinstimmt, indem beide Liniensysteme häufig parallel verlaufen, sich kreuzen oder einander decken. — Schliesslich wäre noch in Erwägung zu ziehen, ob nicht zwischen der Endausbreitung der Nerven und Gefässbäume einerseits und der Anordnung der Reteleisten andererseits gewisse Beziehungen obwalten, eine Frage, welche bei dem eigenthümlichen Verhältnisse der Gefässe und Nerven zu den Papillen besondere Beachtung verdient.

Bevor ich jedoch auf die Gleichheit und Abweichungen der Verlaufsrichtung jener Systeme mit derjenigen der Leisten und Papillen näher eingehe, möchte ich einem naheliegenden Einwurfe begegnen, der gegen die Constanz der von mir beobachteten Leistenvorrichtung gemacht werden könnte. Bekanntlich zieht sich die Haut, wenn sie aus der Continuität gelöst wird, durch die Wirkung der elastischen Fasern in der Richtung der Spaltbarkeit zusammen, während sie im Breitendurchmesser im gleichen

1) K. Langer, a) Ueber die Spaltbarkeit der Cutis. Sitzungsberichte der Wiener Akad. Math.-naturwissenschaftl. Cl. Bd. 44. — b) Die Spannung der Cutis, ebenda Bd. 45.

Verhältniss zunimmt. Die Folge davon ist, dass wir an ausgeschnittenen Hautstücken Bilder der Epidermis erhalten, welche uns die wahren Verhältnisse, die wirkliche Verlaufsrichtung der Leisten nicht mehr erkennen lassen. Die Thatsache ist unbestreitbar, jedoch nur so lange als die Epidermis noch nicht von der Cutis gelöst ist. Um zu erüiren, wie sich die Grössenverhältnisse der Epidermis nach ihrer Trennung von der Cutis gestalten, habe ich an zahlreichen excidirten Stücken folgende genauere Messungen vorgenommen. Zuerst zeichnete ich mit einem Oelstift die Umrisse des auszuschneidenden Hautstückes auf der Leiche vor, wobei ich mich stets der Figur zweier aneinandergeschobener Rechtecke bediente. Ich wählte diese Figur, weil ich einerseits durch ein verhältnissmässig kleines Präparat das Bild eines ziemlich grossen Hautbezirkes erhielt, zweitens an den beiden Schenkeln, deren Längsdurchmesser senkrecht auf einander stehen, die Contraction sehr leicht zu erkennen ist, indem der eine Schenkel im Durchmesser wächst, wenn der andere sich verkleinert.

Nachdem ich also diese Figur auf der Leiche vorgezeichnet hatte, pauste ich die Zeichnung durch, schnitt dann das Hautstückchen heraus und trug die Kontraktionsdifferenz genau auf dem durchgepausten Bilde ein. Hatte ich dann die Epidermis von der Cutis gelöst und breitete erstere auf jenem Bilde aus, so zeigte es sich, dass die Epidermis wieder ihre ursprüngliche Grösse zurückgewonnen hatte, dass somit an den zur Untersuchung benutzten Epidermisstücken das Leistensystem sein ursprüngliches Gefüge beibehalten haben musste. Auch gewaltsames Dehnen und Verziehen der Epidermis bewirkte nur eine minimale Verschiebung der Diagonalen der einzelnen Maschenräume, war aber nicht im Stande die Hauptrichtung des Leistenverlaufes zu verändern.

Was zunächst das Verhältniss der Verlaufsrichtung der Leistenreihen und Papillen zu den Haarströmen betrifft, so finden sich verschiedene Verhältnisse vor. Meist ist eine Uebereinstimmung beider vorhanden. Besonders am Rumpf, am Scrotum, dem behaarten Theil des Penis und an einigen Partien der Extremitäten tritt diese gleiche Verlaufsrichtung deutlich hervor. Freilich erwächst bei der Bestimmung derselben eine Schwierigkeit daraus, dass man selbst mit schwachen Vergrösserungen (20 mal

oder selbst 10 mal) nur ein kleines Gesichtsfeld übersehen kann, woraus für die Beurtheilung des Allgemeinverlaufes der Haare sowohl wie der Leistenreihen leicht Irrthümer entstehen können.

An den wenigen Stellen, wo sich an der behaarten Haut ein solcher Parallelismus der Verlaufsrichtung nicht nachweisen lässt, finden wir Verhältnisse, wo entweder die einzelnen Leisten eine Art von Centren bilden, d. h. Punkte, von denen radiär nach allen Seiten die Maschenräume der Leisten und so auch die Papillen ausstrahlen, wie ich dieses an einigen Stellen des Rückens, des Bauches und anderer Körperregionen mehrfach beobachtet habe (Fig. 8). Oder es besteht überhaupt keine Beziehung zwischen den Haarströmen und der Verlaufsrichtung der Leisten und Papillen; das Leistennetzwerk zieht anseheinend regellos zwischen den Haaren hin, gleichsam die Zwischenräume derselben ausfüllend. Eine solche Anordnung findet sich, wenn auch nur vereinzelt, an der Kopfhaut. In anderen Fällen folgt auch auf dem Kopfe die Richtung der Leisten derjenigen der Haarstämme und, was sehr wichtig ist, auch ihrer Neigung. Es liess sich dies übrigens schon aus den beiden von Blaschko abgebildeten Schnitten der Kopfhaut erwarten.

Ist nun im Ganzen die Uebereinstimmung der Haarströme mit der Richtung der Papillen eine geradezu auffallende, so lässt uns an der unbehaarten Haut dieser Vergleichsfactor im Stieh, gerade an den Hautpartien, welche die ausgesprochenste und best charakterisirte Verlaufsrichtung aufweisen.

So verlaufen am Penis die Leisten und Papillen von der Wurzel zum Präputium, dort circulär um die Urethra, um an der Glans, nachdem sie am Sulcus und der Corona glandis wieder längsgerichtete Schleifen gebildet, radiär zum Orificium ihren Weg zu nehmen und schliesslich in circulären Touren in das Leistensystem der Mucosa überzugehen.

An den Lippen ziehen die Leisten von der äusseren Haut zur Mucosa, am Handteller, der Beugeseite der Finger und der Fusssohle verlaufen sie genau den Riffen und Furchen entsprechend.

Sehen wir uns nach einem Momente um, welches uns zum Vergleiche der Verlaufsrichtung der Leisten und Papillen auch an der unbehaarten Haut dienen kann, so giebt uns die Spaltbarkeitsrichtung diesen Vergleichsfactor an die Hand, da ja die

sie bedingenden Bindegewebsfasern, sowohl die behaarte wie unbehaarte Haut durchziehen. Durch genauere Untersuchungen habe ich über das Verhältniss der Spaltbarkeitsrichtung zu der Verlaufsrichtung der Leisten und Papillen Folgendes feststellen können.

Wie schon Langer angiebt, stimmt im Grossen und Ganzen der Verlauf der Bindegewebsfasern mit den Haarströmen überein, und nur an wenigen Stellen, wie an den Extremitäten und am Kopf weicht er von denselben ab. An den Stellen nun, an welchen die Spaltbarkeitsrichtung mit den Haarströmen übereinstimmt, wie am Rumpf, dem Scrotum, Penis u. a. ist auch der Verlauf der Leisten ein gleicher. Besteht kein Parallelismus der Haarströme und der Spaltbarkeitsrichtung, wie z. B. auf dem Kopf und besonders auf der Patella, so folgen die Leistenreihen und Papillen den Bindegewebsfasern. Lässt sich keine Richtung der Papillen und Leisten feststellen, oder bilden die einzelnen Leisten Centren, so habe ich bisher eine Analogie mit der Spaltbarkeitsrichtung nicht feststellen können.

An der unbehaarten Haut liegen die Verhältnisse noch viel charakteristischer.

An der Hohlhand, der Beugeseite der Finger und der Fusssohle entsprechen die Bindegewebsfasern den Riffen und Furchen, also auch den Leisten. An den männlichen Geschlechtsorganen habe ich die Langer'schen Versuche wiederholt und eine völlige Uebereinstimmung der Spaltbarkeitsrichtung mit dem Verlaufe der Leisten und Papillen gefunden. Auch jene feineren Verhältnisse, welche Langer entgangen sind, finden sich vor, insofern nämlich am Präputium auch die Bindegewebsfasern einen circulären Verlauf aufweisen, während dieselben an der Glans radiär zum Orificium gerichtet sind.

Sprechen diese Thatsachen mit fast zwingender Gewalt für die Annahme, dass die Richtung der Leisten und Papillen mit derjenigen der Bindegewebsfasern übereinstimmt, so zeigt sonderbarer Weise der Bau der Lippen gerade das entgegengesetzte Verhältniss. Während, wie ich feststellte, die Spaltbarkeitsrichtung circulär von rechts nach links verläuft, sind die Leisten und Papillen radiär von der äusseren Haut zur Mucosa gerichtet.

Ob für diese auffallende Differenz besondere Gründe vor-

liegen, kann ich noch nicht entscheiden, für den ganzen übrigen Körper jedoch möchte ich den vollkommen gleichen Verlauf der Leisten und Papillen einerseits und der Bindegewebsfasern andererseits als allgemein giltiges Gesetz hinstellen, eine Abhängigkeit, welche aus den anatomischen Verhältnissen leicht erklärt wird.

Auch O. Simon¹⁾ hat dieses Gesetz schon in gleicher Form aufgestellt. Allerdings sind die Beweisgründe, welche er für seine Behauptung ins Feld führt, wenig bindend. Aus der Uebereinstimmung der Oberhautfelderung mit der Verlaufsrichtung der Papillen einerseits und der Spaltbarkeitsrichtung andererseits, schliesst Simon auf den gleichen Verlauf der Papillen und der Bindegewebsfasern, welche die Spaltbarkeitsrichtung repräsentiren. Nun sind aber die Gründe, welche dieser Autor für seine Prämissen angiebt, wenig stichhaltig, ja, wie ich weiter unten darthun werde, den thatsächlichen Verhältnissen geradezu entgegengesetzt, so dass Simon, von zwei falschen Voraussetzungen ausgehend, zu seiner richtigen Behauptung gelangt ist.

An dieser Stelle möchte ich noch auf folgenden Punkt aufmerksam machen.

Im Verlaufe der Leisten treten, wie ich es besonders an der Brust, am Bauch, an den Genitalien und an anderen Stellen beobachtet habe, Centren oder Wirbel auf (Fig. 8), d. h. Figuren, welche sich aus radiär zu einem Punkte hin zusammenströmenden Leisten zusammensetzen. Solcher Wirbel lassen sich verschiedene nachweisen. Manchmal sind die Querleisten, welche die das Centrum bildenden Leisten untereinander verbinden, äusserst wenig, manchmal im vollkommenen Maasse ausgebildet, oft ist das Centrum klein, ja punktförmig, oft stellt es ein schollenartiges Gebilde dar, von dem baumartig die Leisten ausstrahlen (Fig. 7).

Es läge ja sehr nahe, die Gebilde in eine Linie zu setzen mit den Haarwirbeln und den an den Tastballen der Fingerkuppen befindlichen wirbelförmigen Figuren und sie gleich diesen als eine Art von Tasteentren, Centralpunkten der tastempfindenden Organe und vielleicht auch Punkten erhöhter Tastempfindung zu betrachten. Doch möchte ich eine solche Auffassung nur als hypothetische hinstellen, um so mehr, als es sich nicht um so ausser-

1) O. Simon, Lokalisation der Hautkrankheiten. Berlin 1873.

ordentlich regelmässig gebaute und auch nicht einmal in regelmässiger Anordnung wiederkehrende Gebilde handelt, wie bei Haarwirbeln und Tastballen.

Um schliesslich die Frage näher zu untersuchen, ob und in wieweit die Oberhautfelderung mit der Verlaufsrichtung der Leisten und Papillen übereinstimmt, sollen einige Worte über die Entwicklung und den heutigen Stand der Frage vorausgeschickt werden.

Die Oberhaut ist nicht glatt über den ganzen Körper ausgespannt, vielmehr finden wir die gesammte Hautoberfläche von einem System feiner und feinsten Linien, einander kreuzender Furchen durchzogen, welche zwischen sich die sogenannten Oberhautfeldchen einschliessen. Ausserdem finden wir noch am Handteller, der Fusssohle und der Beugeseite der Finger und Zehen ein zweites ganz typisch angelegtes System von Riffen und Furchen, welche theils gerade, theils in Bogenlinien verlaufen oder jene bekantnen Spiralen bilden, welche besonders die Fingerkuppen charakterisiren.

Diese letzteren Bildungen sind von Alters her bekannt und schon von Malpighi beschrieben worden. Purkinje unterwarf sie einer genaueren Untersuchung und stellte eine Reihe von Typen auf, welche in neuester Zeit von Engel und besonders von Kollmann eingehend erörtert und erklärt worden sind. Auf die Felderung und Faltung der übrigen Haut hat zuerst Bichat¹⁾ sein Augenmerk gerichtet und eine Eintheilung der gesammten Linien, welche die Oberhaut durchziehen, gegeben. Er unterschied im Ganzen fünf Arten:

1. Falten, welche durch den Muskelzug bedingt werden, wie die Runzeln der Stirn und des Hodensacks.
2. Die Runzeln, welche sich im Alter einstellen.
3. Falten, welche durch Gelenkbewegungen veranlasst werden, wie die Falten über den Fingergelenken.
4. Die regelmässigen Furchen der Flachhand, Fusssohle und an den Beugeseiten der Finger und Zehen.
5. Die unregelmässig sich kreuzenden Furchen, welche sich auf der ganzen Hautoberfläche vorfinden.

1) Bichat, Allgemeine Anatomie, übersetzt von Pfaff. Leipzig 1803, II. H., II. Abth., S. 166.

Diese Eintheilung Bichat's ist lange Zeit die Grundlage für alle späteren Beschreibungen geblieben und auch O. Simon, der nach ihm als erster sich genauer mit der gesammten Oberhautfelderung beschäftigte, hat sie übernommen und an die Spitze des Kapitels über „die Richtungslinien der Hautarchitektur“ gesetzt. Allerdings reduzirt er die Zahl der Falten auf vier, indem er die Falten der Hohlhand etc. und die sich unregelmässig kreuzenden der gesammten Hautoberfläche als gleichwerthig bezeichnete.

Erst in neuester Zeit ist diese Eintheilung der Furchen und Falten der Oberhaut durch Lewinski erschüttert worden, welcher jene fünf Arten auf zwei zurückführte. Er unterschied nur noch die regelmässigen Furchen an der Hohlhand, Fusssohle etc. einerseits und alle übrigen von Bichat beschriebenen andererseits, welche er auf eine gemeinsame Entstehungsursache, auf die Bewegung der Haut durch Einwirkung der Muskeln zurückführte.

Schliesslich hat Philippson in einer neueren Arbeit¹⁾ über eine bisher noch nicht bekannte Art von Linien berichtet, die er als Analogon der regelmässigen Furchen in der Hohlhand auf der gesammten Körperoberfläche gefunden haben will und welche er gleich den letztgenannten als Senkungsfurchen bezeichnet.

Dass die spiraligen Kurven, welche in der Hohlhand, auf der Fusssohle und den Beugeseiten der Finger und Zehen verlaufen, ein besonderes und eigenartiges Gebilde sind, haben mit Recht alle Forscher hervorgehoben und es bedarf kaum weiterer Auseinandersetzung, um darzuthun, dass zwischen ihrer Anordnung und derjenigen der Reteleisten der Cutispapillen eine völlige Uebereinstimmung herrscht. Sind doch eben die Riffe und Furchen weiter nichts als der auf der Oberfläche zu Tage tretende Ausdruck der tiefer liegenden Formelemente, wie dies Blaschkodes ausführlicheren dargethan hat. Es entsprechen den Riffen und Furchen auf der unteren Seite der Epidermis jene Hervorwölbungen, welche auf dem Querschnitte zapfenförmige Gebilde, in Wirklichkeit jedoch dem Verlaufe der Riffe und Furchen entsprechende Leisten darstellen. Diese Leisten sind keine gleichwerthigen Gebilde, sondern sind scharf in zwei Arten zu trennen. Entsprechen sie nämlich den Riffen, so sind es aktive Produkte,

1) Monatshefte für prakt. Dermatolog. Bd. VIII, pag. 389.

bedingt durch Proliferation der Epidermis, entsprechen sie den Furchen, so sind sie passiv, erzeugt durch die Einstülpung der gesammten Oberhaut. Die ersteren, welche an Höhe die letzteren weit überragen, nehmen die Ausführungsöffnungen der Drüsenkanälchen auf. Blaschko, welcher zuerst diese Verhältnisse klarstellte, hat daher die Namen Drüsenleiste und Falte für jene Gebilde in die Anatomie eingeführt.

Gegen diese Anschauung hat sich Unna ¹⁾ gewandt, indem er geltend machte, dass Blaschko's Falte keine Einstülpung, sondern eine wahre Leiste, hervorgebracht durch Proliferation der Epidermis, darstelle. Wäre es nämlich eine Falte, so müsste nach Unna sich an untersten Winkel derselben ein Maximum des Druckes auf die Cutisunterlage, erzeugt durch das Einstülpfen der Epidermis, geltend machen und abgeplattete Epithelzellen erzeugen. Dies sei nicht der Fall, in Wahrheit werde die Stachelschicht nach unten leistenartig durch Proliferation vorgerieben und bei mangelndem Nachwuchs sinke die Hornschicht und Körnerschicht, im Maasse als die Stachelschicht verhorne, allmählich ein.

Diesen Ausführungen Unna's kann ich mich nicht anschliessen. Vor allem ist jener Forscher den Beweis dafür schuldig geblieben, dass ein nachträgliches Einsinken der Körnerschicht und Hornschicht stattfindet. Kein Präparat Blaschko's, welches der Haut verschiedenaltiger Foeten entnommen war, liess eine solche Deutung zu, im Gegentheil fand sich stets die Oberhaut von Anfang an mit allen Schichten gleichmässig eingestülpt. Ferner zeigen Querschnitte foetaler Haut, welche durch die Fusssohle und den Handteller gelegt werden, einen an allen Stellen gleichmässig starken Durchmesser der Epidermis. Dieselbe nimmt nur dort etwas an Dicke zu, wo an der Oberfläche die Riffe hervortreten und in der Tiefe sich die Drüsenleisten bilden. Denkt man sich also die Epidermis ausgezogen und zwar so stark gespannt, dass die Falten verschwinden, so erhält man an den vorher gefalteten Partien eine gleich starke Epidermis wie an den angrenzenden, und nur die Drüsenleisten erweisen sich als wahre Proliferationen.

Auch das Fehlen plattgedrückter Epithelien am tiefsten

1) Monatshefte für prakt. Dermatolog. Bd. VII, Nr. 16.

Winkel der Falte spricht nicht gegen Blaschko's Deutung, da während der Bildung der Falten eine Zellenwucherung innerhalb der Epidermis und zwar grade an ihren untersten Schichten statt hat. Dem nehmen wir an, auf einer Flächeneinheit Grenzfläche sässen vor Bildung der Falte x Zellen cylindrischer Form, so wären, wenn nach Bildung der Falte dasselbe Stück der Grenzfläche einen doppelten Raum einnähme, die Zellen nur in dem Falle abgeplattet, wenn die Zellvermehrung nur in den oberen Epidermisschichten vor sich gegangen wäre; hat sich jedoch während der Bildung der Falte die Anzahl der Basalzellen grade verdoppelt (auf $2x$ Zellen), so muss die Cylinderform bestehen bleiben. Und eine solche Vermehrung der Basalzellen während des Wachsthum's der Epidermis ist nicht nur wahrscheinlich, sondern durch die Ergebnisse aller Untersuchungen, welche in dieser Schicht die zahlreichsten Karyokinesen gezeigt haben, gradezu für erwiesen zu crachten, wie ja denn auch Blaschko selbst die Proliferation innerhalb der Oberhaut als Ursache der Einfaltung angenommen hat. Darum ist es jedoch nicht angängig, die Falte selbst als Wucherungsprodukt aufzufassen, was nur dann erlaubt wäre, wenn wie bei der Bildung der Drüsenleiste an einer Stelle eine *circumscripte* Zellproliferation stattfände. Hiervon ist, wie man sich an jedem Präparate überzeugen kann, nicht die Rede.

Ein anderer von Unna und Philippson nicht gemachter Einwand liesse sich gegen Blaschko's Falte vorbringen. Sehen wir von den Papillen der Handteller und der Fusssohle ab, so finden wir alle Papillen begrenzt von zwei Längs- und zwei Querleisten. Fehlen die letzteren, so fliessen zwei Papillen zusammen; nirgends finden wir jedoch bei jugendlichen Individuen eine Falte als einen die Gestalt der Papillen bestimmenden Faktor. Dies ist aber am Handteller und der Fusssohle der Fall, wie es deutlich aus der Figur 2 der Blaschko'schen Arbeit hervorgeht. Hier verlaufen die Falten stets zwischen zwei Drüsenleisten, und die Maschenräume, welche das Negativ der Papillen darstellen, sind durch zwei Querleisten, eine Drüsenleiste und eine Falte gebildet. Da läge es allerdings nahe, nach Analogie der übrigen Haut zu dem Schlusse zu kommen, dass wir es hier mit keiner Einstülpung, sondern einem Proliferationsprodukte der Epidermis, mit wahren Leisten zu thun haben. Schon eine einfache

Erwägung lehrt, dass wir eine solche Analogie nicht zu fordern berechtigt sind. Ist ja doch auf der Palma und Planta auch schon von aussen eine ständige Einfaltung in Form der „Furchen“ sichtbar, während die übrige Haut, abgesehen von den Funktionsfalten (s. unten), vollkommen glatt verläuft. Es ist nicht einzusehen, warum nicht ebenso wie bei anderen Organen (z. B. beim Gehirne) auch bei der Haut neben der Zellvermehrung auch andere, mechanische Momente gestalt- und formgebend wirken können. Diese Auffassung gewinnt noch eine Stütze durch eine Arbeit von Klaatsch und Krause¹⁾, welche beim Affen auf ein sehr eigenthümliches Verhältniss aufmerksam gemacht haben. Diese Autoren fanden eine gesetzmässige Verbindung zwischen Epithel und dem Bindegewebe der Haut. „Von der Tiefe der Cutis aus erheben sich nämlich Bindegewebszüge und steigen in dem mittleren Theile der Cutisleisten empor, um sich in der Falte an die untersten Epidermiselemente zu heften. Die feinere Struktur ist dabei die, dass in der Mitte der Cutisleisten die Bindegewebszüge immer parallel mit den Cutisleisten verlaufen, auf Schnitten senkrecht zu den Leisten also im Querschnitt ihrer Fasern erscheinen, während zu beiden Seiten dieser mittleren Züge andere senkrecht nach oben zur Falte hin verlaufen, so dass sich in der oben genannten Schnittrichtung die Fasern in ihrer ganzen Länge zeigen. Man kann somit einen fixen und einen mobilen Theil der Haut unterscheiden. Dem diese senkrecht aufsteigenden Faserzüge verbinden gleichsam als mikroskopische Ligamente in der Falte die Cutis mit der Epidermis. Die Blaschko'sche Falte ist also der Insertionspunkt aufsteigender Bindegewebsfasern, während die Drüsenleiste, von Bindegewebsfasern, umkreist einen freibeweglichen Theil der Haut darstellt.“ Dieses Ergebniss lässt sich für die Entstehung der Falten in vortrefflicher Weise verwerthen, indem man folgende Entwicklung derselben annehmen kann.

Haben wir fixe Punkte in den Falten vor uns, die durch ein Bindegewebsligament an die Cutis gehaftet sind, und wirkt das Wachsen der Lederhaut als auftriebende Kraft gegen die Epidermis, so werden die freibeweglichen Theile nachgeben, die

1) Krause, Beiträge zur Kenntniss der Haut der Affen. Inaugural-Dissertation. Berlin 1888.

fixirten dagegen nicht, sondern jene regelmässigen Einknickungen bedingen. Im gewissen Sinne würde hierdurch die ursprünglich von Blaschko über die Entstehung der Falten gehegte Vorstellung modifizirt werden. Nach Blaschko sollten nämlich — ebenso wie die Drüsenleisten durch Wucherung — die Falten durch eine spontane Einsenkung der Epidermis, also durch ein aktives Hervordrängen der wachsenden Epidermis gegen die Cutis entstehen; nach der neuen Auffassung würde, ohne dass ein gleichzeitiges Wachsthum der Epidermis ausgeschlossen wäre, für die Entstehung der Falte wenigstens die aktive Rolle mehr der Cutis zufallen, wie ja denn auch Blaschko in seiner zweiten Mittheilung eine gegenseitige Aktion der beiden Gewebe zugeibt. Führen nun diese Befunde Klaatsch und Krause's die Streitfrage über die Entstehung der Falte einer einfachen und überzeugenden Lösung entgegen, so kann dennoch der strittige Punkt nicht als entschieden bezeichnet werden. Hat doch Krause selbst angegeben, nur beim Gibbon und Kynocephalus diese Strukturverhältnisse klar gefunden zu haben. Für die Cutis der menschlichen Haut steht bisher der Beweis für die gleiche Anordnung der Bindegewebsfasern noch aus, und bei der Durchmusterung der zahlreichen mir von Dr. Blaschko überlassenen Präparate fötaler Haut habe ich eine derartige Anordnung nicht nachweisen können. Soviel geht jedoch aus dem bisher Gesagten hervor, dass ein Grund, die Blaschko'sche Bezeichnung „Falte“ fallen zu lassen und dafür den von Philippson vorgeschlagenen der „Senkungsfurche“ einzuführen, überhaupt nicht vorliegt, um so weniger, als die letzte Bezeichnung gar nicht einmal besonders deutlich die Philippson'sche Vorstellung von der Entstehung derselben — d. h. Wucherung mit nachfolgender Einsenkung — wiedergibt.

Ganz verschieden von den bisher besprochenen Leisten und Falten der Oberhaut, welche in der Anlage gegebene und erblich übertragbare Formgebilde darstellen, die für die menschliche Species, die einzelnen Racen und Individuen besondere eigenthümliche Merkmale tragen, ist eine zweite Art von Faltungen, welche erst später durch die Lebensäusserungen des Organismus entstehen, in Form, Zahl und Anordnung von der Art der physiologischen Bewegungen abhängige Gebilde. Sie halten, wie ich aus einer sehr grossen

Reihe von Präparaten konstatiren konnte, keine bestimmte Richtung inne, stehen in keinem Verhältnisse zu den Epidermisleisten, sondern stellen sich als regellose, bald parallel neben einander herziehende, bald sich kreuzende und gabelnde, durchscheinende Leisten auf der Unterfläche der Epidermis dar. Diese Gebilde entsprechen den Faltungen und Knickungen der Haut, welche besonders scharf an den Gelenken und im Handteller hervortreten und, wie Lewinski ¹⁾ namentlich dargethan hat, durch die physiologischen Bewegungen bedingt werden. Bei jeder Bewegung findet im Gebiete der Muskelaktion eine Verschiebung der in Form eines rhomboidalen Maschenwerkes angeordneten Bindegewebsfasern der Cutis statt, wodurch diese befähigt ist, einer jeden auf sie wirkenden Kraft nachzugeben durch blosses Verlängern oder Verkürzen bald der einen, bald der anderen Rhombusdiagonale. Die Epidermis besitzt diese Einrichtung nicht. Sie ist nicht sehr elastisch und kann die äusseren Einwirkungen nicht durch innere Umlagerung ausgleichen, sondern beantwortet jede Verschiebung der einzelnen Punkte zu einander mit einer Faltung und Knickung nach der einen und Ausziehen von Falten in der anderen Richtung. Daher ist die Epidermis von vornherein im Ueberschuss angelegt und liegt beständig in Falten, welche jedoch entsprechend den einzelnen Bewegungen ihre Form und Lage ändern.

Bei der Besprechung der Lewinski'schen Arbeiten hat Unna einen wesentlich anderen Standpunkt vertreten. Er sagt ²⁾: „Die Linien der wahren Oberhautfelderung im natürlich erhaltenen Hautstücke reichen nur bis in die Stachelschicht und stellen nichts weiter dar als linienförmige, tiefere Einsenkungen der Hornschicht, deren Lage durch einen entsprechenden strichförmigen Mangel der Papillen vorgezeichnet ist. Der Mangel der Papillen ist eben an diesen Stellen der zureichende Grund für das tiefere Herabsteigen der Hornschicht, weil er einen geringeren Nahrungszuschuss dieser Stellen und daher einen geringeren Nachwuchs junger Stachelzellen zur Folge hat.“ Die „Model-

1) Lewinski, Ueber die Furchen und Falten der Haut. Virchow's Arch. Bd. 92.

2) Monatshefte d. prakt. Dermatolog. 1883, Bd. II, pag. 228 unten.

lierung der Hornschicht“ ist nach ihm durch „die voraufgehende und sehr verschiedenartige Vertheilung der Papillen“ bedingt. Die Oberhautfelderung sei daher — und Unna fügt ausdrücklich hinzu, dass er hierbei auf dem O. Simon'schen Standpunkte stehe — ein Ausdruck der verschiedenartigen Papillenvertheilung.

Schwer verständlich ist der Standpunkt Philippson's¹⁾. Philippson nennt Knicungsfurchen nur die über den Gelenken gelegenen Falten, alle übrigen Spannungsfurchen. Er geht zur Erklärung der Oberhautfalten aus von den Striae gravidarum und den Bildern, welche die Unterfläche der Epidermis daselbst darbietet. Die Stachelschicht zeigt daselbst „eine glatte, durchscheinende Fläche, welche nur wenige, niedrige, querverlaufende Leisten, einige Maschen von annähernd normaler Grösse und zahlreiche von viel kleinerem Umfange aufweist. Die der Mitte anliegenden Leisten sind nach ihr zu ausgezogen.“ Jene Bilder sind leicht zu erklären: „Die überaus starke Spannung, welcher die Haut Schwangerer ausgesetzt ist, und welche eine parallele Anordnung der Bindegewebsbündel der Cutis bewirkt, überträgt sich auch auf die aus dem Niveau derselben heraustretenden Bindegewebsfasern der Papillen und strebt danach sie in die Zugrichtung hineinzuziehen. Daher die Abflachung und das Verschwinden der Papillen, durch welche Formveränderung andererseits wieder die Abflachung und das Verstreichen der zwischen ihnen befindlichen Epidermisleisten verursacht wird. Zuerst werden diejenigen Leisten, welche genau oder annähernd senkrecht zur Zugrichtung verlaufen, ausgeglichen, bis schliesslich, wenn überhaupt, nur noch die in die letztere fallenden Leisten übrig bleiben.“

Auf gleiche Weise entstehen nach Philippson die Falten der Oberhautfelderung, darum von ihm Spannungsfurchen genannt. Ist nämlich die auf die Haut ausgeübte Kraft noch grösser wie bei den Striae, so kann es wie bei den bekannten Lewinski'schen Versuchen zum vollständigen Papillenschwund kommen, ist sie aber kleiner, setzt sie nicht plötzlich ein und ist sie über eine grössere Fläche vertheilt, „dann erzeugt sie in der Haut keine Striae mehr, sondern nur lineäre Einsenkungen der Haut, Furchen

1) a. a. O. und Virchow's Arch. Bd. 120, pag. 186.

genannt. Der Beweis für die letzte Behauptung liegt in dem Flächenbild der Epidermis eines Erwachsenen: mitten durch das Leistenetz zieht eine durchscheinende Zone ohne Leisten; die an dieselbe stossenden Maschen sind nach ihr zu offen, die Leisten derselben verstreichen in die glatte Fläche der Zone und sind mehr oder weniger senkrecht auf dieselbe gerichtet. Alles dies sind Eigenschaften, welche dem durch Spannung veränderten Leistenetz der Epidermis zukommen. Sieht man neben jenem auch noch das entsprechende Flächenbilde beim Kinde, wo quer über die dünnere, die Zone bildende Partie der Epidermis noch niedrige Leisten ziehen oder wo auf der Zone noch Maschen vorhanden sind — trifft man dann auch beim Erwachsenen in jener Zone gelegentlich kleine Oeffnungen für entsprechende Papillen, so ist es nahe liegend, diese Partien im Leistenetz nicht als etwas ursprünglich Angelegtes anzusehen, sondern vielmehr als das Produkt einer auf einem überall gleichmässig entwickelten Papillarkörper und auf ein dem entsprechendes epitheliales Leistenetz wirkenden Zugkraft aufzufassen.

Eine solche Kraft liegt in der von der Muskelaktion abhängigen Spannung vor und ist bereits von Lewinski als Ursache jener auf dem epithelialen Flächenbild als durchscheinende Zonen auftretenden Furchen in Anspruch genommen worden.“

Wie man sieht hat Philippson den Standpunkt seines Lehrers Unna wieder aufgegeben. Nach ihm sind die Falten der Oberhautfelderung nicht in der Anlage gegeben, sondern — in Uebereinstimmung mit Lewinski — durch die Körperbewegung entstanden; von letzterem Autor aber unterscheidet er sich wesentlich dadurch, dass er sich den Entstehungsmodus der Oberhautfelderung auf ganz andere Weise vorstellt. Lewinski lässt, wie wir oben gesehen, durch Knickung der im Ueberschuss angelegten Haut Falten entstehen, wenn diese zusammengedrückt wird; durch Spannung der Haut werden Falten parallel der Zugrichtung erzeugt.

Nach Philippson ist offenbar — er spricht sich hierüber nicht des genaueren aus, aber seine Anschauungen sind anders gar nicht zu deuten — die Haut anfangs nicht im Ueberschuss angelegt und erst durch die Spannung der also eigentlich zu kurzen Haut wird die Epidermis an einzelnen Stellen ausgezogen, verdünnt und wenn dann die Spannung nachblässt, bilden

diese ausgezogenen verdünnten Partien die „Falten“. Räthselhaft ist nur warum, wenn von vornherein das Leistenetz völlig gleichmässig angelegt ist, ein auf dieses Netz wirkender Zug dasselbe nicht gleichmässig auszieht, räthselhaft ferner, dass dieser Papillenschwund beim Neugeborenen noch nicht sichtbar ist, während die Falten schon beim Embryo deutlich ausgeprägt sind.

Dass die Philippson'sche Anschauung völlig unhaltbar, lässt sich auch sonst leicht darthun. Zunächst ist schon sein Vergleich mit den Striae ein völlig verfehlter, bei denen es sich bekanntlich um ein thatsächliches Zerreißen von Bindegewebsfasern handelt; eben sowenig können die Lewinski'schen Versuche, welche zum Schwunde der Leisten und Papillen führen, zum Beweise herangezogen werden, da auch hier eine Rückkehr in die alte Form nicht stattfindet. Das Wesentlichste aber ist, dass in der That, wie Lewinski schon mit vollem Recht behauptet, die Epidermis von vornherein im Ueberschuss angelegt ist, was eben durch das frühe Vorhandensein der Falten angezeigt wird. In Folge dieses Ueberschusses kommt es zu einer wesentlichen Spannung der Epidermis weder in noch zwischen den Falten überhaupt jemals, selbst bei den ausgiebigsten Bewegungen werden die der Zugrichtung senkrechten Falten nie ganz entfaltet, wovon man sich jederzeit leicht überzeugen kann. Ja wenn wirklich bei ganz excessiven Bewegungen eine Spannung eintritt, so wirkt sie nicht besonders stark in den Falten, denn diese sind ja jetzt verstrichen, sondern muss gleichmässig auf die ganze, eine glatte Fläche bildende Epidermis wirken, so dass ein Auseinandergehen der Gewebelemente gerade in den Falten und im besonderen in der Mitte der Falten nicht möglich erscheint. In sofern sind also diese Falten der Oberhautfliederung nicht „Spannungsfalten“, sondern ebenso gut Knickungsfalten wie die über den Gelenken. Wirkliche Spannungsfalten sind nur die von Lewinski so genannten, bei starkem Zuge auftretenden der Zugrichtung parallelen Falten. Da es aber meist nicht möglich ist, im Ruhezustand die durch Knickung und die durch Spannung erzeugten Falten zu unterscheiden, ja die meisten Falten wohl Knickungs- und Spannungsfalten zugleich sind, indem sie bei Knickung senkrecht, bei Spannung parallel der wirkenden Kraft entstehen und die bestehenden Falten bei umgekehrt einsetzender

Kraft entfaltet werden, so möchte ich alle Falten der Oberhautfaltung mit dem gemeinsamen Namen Funktionsfalten bezeichnen.

Aber wie kommt denn nun der thatsächlich mit zunehmendem Alter sich einfindende Papillenschwund zu Stande? Um diesen zu erklären, muss man sich vergegenwärtigen, dass nicht die Entfaltung, sondern die Knickung der Falten den Normalzustand der Epidermis darstellt, und dass bei vollkommener



Ruhe fast alle Falten ziemlich stark eingeknickt sind. Es besteht somit an den Knickstellen, wie nebenstehende Figur zeigt, ein beständiger, nur bei der theilweisen Entfaltung etwas nach-

lassender Druck der Epidermis gegen die Cutis, während die Elemente der untersten Rete und obersten Cutisschichten in der auf der Falte senkrechten Richtung ausgezogen werden. Es herrscht also in diesen Schichten thatsächlich eine kleine Spannung senkrecht zur Falte, eine Spannung, welche aber über die allernächste Nachbarschaft der Falten nicht hinausgeht und gerade umgekehrt wie Philippson sich das vorstellt, bei der Knickung und nicht bei der Ausziehung der Falten in Wirksamkeit tritt. An der Knickstelle muss also durch den beständigen, nur in seiner Stärke wechselnden Druck eine Ernährungsstörung und somit eine Atrophie zu Stande kommen. Eine gleiche Ernährungsstörung bewirkt mit der Zeit den Schwund der angrenzenden, parallel den Falten verlaufenden Leisten, welche bei jeder Knickung etwas ausgezogen werden. Zu gleicher Zeit ordnen sich die Bindegewebsfasern und Gefäße senkrecht zur Falte und bewirken so ein stärkeres Hervortreten der senkrecht zur Falte verlaufenden Leistenstümpfe, wie aus Figur 1 der oben erwähnten Philippson'schen Arbeit ersichtlich ist¹⁾. Dieser Vorgang ist nicht identisch, wie Philippson glaubt, mit der Verödung des Rete und des Strat. papillare im Gebiete der Stria. Bei der Stria bleiben auch in der Mitte derselben einzelne quer verlaufende Leistenstümpfe, ja ganze Maschenräume stehen, ein Beweis, dass es sich wirklich hier um ein Auseinanderreißen handelt, während bei den Falten zuerst und am vollständigsten der

1) Virchow's Arch. Bd. CXX., Taf. II.

Leistenschwund gerade in der Mitte, an den Knickstellen sich zeigt.

An dieser Stelle möchte ich noch mit wenigen Worten auf die sogenannten „Senkungsfurchen“ Philippsons eingehen. Er will nämlich neben den Funktionsfalten (seinen Knickungs- und Spannungsfurchen) auf der Oberfläche der gesammten Haut ganz feine Furchen entdeckt haben, welche sich an der Unterfläche der Epidermis durch feinste Linien kund thun sollen und in keinem Präparate fehlen; nach ihm sind, wie ich oben schon kurz angedeutet, diese Gebilde nicht zu verwechseln mit den durch Körperbewegungen entstandenen Falten, sondern analog den regelmässigen an der Hohlhand, der Fusssohle und der Beuge-seite der Finger und Zehen verlaufenden, schon in der Anlage gegebenen Furchen.

Trotz eifrigsten Suchens ist es weder Herrn Dr. Blaschko noch mir gelungen, diese Gebilde zu entdecken. Alles was zu sehen war, liess sich leicht als sekundäre Functionsfalten deuten, so dass ich vorläufig die Sonderexistenz solcher „Senkungsfurchen“ als zweifelhaft bezeichnen muss. Man muss abwarten, ob Philippson seine Entdeckung durch genauere Beschreibung und Demonstration an Präparaten erhärten können wird.

Zu einem gleichen Ergebniss, zur Vernichtung des Leisten-systems und des Papillarkörpers führt noch ein anderer Prozess, der zu gleicher Zeit mit dem oben beschriebenen verläuft, aber streng von diesem zu scheiden ist. Es ist dies die Alters-atrophie.

Schon oben¹⁾ habe ich Bilder beschrieben von Präparaten der Oberhaut, die ganz alten Individuen entnommen sind. Die Leisten sind, wenn überhaupt noch vorhanden, sehr schmale Stümpfe, welche vereinzelt noch zusammenhängen und Maschen-räume bilden können. Man könnte freilich einwenden, dass mit zunehmendem Alter die Falten breiter und tiefer werden, der Druck auf die Grenzschichten also stärker und die Ernährung in diesen Hautpartien behinderter, dass daher der Schwund des Strat. papillar. und der Leisten auf die vorher beschriebenen Ursachen zurückgeführt werden müsse. Dass dies nicht der Fall ist, geht daraus hervor, dass auch in den Ruhecentren (nach Ph.)

1) pag. 170.

d. h. in den von den Falten umschlossenen Feldern diese Prozesse sich abspielen, dass sich die Leisten ebensogut an denjenigen Punkten verschmächtigen und schwinden, welche der geringsten Krafterwirkung ausgesetzt sind. Hält man Präparate verschiedenartiger Individuen nebeneinander, so erkennt man deutlich, wie, vom Neugeborenen an gerechnet, mit zunehmendem Alter die Leisten und die Papillen wachsen. Haben sie dann den Höhepunkt ihrer Entwicklung erreicht, so beginnt eine allmähliche Rückbildung, welche im Greisenalter mit völliger Atrophie endet. Von diesem Prozess wird die Epidermis en masse ergriffen, d. h. die Epidermis wird dünner und die Leisten schmaler und niedriger, bis letztere schliesslich ganz verschwinden.

Allerdings giebt es hierbei individuelle Unterschiede. So fand ich bei einem 74jährigen Manne das Leistensystem der Rückenoberhaut noch völlig erhalten, während ich die völlige Atrophie bei anderen schon in früheren Jahren eintreten sah. Auch die verschiedenen Körperregionen zeigen ein verschiedenes Verhalten. Im Allgemeinen tritt an den Stellen, welche, den mechanischen Einflüssen am meisten ausgesetzt sind, wo die Ruhecentren nur kleine Felder darstellen, die Altersatrophie am frühesten ein. Hier findet ein inniges Zusammenwirken der Druck- und Altersatrophie statt, deren Grenzen nicht mehr auseinanderzuhalten sind.

Schliesslich möchte ich noch auf die verschiedene Disposition der Entwicklungsfähigkeit der Leisten und Papillen der einzelnen Hautpartien aufmerksam machen. Was die Papillen des Gesichts betrifft, so liegt vielleicht ein Grund ihrer minimalen Entwicklung in der Anlage derselben, aber man darf auch den Einfluss mechanischer Momente nicht unterschätzen.

Keine Stelle ist so sehr den Faltungen und Knickungen der Haut ausgesetzt als das Gesicht, und dass die Papillen an Grösse zunehmen, je mehr man sich von den um den Mund gelegenen Hauptpartien entfernt, spricht in der That dafür, dass die Mimik als ein die Entwicklung der Papillen hemmendes Element zu betrachten ist.

Ob ein Zusammenhang zwischen den Endausbreitungen der Nerven und Gefässe und der Verlaufsrichtung der Leisten besteht, habe ich mit Sicherheit nicht feststellen können. Aus Fig. 2 Taf. 27 der Blaschko'schen Arbeit ist für die Palma

allerdings, wenigstens für die Gefässe, ein solcher Parallelismus ersichtlich. Um diese Frage näher zu untersuchen, versuchte ich Flächenbilder der ganzen Haut herzustellen. Ich bediente mich hierbei der von Sappey¹⁾ empfohlenen, mit dem sonderbaren und wenig bezeichnenden Namen belegten thermo-chemischen Methode. Diese besteht darin, dass man Hautstücke 24 Stunden in eine Lösung aus einem Theile Salzsäure und sechs Theilen Wasser bestehend bringt und dann dieselben 4—5 Minuten in einer 2,5% Salzsäurelösung kocht. Durch diese Behandlungsmethode sollen nach Sappey die vorher undurchsichtige Haut oder andere Organtheile durchscheinend werden und alle ihre Strukturverhältnisse bis zur feinsten Vertheilung der Nerven und Gefässe hervortreten lassen.

Ogleich ich nun eine ganze Reihe von Versuchen nach den Angaben Sappey's anstellte, ogleich ich die Salzsäurelösung in allen möglichen Concentrationen anwandte, die Hautstückchen während der 24 Stunden auf die verschiedensten Temperaturen erwärmte und auch die Zeit während welcher die Präparate in der Flüssigkeit lagen, mannigfach modifizierte, ferner der Sappey'schen Methode die Holzeisigmethode und Abziehung der Epidermis vorausschickte, schliesslich mich der verschiedensten Säuren an Stelle der Salzsäure bediente, so gelang es mir dennoch nicht, brauchbare Präparate zu gewinnen. Allerdings traten die Drüsen mit ihren Ausführungsgängen und einzelnen Gefässschlingen aus der völlig erweichten, zähflüssigen, glasig durchscheinenden Masse vollkommen plastisch hervor, doch die feineren Strukturverhältnisse wurden durch die eingreifende Behandlung vernichtet. Vielleicht gelingt es durch verfeinerte Methoden, die Endausbreitungen der Nerven und Gefässe auf Flächenbildern darzustellen und so über ihr Verhältniss zu den übrigen Gebilden der Haut Klarheit zu verschaffen.

Zum Schlusse ist es mir eine angenehme Pflicht, Herrn Dr. Blaschko für seine freundliche Anregung und liebenswürdige Anleitung, sowie Herrn Geh. Med.-Rath Prof. Dr. Waldeyer für die gütige Ueberlassung des nothwendigen Materials meinen aufrichtigsten Dank zu sagen.

1) Comptes rends. T. CIX, Nr. 1 (1 Juillet 1889).

Erklärung der Photogramme auf Tafel X.

- Fig. 1. Lippe vom Kind. Pars glabra und Uebergangspartie zur äusseren Haut. Vergr. 21.
 Fig. 2. Lippe eines Erwachsenen. Pars glabra. Vergr. 21.
 Fig. 3. Lippe eines Erwachsenen. Pars villosa. Vergr. 21.
 Fig. 4. Scrotum eines Kindes (neugeborenen). Vergr. 21.
 Fig. 5. Scrotum eines Erwachsenen. Vergr. 21.
 Fig. 6. Glans vom Kind (neugeborenen). Vergr. 12.
 Fig. 7. Kleine Schamlippe einer Erwachsenen. Vergr. 17.
 Fig. 8. Bauch eines Erwachsenen. Leistencentrum. Vergr. 12.
 Fig. 9. Ellbeuge eines Neugeborenen. Vergr. 21.
 Fig. 10. Ellbeuge eines Erwachsenen (26 J.). Vergr. 21.
 Fig. 11. Ellbeuge eines 70jährigen Mannes. Vergr. 21.
 Fig. 12. Nasenrücken eines Erwachsenen. Vergr. 21.
-

Beitrag zur Kenntniss der Follikelatresie nebst einigen Bemerkungen über die unveränderten Follikel in den Eierstöcken der Säugethiere.

Von

Dr. J. Schottlaender.

Hierzu Tafel XI.

Die nachstehenden Untersuchungen, welche sich mit dem Rückbildungsprocess ungeplatzter Follikel im Säugethier-Eierstock beschäftigen, wurden im Anschluss an eine 1885 veröffentlichte Arbeit W. Flemming's¹⁾ und auf Anregung des genannten

1) Ueber die Bildung von Richtungsfiguren in Säugethiereiern beim Untergang Graaf'scher Follikel. Arch. f. Anat. u. Entw. gesch. Jahrg. 85, 3. u. 4. Heft.

Autors unternommen. Flemming stiess gelegentlich seiner Forschungen über die Richtungsfiguren in Säugethiereiern auf eine bis dahin noch nicht beschriebene Art des Untergangs Graaf'scher Follikel. Es galt nun zu prüfen, ob die im Eierstock des Kaninchens wahrgenommenen Erscheinungen sich auch in den Eierstöcken anderer Säugethiere wiederholen, mit anderen Worten festzustellen, ob dieselben verallgemeinert resp. ergänzt werden dürfen oder nicht.

Wie schon früher mehrfach hervorgehoben worden ist, lässt eine einfache Ueberlegung und Berechnung erkennen, dass eine relativ grosse Reihe von Eiern abortiv im Eierstock zu Grunde gehen muss; denn der in späteren Zeiten gegenüber der geschlechtsreifen Periode zu constatirende Ausfall an Eiern wird bei Weitem nicht durch die bei der Ovulation ausgestossene Anzahl gedeckt, hinsichtlich deren man in den wahren und falschen gelben Körpern sichere Anhaltspunkte besitzt. — Das Mikroskop bestätigte vollauf die Richtigkeit des Exempels; es wies ferner, wie a priori zu erwarten war, nach, dass diese ohne Continuitätstrennung der Hülle verlaufende Zerstörung der Eier von einer Zerstörung des ganzen Follikels begleitet ist. Während nun aber der Vorgang an sich schon geraume Zeit als feststehend anerkannt wird, gehen bis auf den heutigen Tag die Ansichten über seine Einzelheiten noch weit auseinander. Ein kurzer Einblick in die diesbezügliche Literatur wird das Gesagte verdeutlichen.

Grohe¹⁾, den wir als den Ersten²⁾ nennen, führt wie alle Späteren bis van Beneden die Rückbildung, welche sogar schon in Primordialfollikeln nach seiner Ansicht eintreten kann, ganz vornehmlich auf fettige Entartung der zelligen Elemente zurück. Von dem Ei, das sich oft schon früh verflüssigt, erhalten sich relativ am längsten Zona und Keimbläschen. Schliesslich entsteht durch Verdichtung des umgebenden Stromas eine pigmentlose bindegewebige Narbe, die bisweilen die Reste einer während des Unterganges an der Innenfläche (der Theca?) entstandenen Glasmembran enthält.

1) S. Flemming (l. c.) Literaturverz. 11.

2) Reinhardt's (Flemming [l. c.] Literaturverzeichnis 18) und Luschka's (ibid. Literaturverz. 15) Beobachtungen sind schon eingehender von Flemming (l. c.) gewürdigt worden.

Pflüger¹⁾ beschränkt sich in seinem bekannten Werke, und zwar in dem vom Katzenierstock handelnden Kapitel, fast ausschliesslich auf die Mittheilung seiner hochbedeutsamen Entdeckung, dass die Granulosazellen als sog. Nagelzellen bald breitere, bald schmalere Fortsätze in die Eihöhle entsenden, während der Inhalt von der Zona abrückt und sich zum Theil in Körnerkugeln, zum Theil in Flüssigkeit umwandelt.

His²⁾ fand die Ueberbleibsel der durch Fettdegeneration zerstörten Granulosazellen meist von einem pigmentlosen feingestreiften Bindegewebe umgeben. Einmal jedoch (bei einer 2 Tage p. p. gestorbenen Frau) fand sich in kleinen Zellen eingeschlossenes Pigment, welches, innerhalb der aus der Membr. folliculi int. entstandenen Bindegewebschicht, bogenförmigen Strängen, d. h. obliterirten Gefässen, folgte.

Slavjansky³⁾, der in zwei sehr ausführlichen Arbeiten aus dem Anfang der siebziger Jahre unseren Gegenstand behandelt, verlegt den Produktionsherd des Fettes in die sog. Granulationsschicht⁴⁾ der Theka, deren präexistentes Fett sich vermehrt und zunächst die Follikelwand bis auf die Membrana propria, dann allmählich den ganzen Follikelinhalt zerstört. Der Vorgang bleibt unter normalen wie pathologischen Verhältnissen der gleiche; er schliesst, im letzteren Falle nur energischer verlaufend, ab mit der Ausbildung einer Narbe aus schleimigem Bindegewebe, das der Metamorphose von Wanderzellen seinen Ursprung verdankt.

Aus der zweiten Publikation ist bemerkenswerth, dass Spigmenthaltender Zellen in der Theca erwähnt, ferner, dass er zwischen Theca und dem zu Bindegewebe umgewandelten Follikelinhalt, gleich Grohe, glänzende discontinuirliche und anastomosirende dicke Streifen beschreibt, die er als Abkömmlinge der Membrana propria deutet und deren Identität mit etwa übrig gebliebenen Zona-Resten er ausdrücklich negirt. Dass er end-

1) Flemming, Literaturverz. No. 17.

2) ibidem Nr. 13.

3) ibidem Nr. 21 und 22.

4) Nach Ansicht des Verfassers treten bei grösseren Follikeln in der Theca, welche durch eine homogene Membrana propria gegen die Granulosa abgesetzt ist, durch den Wachstumsreiz Wanderzellen als sog. Granulationsschicht auf.

lich der Membrana propria einen durch Arg. nitr. nachweisbaren endothelialen Charakter zuspricht, bedarf ganz besonderer Betonung, weil Beulin¹⁾ in seiner drei Jahre später erschienenen Dissertation darauf die Vermuthung basirt, das an Stelle des Follikelinhalts befindliche Bindegewebe nehme statt von Wanderzellen, eben von jenen Endothelien seinen Ursprung. Ausser menschlichen Eierstöcken untersuchte B. noch diejenigen eines Schweines und eines Hundes. Die Glasmembranstreifen (s. oben) waren stets vorhanden, sollen jedoch durch Sklerosirung des perifollikulären Bindegewebes entstehen. Erst nach ihrem Schwund zeigen sich in dem schleimigen Narbengewebe Gefässe. Fett vermochte B. im Gegensatz zu Slavjansky innerhalb der Umhüllung zu Grunde gehender Follikel nicht zu entdecken; doch, meint er, könnten ihm die ersten Anzeichen dieses Zerstörungsmoments entgangen sein. Die nur spärlichen Eier besaßen dicke glänzende Zonae, dunkelkörnigen Dotter und undeutliche Keimbläschen.

Nach Wagner²⁾ vermehren sich (in den Eierstöcken von Menschen, Hunden, Katzen und verschiedenen Nagern) zunächst die Granulosazellen, zerfallen dann in körniges Fett und verflüssigen sich zuletzt. Am längsten erhält sich der Discus. Das Ei, in dem sich nicht selten späterhin kohlen saure Salze ablagern, wird gemein hin durch Einwanderung von Nagelzellen im Sinne Pflüger's zerstört. Schliesslich weist der Follikel, dessen Wand sich inzwischen durch Wucherung der ihr eingelagerten Spindelzellen verdickt hat, nur noch durch Härtung erstarrte Flüssigkeit, Epithelreste und amöboide Elemente auf.

Beigel³⁾, der wiederum nur menschliches Material verarbeitet hat, sieht drei verschiedene Vorgänge als maassgebend an. Bei dem ersten, in reifen Follikeln sich abspielenden, zerfallen die durch den Liquor von der Wand abgelösten Epithelien nach vorheriger Aufblähung in eine körnige Masse (Fett). An ihrer Stelle liegt später ein feinfilziges Gewebe, welches aus Fortsätzen der inneren Follikelwand entsteht. Aussen verdichtet

1) Das Corpus luteum und der obliterirte Follikel. Inaug.-Diss. Königsberg 1877.

2) Flemming, (l. c.) Literaturverz. No. 23.

3) Flemming, (l. c.) Literaturverz. No. 7.

sich das gefässreiche Stroma kapselartig. — Der zweite, vornehmlich bei nicht ganz reifen Follikeln wahrgenommene Vorgang ist durch die geringe Ausdehnung der bindegewebigen Follikelhülle und dadurch ausgezeichnet, dass in den Follikelraum eingewanderte weisse und auch rothe Blutkörperchen vorhanden sind. Bei dem dritten und letzten Vorgang endlich soll es sich um beginnende Cystenbildung handeln.

van Beneden¹⁾, dessen Schilderung der Follikelatresie bei Fledermäusen viel Bemerkenswerthes bietet, fand fast ausschliesslich die Follikel mittlerer Entwicklung betroffen. Was zunächst die Eier anbetrifft, so verwandelt sich der Dotter allmählich in eine homogene Masse, welche Anfangs (meist nur in der Peripherie, bisweilen aber auch in der ganzen Ausdehnung) unregelmässige schwach tingirbare Gebilde ohne Zellencharakter enthält. Die Zona widersteht der Zerstörung am längsten. Gewöhnlich schon vor dem Untergang des Eies gehen die Epithelien zu Grunde und zwar nicht durch fettige Entartung, sondern, wie es scheint, durch direkte Atrophie. Die die Innenfläche der Theca auskleidende Membrana basilaris (propria) wird von einer bindegewebigen, der Theca ohne Betheiligung der Granulosa entstammenden Wucherung durchbrochen, welche schliesslich den ganzen Follikelraum erfüllt. Das Bindegewebe war stets fibrillär, nie retikulirt. — Ob eine abnorme Vermehrung der Epithelien ihrem Untergang vorangeht, lässt v. B. unentschieden. Doch weist er darauf hin, dass auch der normal heranreifende Follikel ein gewisses Stadium der Epithelvermehrung durchmacht.

Sehr eingehend hat sich weiterhin Schulin²⁾ mit unserem Thema beschäftigt. Auch nach seiner Ansicht³⁾ fallen schon Primordialfollikel der Zerstörung anheim. Die Epithelien sollen nicht durch fettige Degeneration zerfallen, sondern sich zu Wanderzellen umbilden, wie durch das Vorhandensein deutlicher Pseudopodien nach Ansicht des Verfassers erwiesen wird. Gleichzeitig erfolgt eine Einwucherung hyalin umsäumter Gefässe in den Eisdiskus. Die Verkleinerung resp. Schrumpfung der Follikelhöhle wird durch das Eindringen fibrillären Bindegewebes mit stern-

1) Flemming, Literaturverz. Nr. 6.

2) ibidem Nr. 19.

3) cf. pag. 193.

förmigen Zellen bewirkt¹⁾. Das Bindegewebe soll zum Theil von dem Endothel der Membrana propria, zum Theil von der umgewandelten Granulosa stammen. Schliesslich ist der Follikel fast ganz von einer gefässlosen mit spärlichen Kernen versehenen Masse erfüllt. Seine Umhüllung ist beträchtlich verdickt. — Bei den Eiern bildet sich zunächst zwischen Zona und Dotter ein von feinen Fäden durchzogener Zwischenraum. Das Keimbläschen schwindet früh; der Dotter ist nicht selten inäqual gefurcht und besitzt lichtbrechende Körner. Später wird er durch die Pflüger'schen Nagelzellen zerstört, während die Zona noch lange erhalten bleibt. — Beim Schafe wurden mehrere Male verkalkte Kugeln als Abkömmlinge von Eiern gefunden.

Ausser Flemming (l. c.) hat in der neueren und neuesten Zeit nur noch der Italiener Palladino die Follikelatresie eingehender studirt²⁾. Ich habe weiter unten ausführlich auf die Mittheilungen der beiden genannten Autoren einzugehen. Hier sei nur erwähnt, dass Palladino's, aus dem Jahre 1887 stammende Arbeit³⁾ fünf Typen des Untergangs aufstellt: einfache Atrophie, hyaline, fettige, körnige resp. chromatolytische Degeneration, endlich die Bildung des sog. falschen gelben Körpers⁴⁾.

Die genauere Prüfung und Vergleichung der im Obigen enthaltenen Urtheile der Autoren über die Follikelatresie ergibt, dass mit Ausnahme der ziemlich allgemein constatirten Fettdegeneration, eine Uebereinstimmung eigentlich nur insofern existirt, als dasselbe Endergebniss, nämlich Deckung des in der Zerstörung des Eies und der Granulosa begründeten Substanzverlustes durch eine Bindegewebswucherung, sich fast durchweg wiederholt. Für eine Erklärung der vielfach bestehenden Differenzen kommen wohl

1) Bleibt die Schrumpfung aus, so können Cysten entstehen.

2) Von Waldeyer's in seinem Werke (Flemming, Litteraturverzeichnis Nr. 24) eingeflochtenen Bemerkungen glaubte ich absehen zu dürfen, da Flemming (l. c.) derselben ausführlicher gedenkt. v. Brunns' Arbeit (ibid. Nr. 8) durfte nicht direkt herangezogen werden, da sie von dem Vogel-Eierstock handelt.

3) *Ulteriori ricerche sulla distruzione e rinnovamento continuo del parenchima ovarico nei mammiferi etc.* Napoli 1887.

4) Autor adoptirt den schon von deutscher Seite gemachten Vorschlag, die Bezeichnung falscher gelber Körper auf ein anderes, als das gemeinhin so benannte Gebilde anzuwenden.

nur folgende drei Möglichkeiten in Betracht. Entweder der besagte Vorgang ist in der That bei dem verschiedenen, zur Untersuchung verwendeten Thiermaterial, event. sogar bei demselben Thier in verschiedenen Lebensphasen, ein verschiedener, oder der Vorgang ist überhaupt kein einheitlicher, setzt sich vielmehr aus verschiedenen, gleichzeitig verlaufenden Varianten, von denen bald die eine, bald die andere wahrgenommen und beschrieben worden ist, zusammen; oder endlich, es liegen zu öfteren Malen verschiedene, vornehmlich auch durch die Wahl der Reagentien beeinflusste Deutungen ein und desselben Vorgangs vor. Es dünkt mich kaum zweifelhaft, dass wir fast, wenn nicht ganz ausschliesslich mit den beiden letzteren Eventualitäten zu rechnen haben. Einerseits spricht für den Umstand, dass das nämliche Endresultat auf verschiedenen Wegen gleichzeitig erreicht wird, die Erfahrung einiger früherer, sowie die der neuesten Beobachter, u. a. meine eigene. Andererseits muss die oft ausserordentliche Schwierigkeit, welche sich der Deutung mancher Bilder bei Anwendung der gleichen, und noch mehr bei Anwendung verschiedener Methoden entgegenstellt, betont werden. Ein definitiver Abschluss wird erst von der Zukunft und mit Bezug auf das Letztgesagte erst dann zu erwarten sein, wenn eine noch genauere Abgrenzung der einzelnen Methoden bezüglich ihrer Leistungsfähigkeit resp. Unzulänglichkeit möglich ist ¹⁾.

Mir war, wie Eingangs berichtet, eine bestimmte Aufgabe gestellt. Es kam mir vor Allem auf das Studium des chromatischen Epithelkernetzes und seiner Veränderungen im Sinne Flemming's an, somit war mir zunächst die Anwendung einer bestimmten Methode, derjenigen Flemming's (Härtung mittelst Chrom-Osmium-Essigsäure-Gemischs, nachfolgende Färbung mit Saffranin resp. Gentianaviolett) zur Pflicht gemacht. Da ich nun aber mit wenigen Ausnahmen ²⁾ diese Methode ausschliesslich be-

1) Den ausgedehntesten Gebrauch von den verschiedenen Härtungs- und Färbungsmitteln scheint mir Palladino (l. c.) gemacht zu haben. Es ist mir indessen nicht gelungen, abgesehen von der rühmenden Erwähnung des einen oder anderen Mittels, Genaueres in dieser Richtung zu eruiren.

2) Ein Hunde-Eierstock wurde mit Alkohol gehärtet (der andere kam in Gemisch); ein menschlicher Eierstock wurde mit Kal. bichrom. behandelt.

nutzt und ihre Grenzen, wie aus dem Folgenden zu ersehen sein wird, kennen gelernt habe, so darf ich eine Publikation meiner Befunde nur unter dem Vorbehalt der Unvollständigkeit wagen, in der Hoffnung, trotzdem auf der einmal betretenen Bahn einen kleinen Schritt vorwärts zu inauguriren.

Als Material, bei dessen in bekamter Weise vorgenommener Verarbeitung Herr Professor Flemming so liebenswürdig war mich zu unterstützen, dienten mir die Eierstöcke eines Meer-schweinchens, mehrerer weisser und grauer Mäuse und Ratten, eines Hundes, endlich ein menschlicher Eierstock, den ich der Güte des Herrn Professor Flemming verdanke. Mit Ausnahme des zuletzt aufgeführten wurden sämtliche Eierstöcke frisch getödteten, zum Theil trächtigen Thieren entnommen. Im Allgemeinen habe ich nach Flemming's Vorgang Längsschnitte bevorzugt.

Die Anzahl der Follikel, welche sich im Eierstocksgewebe vertheilt finden, ist entsprechend dem am raschesten und energischsten verlaufenden Geschlechtsleben bei der Maus relativ und absolut am grössten. Dieses Thier ist wegen der Zierlichkeit und Präganz aller Verhältnisse für unsere Untersuchungen in vieler Hinsicht sehr geeignet. — Es folgen hierauf Ratte und Meer-schweinchen, welche gleichfalls noch grosse Mengen von Follikeln aufweisen. Bei Ersterer ist die Zahl etwas geringer, weil auch bei den nicht trächtigen Thieren zahlreiche gelbe Körper das Gewebe des Eierstocks durchsetzen, während bei dem trächtigen Meer-schweinchen, dessen Uterus einen schon hoch entwickelten Foetus barg, der eine Eierstock gar keinen, der andere nur drei frische gelbe Körper enthielt. — Bei der Hündin, einem allerdings älteren Thiere, sinkt die Zahl der Follikel gleich relativ um ein Bedeutendes; beim Menschen endlich, einer älteren Jungfrau, wies der Eierstock nur spärliche Primordial- und ganz junge, sowie zwei oder drei etwas grössere Follikel auf¹⁾. Mit Ausnahme von Mensch und Hund — auch hier sind die Primordialfollikel zahlreicher — überwiegt bei sämtlichen Thieren die Zahl der Follikel mittlerer Entwicklung weit diejenige der Primordial- und wirklich reifen Follikel. — Was nun noch das Verhältniss

1) Leider ist es mir nicht gelungen, bei diesen Präparaten den technischen Anforderungen völlig zu genügen. Sie konnten deshalb nur sehr bedingt verwerthet werden (s. unten).

zwischen nicht atretischen und atretischen Follikeln anbetrifft, so stellt sich dasselbe so ausgesprochen zu Ungunsten ersterer, dass eigentlich nur die jüngsten Follikel in grösserer Zahl nicht atretisch, die mittelreifen Follikel schon eben so oft atretisch wie nicht atretisch, die nicht atretischen reifen Follikel endlich so selten angetroffen werden, dass ich bei der Hündin keinen einzigen, bei Meerschweinchen, Ratte und Maus nur einige wenige mit Sicherheit zu constatiren in der Lage war. Allerdings ist hierbei zu berücksichtigen, dass einmal die reifen Follikel überhaupt selten, weiter aber, dass absolut sichere Normen für die Reife eines Follikels bisher nicht gefunden worden sind, wohl auch nicht gefunden werden können; letzteres aus dem Grunde, weil bei den verschiedenen Thieren individuelle Schwankungen vorkommen und weil kein plötzlicher, sondern ein allmählicher Uebergang von der Nicht-Reife zur Reife stattfindet. Palladino¹⁾ hat neuerdings gewisse besondere Merkmale²⁾ als charakteristisch für die eintretende Reife des Follikels hingestellt. Umsonst habe ich in meinen sämtlichen Objekten nach den bezüglich der Theca angegebenen Veränderungen geforscht; dagegen stimme ich, wie das Folgende lehren wird, Palladino in einigen anderen der in der Anmerkung aufgeführten Punkten bei. Viel scheint mir indessen damit nicht gewonnen, wir bleiben nach wie vor hauptsächlich auf die relative Grösse des Follikels, die Entwicklung des Liquorraumes, die Lage des Eies und die übrigen bekannten Hauptkriterien angewiesen.

Es wurde weiter oben des numerischen Uebergewichts gedacht, welches die atretischen Eierstocksfollikel über die nicht atretischen besitzen. An dieser Stelle ist hinzuzufügen, warum sich darüber mit ziemlicher Bestimmtheit ein Urtheil abgeben lässt. Die Erscheinungen, die der reife Follikel dem Auge des

1) l. c.

2) In die Theca soll eine grosse Anzahl protoplasmareicher polyedrischer Zellen mit markirten Kernen einwandern, an der Oberfläche der Tunica propria (Theca int.) eine molekulare Schicht sich bilden, während sich bei den Epithelien ein gewisser Turgor bemerkbar macht, und zwischen ihnen eine fadenziehende klebrige Substanz, ferner gelbliches Pigment entsteht, das den Liquor färbt und sich körnig darin und in den Epithelien selbst ansammelt. Ueber die Veränderungen des Eies und seines Inhalts später.

Beobachters bietet, mussten wir, da sich in ihnen nur die höchste Steigerung und Vervollkommnung eines früher schon bestehenden Zustandes ausprägt, als schwer zu normirende hinstellen. Anders ist es mit den Erscheinungen der Follikelatresie. Die letztere gesellt sich den bis dahin auf den Bestand des Follikels einwirkenden Faktoren als ein neuer, davon grundsätzlich verschiedener hinzu und ist daher als solche relativ frühzeitig kenntlich und in ihrem Wesen abgrenzbar.

Es unterliegt wohl keinem Zweifel, dass bei der gegenwärtigen Beschaffenheit unserer optischen Hilfsmittel sich die allerersten Anfänge der Atresie unserer Erkenntniss entziehen und dass erst die Häufung der durch sie bedingten Veränderungen uns bemerklich wird. Es ist daran festzuhalten, dass auch hier kein unvermittelter, sondern ein allmählicher Uebergang des einen in den anderen Zustand stattfindet. Neben der soeben urgirtten thatsächlichen Verschiedenheit, welche zwischen dem atretischen und dem nicht atretischen Follikel existirt, besitzen beide einen gewissen zeitlichen Zusammenhang und insofern eine Gemeinschaft, als sich in beiden durchaus nur eine physiologische Phase dokumentirt. Die Atresie ist keine Erkrankungsform, kein pathologischer Befund und darum auch nicht als solcher zu bezeichnen (ebenso wie der Ausdruck normal im Sinne von „nicht atretisch“ nur der Kürze halber zulässig ist), wir haben vielmehr darin gerade wie in der Bildung der gelben Körper ein Glied jener Kette von typischen Processen zu sehen, welche, sich stetig wiederholend, den heranreifenden oder gereiften Follikel wieder vergehen lassen.

Die Kenntniss, welche wir von dem Bau des nicht atretischen Follikels besitzen, ist dank den trefflichen Arbeiten Waldeyer's und anderer Forscher so weit gefördert, dass hier nur wenige Punkte noch einer kurzen Besprechung bedürfen. Die Theca, deren zwei Schichten sich bekanntlich erst allmählich sondern, besitzt nach meinen Beobachtungen nicht, wie vielfach angenommen wird, ihre grösste Breiten-Ausdehnung zur Zeit der Reife des Follikels, sondern erreicht dieselbe schon früher. Bei den mittelgrossen, nicht bei den grössten Follikeln, finden wir in der Theca interna die reichlichste Anhäufung von Zellen und Gefässen. Mit zunehmendem Alter des Follikels, vielleicht beschleunigt durch den Gegendruck des inzwischen reichlicher an-

gesammelten Liquors, nimmt der Zellenreichthum auf Kosten von Intercellularsubstanz entschieden ab; das Gewebe der Theca verliert an Masse, gewinnt aber dafür an Festigkeit und Widerstandsfähigkeit, Momente, welche für die späteren Schicksale des Follikels gewiss nicht ohne Bedeutung sind. Die erwähnten Zellen der Theca, deren eckige oder runde Kerne meist schwächer gefärbt und grösser erscheinen als die Epithelkerne, besitzen nur wenig Protoplasma. Schon aus diesem Grunde ¹⁾, dann weil sie bei mittelgrossen Follikeln zahlreicher sind als bei den grössten, endlich weil sie wohl in der Hauptsache Abkömmlinge der präexistenten Bindegewebskörper sind ²⁾, dürfen sie nicht mit den von Palladino beschriebenen, die Reife des Follikels anzeigenden identifiziert werden. Ausser den genannten Bestandtheilen soll nach Slavjansky ³⁾, Benckiser ⁴⁾ u. A. auch die Theca nicht atretischer Follikel Fett enthalten. Ich muss in Uebereinstimmung mit den Ausführungen van Beneden's ⁵⁾ betonen, dass Fett (oder fettartige Körper s. u.) nur in der Theca solcher Follikel vorhanden waren, welche die Merkmale beginnender oder schon fortgeschrittener Atresie an sich trugen. — Gegen die Granulosa hin erschien die Theca stets durch die homogene Kölliker-Slavjansky'sche Membrana propria abgeschlossen. Das liess sich am deutlichsten da verfolgen, wo die Continuität der Theca unterbrochen war und dieselbe auf eine kurze Strecke isolirt über die ihr anhaftende Granulosa hervorragte. Das nach Slavjansky und Beulin ⁶⁾ existirende continuirliche Endothel konnte bei der angewandten Methode nicht zur Anschauung gebracht werden, wie denn überhaupt zum Studium der Membrana propria nur frische Präparate sich eignen. Indessen nahm ich wiederholt bei starker Vergrösserung und scharfer Einstellung die schatten-

1) cf. pag. 200, Anm. 2.

2) Die gar nicht seltenen Mitosen erbringen hierfür wohl den Beweis; natürlich erscheint aber eine Betheiligung von Wanderzellen an ihrer Entstehung nicht ganz ausgeschlossen.

3) l. c.

4) Zur Entwicklungsgeschichte des Corpus luteum. Arch. für Gyn. 23. Bd.

5) l. c.

6) cf. pag. 195.

haft und undeutlich begrenzten Contouren von Spindelzellen wahr. Ob es sich hier um ein Analogon der Slavjansky'schen Beobachtungen oder etwa um Capillarendothelien ¹⁾ gehandelt hat, muss unentschieden bleiben.

Bei der Granulosa interessirte es mich speciell im Hinblick auf eine kurze Mittheilung Lachi's ²⁾, welcher bei der Kuh unter Anwendung 30%igen Alkohols drei scharf unterschiedene, zum Theil mit Fortsätzen versehene Gattungen fand, die Zellen auf ihre äussere Gestaltung zu prüfen. Obwohl Flemming's Methode bekanntlich viel weniger für Protoplasma- als für Kernuntersuchungen geeignet ist, gelang es doch unter Controle der von dem Hundeeierstock angefertigten Alkoholpräparate zweifellos festzustellen, dass für die oben genannten Thiere Lachi's Befunde keine Geltung besitzen. Bei den Nagern sind die Epithelien, etwa dem Typus 2 und 3 der Lachi'schen Zellen entsprechend, rund oder mehr eckig, in den äusseren, der Theca genäherten Lagen nur um Weniges höher, als in den inneren; bei der Hündin sind sie, genau wie sie auch Palladino abbildet, länglich, schmaler und bedeutend höher, auch bei Ansicht von der Fläche (Fig. 1). Sie erinnern an Zelltypus 1 bei Lachi. Die verschiedenen Typen habe ich bei einem Thiere nie vereinigt gefunden; ebensowenig waren Ausläufer von der Länge und Beschaffenheit der von Lachi beobachteten vorhanden. Dagegen bin ich geneigt, Palladino ³⁾ beizustimmen, welcher den Epithelien kleine Ausläufer in Form eines zur Ernährung dienenden Interepithelialnetzes zuspricht. Eine genaue Besichtigung lehrt, dass die Spitzen, Zacken und Vorsprünge, in welche das Protoplasma ausläuft, keineswegs nur zur Verbindung mit den Nachbarzellen dienen; sie besitzen vielmehr eine gewisse Selbstständigkeit, welche darin zum Ausdruck gelangt, dass sie in deutlich sich abhebenden Knotenpunkten zwischen den Zellen zusammenstossen. Besonders klar ist das in Folge der Contrastwirkung an der Grenze des glänzenden Liquorgerinnsels ausgesprochen (vergl. Fig. 36—39 T. IV bei Palladino, Fig. 10 bei mir), dem in der That bei reifen

1) Vgl. Benckiser, l. c.

2) De la membrane granuleuse ovarienne et de ses éléments. Arch. ital. de Biol. 1884, T. VI.

3) l. c.

Follikeln ein, zwischen den turgescen ten Epithelien sich ansammelndes, körnig gelbliches Pigment beigemisch t zu sein scheint.

Sobald sich in Folge der Auflösung von Epithelzellen Liquor anzusammeln begonnen hat, treten hier und da, besonders in grossen Follikeln, zwischen den Epithelien Hohlräume auf, welche durch ihre Configuration zu Täuschungen Veranlassung gegeben haben. Ihre körnige Beschaffenheit, ihre Form und Grösse erinnert, auch wenn der meist vorhandene Epithelkranz, welcher sie umgiebt, fehlt, in der That an junge Eier¹⁾, ganz besonders, wenn noch in der Mitte ein zelliges Gebilde gleich einer vesicula germ. liegt. Es ergibt sich indessen sehr bald, dass der körnige Inhalt der Höhle seinem Aussehen nach viel mehr dem Liquorgerinnsel, als dem Dotter gleicht, ferner, dass das vermeintliche Keimbläschen nichts weiter als der zufällig noch erhaltene Kern einer Epithelzelle ist; endlich lösen benachbarte kernlose Hohlräume alle Zweifel. Flemming's mehrfach und zuerst geäusserte Ansicht²⁾, dass es sich hier um Umwandlungsprodukte einer oder mehrerer Epithelzellen im Sinne der Verflüssigung handelt, dürfte wohl kaum noch Widerspruch erfahren³⁾.

Die Granulosa resp. ihr Discus besitzt gegen das Ei keine scharfe lineare Grenze. Die Zona nämlich, welche sich vom Dotter glattrandig abhebt, ist aussen rauh und sieht nicht selten wie angenagt aus. Das gilt besonders von den Follikeln des Meerschweineierstocks, bei denen schon Reichert⁴⁾ auf diese Erscheinung aufmerksam gemacht hat. Allerdings sehe ich die Epithelzellen meist nicht direkt, wie es Reichert beschreibt, den flachen Gruben der Zona aufsitzen, sondern letztere sind gemeinhin ausgefüllt von einer die Eiperipherie stellenweise oder ganz umgebenden, gekörnten und netzförmig angeordneten Masse, die wohl als Interepithelialnetz aufzufassen ist (Fig. 42 Taf. V b. Palladino). Das Bild ist so klar und wiederholt sich so regelmässig, auch bei den dünnsten Schnitten, dass Ueberlagerung der

1) Vgl. Call und Exner. Flemming, Literaturverzeichnis Nr. 9.

2) Archiv f. mikr. Anat. Bd. 24, 1885, S. 378—383; ferner l. c.

3) Palladino (l. c.) tritt lediglich in Folge eines Missverständnisses Flemming entgegen.

4) cf. Waldeyer (l. c.) S. 40, Anm.

äusseren Zonagrenze, Täuschung durch Reagentienveränderung, dass endlich (die unveränderte Beschaffenheit der inneren Grenze vorausgesetzt) beginnende Degeneration mit ziemlicher Sicherheit ausgeschlossen werden kann.

Die Radiärstreifung der Zona ist, wie bei Anwendung unserer Methode schon a priori zu erwarten war, nur sehr selten andeutungsweise zu erkennen. Ist sie vorhanden, so ist ihr im Vergleich zu der typischen Radiärstreifung eine gewisse Verwaschenheit eigen, welch' letztere mit Flemming auf die durch das Gemisch hervorgerufenen Veränderungen bezogen werden muss.

Der Dotter zeigt bei meinen Objekten durchweg ein gleichmässiges Aussehen¹⁾. Die Lagerung des Keimbläschens darin ist eine durchaus inconstante, bei jüngeren Eiern ebenso oft der Peripherie genäherte wie bei älteren und umgekehrt. Das Chromatinnetz des Bläschens ist bei Gemischhärtung meist vortrefflich und bis in alle Einzelheiten sichtbar; um so mehr musste es auffallen, dass ausser in atretischen Follikeln mitotische Vorgänge darin mit Sicherheit nicht nachzuweisen waren. Der Keimfleck, der in seinem Inneren gar nicht selten mehrere schwärzliche Hohlringe (Luftblasen? Nucleoli??)²⁾ birgt, tritt, wenn überhaupt, stets scharf und klar hervor; ein Unterschied zwischen unreifen und reifen Eiern war in dieser Hinsicht nicht zu notiren.

Die letztbesprochenen Thatsachen bedurften insofern besonderer Berücksichtigung, als Bischoff ausser aus der sog. Corona radiata auch aus der peripherischen Lage des Keimbläschens, Palladino aus der Bildung von Richtungsfiguren, Kehler³⁾ u. A. aus dem deutlicheren Hervortreten des Keimflecks einen Rückschluss auf die nunmehr nahende oder vollendete Reife des Eies machen zu dürfen glaubten. Mir scheint nach meinen Befunden, ausser der sog. Corona radiata, das einzig stichhaltige Kriterium für die Reife des Eies, ebenso wie mutatis mutandis beim Follikel, in den relativen und individuellen Grössenverhält-

1) Ein äusserer Dotter war von einem inneren nicht zu differenziren.

2) Vgl. Waldeyer (l. c.) S. 41, besonders die Anmerkung.

3) Vgl. Benckiser (l. c.).

nissen zu liegen. — Eine weitere Frage, die sich naturgemäss hier anknüpft, ist, ob Reifung des Eies und Follikels stets gleichzeitig erfolgen oder nicht¹⁾? Allem Anscheine nach ist gleichzeitige Reifung die Regel, ungleichzeitige die, allerdings nicht sehr seltene, Ausnahme. Wenn nun aber auch das Ei vielleicht um ein Weniges früher²⁾ (vgl. Fig. 5) als der Follikel reifen kann, so habe ich doch nirgends in meinen Präparaten Anhaltspunkte dafür gewinnen können, dass, wie Schulin³⁾ will, sogar dem Neugeborenen reife Eier zukommen. Einmal finden sich thatsächlich niemals in so jungen Follikeln, wie sie einzig beim Neugeborenen vorhanden sind, gleich grosse Eier wie in den reifen Follikeln desselben Thieres⁴⁾, weiter aber sind auch, wie mich dünkt, die zur Reifung nöthigen Bedingungen, d. h. die erforderliche Menge von Nährmaterial in dieser Zeit für das Ei noch gar nicht gegeben. Die umgebende ernärende Epithelschicht ist klein, dünn und wenig entwickelt.

Nicht ohne Absicht beginnen wir die Schilderung der Atresie mit den Veränderungen, welche das Ei in seiner soeben skizzirten Configuration erleidet. Diese Veränderungen sind so mannigfaltige und treten in einer solchen Fülle von Bildern in die Erscheinung, dass erst ein genaueres Studium und eine fortgesetzte Vergleichung den zuerst fehlenden Zusammenhang aufdeckt und, behufs übersichtlicher Beschreibung, ihre Einordnung in eine (vielleicht hier und da noch lückenhafte, aber doch im Ganzen continuirliche) Reihe ermöglicht. An das obere Ende der letzteren stellen wir die Eier, bei denen die Form wohl erhalten, die Zona nicht unterbrochen, bei denen in der Hauptsache die ehemalige Struktur des Dotters kenntlich ist. Dennoch haben diese Eier Modifikationen erlitten. An der Zona fällt auf, dass hier nicht nur, wie auch sonst wohl (cf. pag. 204) die äussere, sondern auch die innere, nach dem Dotter hin gelegene Grenzlinie bisweilen unregelmässig contourirt und mit Unebenheiten aller

1) An sich haben jedenfalls beide Zustände nichts mit einander gemein, und Schulin weist m. A. n. mit Recht auf die in der Literatur mitunter vorgekommene Verwechslung hin.

2) Bisweilen wohl auch später.

3) l. c.

4) Schulin führt selbst die individuelle Grösse des Eies als Merkmal für die Reife an.

Art versehen ist, welchen die äusserste Dotterschicht, ohne selbst speciell verändert zu sein, überall folgt. Des Weiteren ist die ungleichmässige Breitenausdehnung und im Allgemeinen grössere Dicke der Zona bemerkenswerth. Die hierbei wahrnehmbaren Schwankungen stehen öfters durchaus nicht im Verhältniss zu der Irregularität der Contouren; es muss also, ausser der meist totalen, häufig eine davon unabhängige partielle Verdickung eintreten, welche aller Wahrscheinlichkeit nach durch Aufnahme von Flüssigkeit oder homogener Substanz erfolgt, also in einer Quellung besteht. Von irgend welcher Gewebisdifferenzirung ist ausser selten angedeuteter Radiärstreifung in dem blass bis dunkelrothen resp. blauen Zonaring nichts zu erkennen. Das beschriebene Bild fand sich zu wiederholten Malen bei allen Thieren, einerlei, welches Härtungsverfahren eingeschlagen worden war. Gleichwohl würde ich angesichts der bekannten Empfindlichkeit der Zona gegen Reagentien, besonders gegen das Flemming'sche Gemisch¹⁾, nicht gewagt haben, demselben besondere Bedeutung beizulegen, wenn es nicht mitunter noch mit charakteristischen Dotterveränderungen combinirt gewesen wäre. Fig. 2 gibt letztere sowie diejenigen der Zona wieder. Für gewöhnlich bildet der Dotter ein Netzwerk von dunklen schmalen Fäden, die in feinsten schwärzlichen Punkten auf hellem Grunde zusammenstossen; er erscheint weniger hell und dichter als das Liqueurgerinnsel, und zumeist wird jede gröbere Anhäufung darin vermisst. Hier nun enthält er, einzeln oder gehäuft, braun- bis tiefschwarze Körner von wechselnder Grösse, welche auf Strecken hinaus seine gelbe Farbe verdecken und ihm ein gesprenkeltes Aussehen verleihen. Die Vertheilung der Körner ist eine völlig irreguläre; Centrum und Peripherie sind ohne Unterschied betroffen (vergl. d. Fig.). Die Intensität der Schwärzung hängt selbstverständlich einmal von der Intensität des Processes selbst, dann aber auch von der Dicke des betreffenden Objektschnittes ab; bei einigen dickeren von der Hündin stammenden Präparaten zeigte sich der Dotterraum von tief schwarzer körniger Masse fast vollkommen ausgefüllt (s. Fig. 3). Das Keimbläschen, wofern es überhaupt sichtbar ist, besitzt die ursprüngliche Gestalt. Bisweilen liegt es auf

1) Nach Flemming (l. c.) schrumpfen die Zonae aller Eier bei Anwendung des Gemisches.

fallend weit peripherisch, ein Vorkommiss, dem indessen wohl nur in den extremsten Fällen ein Werth beizumessen ist (cf. pag. 205). Das für gewöhnlich den ganzen Bläschenraum erfüllende Chromatinnetz ist unter körniger Umwandlung häufig auf einen Theil des Raumes reducirt; mehrere Male fanden sich ausserdem, wenn auch nicht zahlreich, schwarze Körnchen im Bläschenraume verstreut. In dem lebhaft tingirten Keimfleck waren bei starker Vergrösserung die luftblasenähnlichen Hohlringe¹⁾ besonders deutlich. Die ausser den so veränderten Eiern vorhandenen übrigen Bestandtheile des Follikels liessen auch nicht die geringste Abweichung von dem sonstigen, theilweise auch oben pag. 201 ff. erörterten Bau erkennen. Vor Allem fehlte in dem Epithel jede Spur einer chromatolytischen oder fettigen Entartung.

Ganz anders in den leider nur sehr spärlichen Follikeln, deren Eier das zweite Glied der oben aufgestellten Reihe bildend, ausgeprägte Richtungsfiguren enthielten. Ich habe von solchen im Ganzen nur zwei gefunden; dass sie beide dem Mäuseeierstock (und zwar den Schnitten verschiedener Thiere) entstammen, liegt zum Theil vielleicht daran, dass gerade hier die relativ grösste Anzahl von Eiern und die dünnsten Schnitte zur Verfügung standen. Ich bilde die beiden betreffenden Follikel in Fig. 4 und Fig. 5 ab.

Das Ei des ersteren erweist sich von einer, in ihrem Bestande, wie es scheint, schon hochgradig alterirten Zona umgeben. Muss man sich auch hier sowohl, wie bei dem Ei des zweiten Follikels (Fig. 5) die Möglichkeit artificieller Veränderung gegenwärtig halten, so ist doch im Zusammenhalt mit den Modifikationen des Dotters (s. u.) höchst auffällig, dass die nur theilweise sichtbare Zona bei starker Vergrösserung die erwähnten Unregelmässigkeiten der Contouren erkennen lässt und dass sie nicht nur in der Quer-, sondern auch in der Längsrichtung unterbrochen ist. Anders als durch eine Längsspaltung wüsste ich es mir wenigstens nicht zu erklären, dass der die Eihöhle nicht mehr ausfüllende Dotter eine Strecke weit von einem deutlichen äusseren Saum begrenzt ist. — Bei dem Ei des zweiten Follikels (Fig. 5) ist die Zona fast nirgends scharf erkennbar. Nur hier und da gewahrt man einen hellen, öfters mit dunkelrothen Elementen

1) cf. pag. 205.

bekleideten resp. davon unterbrochenen Saum. Mag die im Uebrigen schwache Färbung des Präparats, in dem die Zonae sämmtlich nicht sehr prägnant hervortreten, und seine geringe Dicke diese Undeutlichkeit begünstigen, so liegt der Hauptgrund dafür doch jedenfalls in einer anderen, später zu besprechenden Erscheinung¹⁾. Die Menge des unregelmässig vertheilten Dotters ist bei beiden Eiern gering. In Fig. 4 enthält er reichlich, in Fig. 5 spärlich die uns schon bekannten schwarzen Körnchen. An Stelle des Keimbläschens liegt, bei Fig. 5 auffallend weit peripherisch, die Richtungsfigur. Dieselbe hat in beiden Fällen annähernd den gleichen Bau (Fig. 4a u. 5a); nur ist sie einmal gestreckter. Die nach den Polen convergirenden achromatischen Fäden werden im Centrum von einer doppelten oder noch mehrfachen Reihe chromatischer Körperchen durchsetzt, über deren genauere Beschaffenheit wegen ihrer Kleinheit auch die stärksten Linsen nicht hinreichenden Aufschluss zu geben vermögen. — Die die Eier umgebende Granulosa, in Fig. 4 ausserdem die Theca, zeigen in beiden Follikeln theilweise sehr hochgradige Veränderungen, über die später der Bericht folgt. — Diese Veränderungen fehlen auch nie in den weiteren Stadien, in denen wir das Ei jetzt zu verfolgen haben. Wie Fig. 6 lehrt, hat das Ei eine Gestalt angenommen, die sich jedenfalls nicht allein durch die Schnittrichtung erklären lässt. Die Zona ist dick und ziemlich gleichmässig gequollen; es liegen ihr fast gar keine unveränderten, sondern nur chromatolytisch oder fettig entartete²⁾ Epithelkerne an. Innerhalb des Gewebes der Zona lässt sich mit Sicherheit eine Epithelzelle nicht nachweisen. Der Dotter besteht aus einzelnen, unzusammenhängenden Schollen von verschiedener Grösse, zwischen denen die Lücken stellenweise beträchtlich sind und deren Substanz nur noch zum geringsten Theil der durch schwarze Körner getrübbten Dottersubstanz entspricht. Meist erinnert sie vielmehr in Farbe und Aussehen an die Zona, wie sie uns hier entgegentritt, jedoch mit dem Unterschiede, dass das Gewebe nicht homogen ist, sondern neben wenigen wohl erhaltenen Epithelkernen zahlreiche rothe und schwärzliche Körner, offenbar die Ueberreste solcher enthält. Das chromatische Netz des noch

1) cf. pag. 212.

2) Siehe unten.

unzerstörten Keimbläschens ist körnig zerstreut und zersprengt. Von mitotischen Vorgängen ist nichts wahrzunehmen. — In Fig. 7 besitzt das Ei eine ausgesprochen spindelförmige Gestalt und füllt die Eihöhle des völlig verwandelten Follikels bei Weitem nicht mehr aus. Zona und Dotter bilden eine kaum mehr trennbare glasige Masse, in der man nur noch wenige Epithelkerne resp. deren Ueberreste findet. Die Zona erscheint, soweit sie isolierbar ist, noch stärker gequollen wie in Fig. 6. In etwas excentrischer Stellung liegt das nur undeutlich begrenzte Keimbläschen, dessen Inhalt ausschliesslich aus schwarzen Körnchen besteht. Bei dünnen Schnitten wird in dieser Phase des Untergangs das Ei oft nur durch eine helle homogene Masse repräsentirt, in welcher die Epithelkerne oder die von ihnen herrührenden Lücken die einzige Unterbrechung verursachen. Fig. 8a und 8b und Fig. 9 veranschaulichen die letzten Glieder unserer Reihe. Fig. 8 gibt die vielfach gewundene Zona ohne jeglichen Inhalt wieder; ähnliche Bilder sind überaus häufig. In Fig. 9 endlich ist die ursprüngliche Eihöhle ganz leer; auch die Zona ist geschwunden.

Die Wandlungen, welche wir die einzelnen Eitheile erfahren sahen, haben mit den in der Litteratur niedergelegten, theils angeführten, theils noch anzuführenden Befunden mancherlei Berührungspunkte. Bei der Zona, die verschiedentlich als dick und glänzend beschrieben wird¹⁾, schildert Palladino²⁾ — es handelt sich um beginnende hyaline Degeneration der Eier³⁾ — die nämliche Quellung und Dickenzunahme, welche wir oben constatirten, eine Veränderung, „welche mit Verlust der regelmässigen Contouren, die zerstückelt erscheinen“ endet. Fig. 3 Tafel I seines Werkes erinnert (abgesehen von der Atrophie des Epithels) ausgesprochen an meine Fig. 2. Anfangs hatte ich mit wohl den meisten früheren Beobachtern⁴⁾ diese Volumensmehrung der Zona sammt den damit verbundenen Unregelmässigkeiten ihrer Begrenzung, auf eine durch Flüssigkeitsaufnahme erfolgte Quellung

1) Vgl. Benlin. l. c.

2) l. c.

3) cf. pag. 197.

4) v. Beneden (l. c.) spricht zwar von hyaliner Verquellung, führt aber nicht näher aus, was er darunter verstanden wissen will.

bezogen. Die Mittheilungen Palladino's, welcher dieselbe als Resultat von Durchsetzung mit echter hyaliner, die Recklinghausen'schen Reaktionen liefernden Substanz darstellt, hatten für mich ein um so grösseres Interesse, als auch seine Angaben über die späteren Schicksale des Dotters und des Eies in toto¹⁾ Manches mit den meinigen gemein haben. Darüber, dass die Zona, welche nach Verlust ihres Inhalts zusammenklappt²⁾, von allen Theilen des Eies am widerstandsfähigsten ist, dass sie sich im Allgemeinen am längsten erhält³⁾, kann ein Zweifel nicht mehr bestehen. Wie Schulin⁴⁾ und die meisten Früheren hervor gehoben, findet man die modificirte Zona sogar noch zu einer Zeit, wo alle charakteristischen Bestandtheile des Follikels fehlen und statt ihrer einzig Narbengewebe vorhanden ist.

Die ersten Anzeichen einer Alteration des Dotters bestehen in Erfüllung desselben mit den oben erwähnten schwarzen Körnern, Ihr Vorhandensein in den Eiern atretischer Follikel wird fast durchweg bestätigt und von den Meisten naturgemäss als durch eingetretene Fettanhäufung bedingt angesehen. Die Befunde Flemming's, der in seiner Arbeit⁵⁾ noch die Frage aufwirft, ob man es nicht vielleicht statt mit wirklichem Fett, mit lecithinähnlichen oder anderen Substanzen zu thun hat, die gleichfalls durch die Gemisch-Osmiumsäure gebräunt werden, stimmen bis auf einen Punkt mit den meinigen völlig überein. Auf S. 233 heisst es bei Flemming: „vielleicht hat sie (die Fleckigkeit des Eies) mit dieser (der Richtungskörperbildung) gar nichts Näheres zu thun und mag vielmehr auf einen schon abnormen Zustand des Eies zu beziehen sein, welcher mit der beginnenden Entartung des Follikelepithels eintritt. Dies möchte ich auch deshalb

1) S. unten.

2) v. Brunn (Zur Kenntniss der physiol. Rückbildung der Eierstockseier bei Säugethieren. Ort d. Publ.?) führt das Zusammenklappen der Zona vornehmlich auf eine nachträgliche Verkürzung der gallertigen Ausläufer, welche die eingewanderten Epithelien besitzen, zurück.

3) Ein einziges Mal fand ich ein Ei mit fleckigem Dotter, dem die Zona gänzlich fehlte. Ob es sich hier um ein nacktes Ei, um frühzeitige Zerstörung der Zona oder um einen zufälligen artificiellen Befund gehandelt hat, wage ich nicht zu entscheiden.

4) l. c.

5) l. c.

glauben, weil ich diesen Zustand noch niemals ausgesprochen an Eiern völlig normaler Follikel gesehen habe u. s. f.“ Meine bereits mitgetheilte Erfahrung (cf. pag. 208) steht damit insofern in Widerspruch, als die beginnende Epithelentartung vielfach bei meinen Objecten fehlt. Da aber im Verein mit dem veränderten Habitus der Zona die betreffenden Eier sich als degenerirende erweisen, so treffen Flemming's und meine Ansicht wiederum zusammen.

An der weiteren Zerstörung des Eies theilnehmen sich die Pflüger'schen Nagelzellen¹⁾. Ihre Einwanderung durch die Zona muss im Allgemeinen schnell verlaufen: anders wüsste ich es wenigstens kaum zu erklären, dass mir bei der Beobachtung einer relativ grossen Zahl von Eiern fast ausschliesslich die spätesten Stadien, d. h. solche zu Gesicht gekommen sind, bei denen die Einwanderung schon vollzogen war. Nur selten war die Zona noch mit einer zusammenhängenden Schicht von Epithelien besetzt (cf. pag. 209). Gemeinhin fanden sich in der schon stark metamorphosirten und reducirten Dottermasse nur noch einzelne Elemente oder die Trümmer solcher (s. Fig. 6). Gerade aus diesen Bildern erhellt aber auf das Unzweideutigste, dass wirklich nur Epithel- und nicht auch Wanderzellen in den Dotter gelangen, wie verschiedentlich vermuthet worden ist; es lässt sich die Herkunft der Zellen aus den verschiedenen, successive zu verfolgenden Phasen des Untergangs, in dem sie sich befinden, sicher ableiten. Da um diese Zeit die ausserhalb des Eies liegenden Granulosaepithelien bisweilen noch völlig unverändert erhalten sind, so lässt sich vielleicht mit einigem Recht annehmen, dass die vorher intakte Epithelzelle erst in Folge ihrer Berührung mit dem fettig entarteten Dotter zu Grunde geht; des Weiteren darf man daraus schliessen, dass die Einwanderung der Nagelzellen, wenn sie sich auch gewöhnlich gleichzeitig oder gar später vollzieht, sich doch schon vor der Richtungsfigurenbildung im Keim-

1) cf. pag. 194, ferner H. Virchow's Arbeit: Durchtreten der Granulosaellen durch die Zona pellucida der Säugethiereier. Arch. f. mikr. Anat. 85, Bd. 24. — Nagel's „Beitrag zur Anat. gesunder und kranker Ovarien (Gyn. Arch. Bd. 31, H. 3), sowie Petitpierre's Publikation „Ueber das Eindringen von Granulosaellen durch die Zona pellucida von menschlichen Eiern u. s. f.“ (ibid. Bd. 35, H. 3) sind, wie ich hier bemerken will, leider erst zu spät zu meiner Kenntniss gelangt.

bläschen vollziehen kann; Richtungsfiguren wurden nämlich, wie wir schon sahen¹⁾, nur in Follikeln mit nicht mehr intaktem Epithel angetroffen.

Ein anderer Modus der Zerstörung des Dotters resp. des ganzen Eies ist nach Palladino²⁾ die hyaline Degeneration. Dieselbe soll in jedem Alter, jeder Entwicklungsphase, die foetale eingeschlossen, und bei allen Thieren vorkommen. Zunächst soll sich das Hyalin gleich dem Amyloid vornehmlich im Bindegewebe und in den Gefässen ablagern; erst sekundär werden die drüsigen Elemente ergriffen. Das Ei, dessen einzelne Theile nach einander und in verschiedener Ausdehnung entarten, wird in eine hyaline Lamelle, deren Enden die mannigfaltigsten Umbiegungen zeigen, oder in eine hyaline Kugel umgewandelt; schliesslich liegt oft im Ovarialstroma an Stelle des Follikels nur ein hyaliner Klumpen, dessen Durchmesser bis 280 μ betragen kann. — Ich muss bekennen, dass hinsichtlich der Zona³⁾ wie des Dotters viele meiner Bilder durchaus den zahlreich von Palladino wiedergegebenen ähneln. Nicht nur das zu gewissen Zeiten auftretende, gleichmässig glasige Aussehen des Dotters⁴⁾, sondern auch die lamellöse Anordnung, ja bisweilen die Umbiegungen an den Enden waren deutlich. Da nun in Folge der gut übereinstimmenden, immer wiederkehrenden Befunde an Gemisch- und Alkoholpräparaten Reagentienveränderungen mit ziemlicher Sicherheit ausgeschlossen werden können, so liegt, in Ermangelung positiver Beweise, wenigstens die Vermuthung nahe, dass es sich in meinen Objekten um in ähnlicher Weise degenerirte Eier handelt. Allein auch manche Bedenken lassen sich nicht unterdrücken. Vor Allem ist es auffallend, dass es mir nirgends gelungen ist, weder die Anfangs- noch die Endstadien der fraglichen hyalinen Degeneration zu entdecken. Nirgends habe ich Anzeichen dafür wahrgenommen, dass Granulosa und Theca sich an dem Process betheiligen. Wenn wir nun mit dieser Thatsache zusammenhalten, dass nach der Ansicht mancher Pathologen⁵⁾ unter dem Recklinghausen'schen

1) cf. pag. 209, ferner pag. 215 f.

2) l. c.

3) S. oben.

4) cf. pag. 196.

5) Cf. Ziegler, Lehrb. d. allgem. path. Anat. S. 76.

Hyalin eine Summe „von nicht ganz gleichwerthigen Substanzen“ zusammengefasst ist; wenn wir ferner berücksichtigen, dass die betreffende Modifikation der Eier nur als eine Vorstufe ihrer Auflösung dient und wohl nur ihre leichtere Resorptionsfähigkeit bezweckt, so erscheint die Ansammlung echten Hyalins, das ähnlich dem Amyloid bekanntlich sehr widerstandsfähig ist, für unsere Objecte mindestens zweifelhaft. Wahrscheinlicher ist wohl, dass eine auf das Ei beschränkte Coagulationsnekrose mit Ausscheidung fibrinös-hyaliner Massen eintritt; dass das Bindegewebe der Theca überhaupt und gar zu Beginn davon befallen wird, erscheint um so weniger plausibel, als, wie wir sehen werden, vor Allem von der Theca aus ein Ersatz für das abgestorbene und entfernte Gewebe stattfindet. — Inäquale Furchung des Dotters¹⁾, Ablagerung von Kalksalzen²⁾, sowie die van Benedenschen Gebilde ohne Zellencharakter³⁾ habe ich darin nie wahrgenommen.

Der hyalinen Degeneration des Eies soll nach Palladino⁴⁾ stets eine körnig-chromatolytische, im Keimbläschen sich abspielende, vorangehen. Palladino verlegt überhaupt den ganzen Schwerpunkt dieser weiteren Zerstörungsart in das Keimbläschen und erwähnt des Granulosaepithels nur ganz nebenher, ohne, wie ich sehe, Flemming an dieser Stelle überhaupt zu nennen. Das chromatische Keimbläschenetz soll bei beginnender Atresie in den verschiedensten Phasen der Mitose körnig zerfallen und dadurch atypische Kernfiguren bilden, während bei nicht atretischen Follikeln alle Phasen der typischen Mitose zu verfolgen seien⁵⁾. Wie man sich erinnern wird, handelte es sich in meinen beiden Fällen um Richtungsfiguren in Follikeln mit chromatolytischem⁶⁾ Epithel, also genau um dieselben Verhältnisse, wie sie Flemming⁷⁾ beim Kaninchen beobachtet hat, nur dass die Richtungsfiguren dort häufiger waren und dass etliche Male das Fol-

1) cf. pag. 197.

2) ibidem. — Vielleicht kommt die entkalkende Wirkung des Chrom-Osm.-Essigs.-Gemischs in Betracht.

3) cf. pag. 196.

4) l. c.

5) S. die zahlreichen Abbildungen.

6) In einem Fall ausserdem fettig entarteten.

7) l. c.

likelgewebe schon durch Narbengewebe ersetzt erschien. Es kann demnach ebensowenig bei meinen, wie bei Flemming's Fällen zweifelhaft sein, dass die Richtungsfiguren sich in zu Grunde gehenden oder auch (bei Flemming) in zu Grunde gegangenen Follikeln finden. Während wir aber auf den Untergang des Epithels etc. später einzugehen haben, müssen wir hier unsere Meinung darüber abgeben, ob uns die gewöhnliche „vielleicht durch die Epithelentartung bedingte“ Richtungskörperbildung oder Richtungsfiguren vorliegen, die als ein Zeichen beginnenden Untergangs früher als sonst auftreten und das Ei als absterbendes charakterisiren. Flemming entscheidet sich in letzterem Sinne¹⁾; er begründet seine Entscheidung damit, dass die für das reife intakte Ei charakteristische Corona radiata stets fehlte und dass nie, oder wenigstens nur bei ganz geschrumpften Follikeln, ein schon abgetrennter Richtungskörper unter der Zona lag. Prüfen wir unsere Figuren auf diese Kriterien hin, so ergibt sich gleichfalls ein negativer Befund und zwar noch dazu aus leicht erklärlichen Gründen: Handelt es sich doch das eine Mal um einen unreifen (Fig. 5), das zweite Mal um einen halbreifen (Fig. 4) Follikel; und ist doch höchstens das Ei des ersteren seiner Grösse nach vielleicht als reif anzusehen. Daraus folgt aber, dass die Richtungsfiguren verfrüht aufgetreten sind und wenn wir nun noch die Dotter- und Zonaveränderungen beider Eier in Betracht ziehen, so darf mit grosser Wahrscheinlichkeit geschlossen werden, dass auch bei unseren Objekten ihre Bildung auf degenerative Vorgänge im Ei zurückzuführen ist. Es ist gewiss nicht zu erwarten, dass die betreffenden Figuren nothwendig immer atypische sein müssen, schon deshalb nicht, weil die bei der typischen Richtungskörperbildung im Ei auftretenden Mitosen von den gemeinhin bekannten Mitosen in mancher Hinsicht abweichen²⁾ und weil zwischen dem Gebiet typischer und atypischer Kerntheilung manche Uebergänge

1) Bellonci (mem. dell' acad. d. scienz. Bologna T. 6. 1885) fasst die Richtungsfiguren, welche er fast gleichzeitig mit Flemming im Ei des Säugethier-Eierstocks beobachtet und beschrieben hat, als im Beginn ihrer Bildung stehende Richtungskörper auf; nach seiner Darstellung dürfte es sich aber doch vielleicht um Richtungsfiguren in atretischen Follikeln handeln.

2) Flemming, Zellsubstanz, Kern und Zelltheilung.

bestehen¹⁾. Gleichwohl würde es nicht ohne Werth sein, wenn in diesen Fällen häufiger hochgradig missgebildete Figuren sich nachweisen liessen; es würde unsere Anschauung, ohne durch den gegentheiligen Befund ungestossen zu werden, durch diesen Nachweis noch mehr gestützt sein. Leider muss der letztere bei unseren Figuren ihrer geringen Dimensionen wegen unterbleiben; durch Palladino ist er, wie es scheint, für die Spirem- und Asterphase (nicht jedoch für die Metakinese) erbracht. Ich muss mich auf Erwähnung seiner diesbezüglichen Ausführungen beschränken, da ich mit Sicherheit Aehnliches im Ei nicht gesehen habe. Anders verhält es sich mit dem körnigen Zerfall des chromatischen Keimbläschenetzes ohne Mitosen. Einige meiner Bilder (Figg. 2, 6, 12.) weisen entschieden darauf hin, dass ein solcher Zerfall, wie wir ihn im Chromatinnetz der Epithelkerne näher kennen lernen werden und von dem das dort²⁾ Gesagte gilt, vorkommt. Ob es sich dabei um Zertrümmerung atypischer Mitosen handelt, ob eine Mitosenbildung vorher gar nicht stattgefunden, war nicht zu entscheiden. — Das Keimbläschen als Ganzes schwindet meist erst spät³⁾; es war in seinen Contouren noch in Eiern erhalten, deren Dotter kaum mehr als solcher kenntlich war. Gemeinhin scheint es erst zugleich mit der Hauptmenge des Dotters sammt seinem Keimfleck der Auflösung anheimzufallen.

Noch im Verlaufe seiner und des ganzen Eies Auflösung, meist kurz nachdem letztere begonnen, immer aber erst nach ihrem Beginn, setzen die Prozesse ein, welche das Granulosaepithel unaufhaltsam zu Grunde richten. Unter diesen Processen ist an erster Stelle die Flemming'sche sog. Chromatolyse⁴⁾ aufzuführen, welche sich bei sämmtlichen von mir untersuchten thierischen und auch bei dem menschlichen Eierstock in ausgedehntester Weise wiederfindet. Wir haben

1) cf. Flemming und meine Arbeit „Ueber Kern und Zelltheilungsvorgänge in dem Endothel der entzündeten Hornhaut“. Arch. für mikr. An. Bd. 36.

2) cf. pag. 217 ff.

3) cf. dagegen pag. 197.

4) cf. pag. 193. Dass dieselbe schon vor Flemming gesehen worden ist, dafür sind sichere Beweise nicht zu erbringen. (Vgl. Flemming's Arbeit S. 228 u. ff.)

darin nach Flemming einen Vorgang zu sehen, bei dem, wie der Name es kurz ausdrücken soll, „das veränderte consolidirte Chromatin der Kerne, nachdem der umgebende Zellkörper verquollen und zerfallen ist, selbst zunächst körnig zerfällt, sich im Liquor folliculi vertheilt und allmählich in ihm gelöst wird.“ Die allmähliche Decomposition des chromatischen Kernnetzes verläuft in meinen Objecten, wie successive zu verfolgen ist, durchaus der Flemming'schen Beschreibung gemäss. In Follikeln, deren Theca verändert sein kann, deren Eier stets verändert sind, wird (vergl. die Figg. 10, 11, 12, 13; ferner Figg. 4, 5, 6, 15b, 16 und 17.) zunächst in dem einen oder anderen Epithelzellenkern das bekannte verzweigte Fadennetz unsichtbar und ersetzt durch ein oder mehrere Klümpchen stark gefärbter Substanz, die fast durchweg die Gestalt solider, selten hohler, kreisrunder Körner von wechselnder Grösse besitzt. Eigentliche Stäbchen und Halbringe, wie deren Palladino erwähnt, fanden sich in meinen Präparaten nirgends. Allmählich mehrt sich die Zahl der Körner, die verschiedenen kleineren beginnen mit einander zu einem grossen Korn zu verschmelzen, während die vorher scharfen Kerncontouren verschwimmen; schliesslich wird die Stelle der ursprünglichen Epithelzelle nur noch durch ein solches Korn markirt; dem nicht nur die übrige Kern- sondern auch die Zellsubstanz sind inzwischen zu Grunde gegangen, letztere häufig schon zu Beginn der Chromatolyse, ohne dass immer der Modus ihrer Zerstörung eruirbar wäre¹⁾. Bei der Maus bilden sich, indem sich die Chromatinkörner einer ganzen Reihe von degenerirten Epithelkernen zusammenballen, auffallend grosse Chromatinklumpen, die an einigen Stellen länglich gestaltet sind. Fig. 5 stellt solche in dem uns bereits bekannten Follikel des Mäuseeierstocks dar. Noch etwas Anderes erhellt aus der nämlichen Figur. Wenn Flemming beim Kaninchen die Chromatolyse nur in Follikeln mit vorhandenem, meist reichlichem Liquor, zu Gesicht bekam und als integrirendes Faktum des ganzen, danach benannten Processes, die Auflösung der Chromatinkörner im Liquor ansieht, mit dem sie vielleicht chemische Verbindungen eingehen,

1) Gemeinhin wird sie nur, wie es Flemming gleichfalls beschrieben, kleiner und blasser. Ueber weitere Veränderungen s. unten S. 222.

so trifft das für die von mir untersuchten Thiere nicht durchaus zu; aus der vorliegenden, aus Fig. 6 und zahlreichen anderen Bildern geht unzweifelhaft hervor, dass derselbe Process auch in unreifen Follikeln, ohne Liquor, vorkommen kann. Es ist, vorausgesetzt, dass das Ei im Schnitt fehlt, gewiss nicht immer leicht, bei mittelgross erscheinenden, völlig mit Epithel gefüllten und mit entwickelter Theca versehenen Follikelschnitten festzustellen, ob es sich wirklich um einen Follikel ohne Höhle oder um einen solchen handelt, dessen Höhle vom Schnitte nicht mitgetroffen ist. Sobald aber das Ei vorhanden, sind die Zweifel gelöst und da mittelgrosse Follikel existiren, die Eier enthalten und deren Epithel chromatolytische Entartung zeigt, so ist die obige Behauptung erwiesen¹⁾. — Es möchte nun scheinen, dass auf Grund der gemachten Beobachtung auch der Name des Processes anders gewählt werden müsste. Da indessen, behufs leichter Abfuhr durch die Gefässe offenbar auch in Follikeln ohne Liquor eine Lösung des Kernchromatins stattfindet, so darf der einmal gewählte Name mit gutem Recht beibehalten werden. — Bedeutend häufiger als in solchen ohne, ist, namentlich beim Meerschweinchen, die Chromatolyse in Follikeln mit Liquor zu beobachten. In beiden Fällen beginnt sie entschieden dem Centrum genähert und schreitet, ohne sich indessen regelmässig auszubreiten, nach den peripherischen Zellreihen fort. Bei grossen, liquorhaltigen Follikeln ist gerade das Stadium oft sichtbar, in welchem der erhaltenen Membrana propria nur noch eine oder einige Reihen unveränderter Epithelien anliegen, während die übrigen resp. deren Ueberbleibsel als feine dunkelrothe oder blaue Körner im Liquorgerinnsel vertheilt sind. Mit Flemming ist hier auf die entschieden auch noch anderweitig veränderte Beschaffenheit des letzteren aufmerksam zu machen. Es ist dunkler als sonst, die Fäden seines Netzes erscheinen gröber und markirter; es erhält höheren Glanz.

Dass es sich bei der Chromatolyse um eine ganz typische Form des Untergangs von Epithelzellen in Graaf'schen Follikeln handelt, kann nach dem Gesagten wohl nicht mehr bezweifelt

1) Beim Menschen waren überhaupt keine reifen Follikel mit Höhlung vorhanden; trotzdem liess sich Chromatolyse des Epithels constatiren. S. Fig. 11.

werden. Gegen die Annahme, dass hier Wanderzellen von aussen eingedrungen sind oder dass sich die Epithelien gar in solche verwandelt haben¹⁾, spricht deutlich und bestimmt, dass man die Decomposition des Kernchromatins fast Schritt für Schritt verfolgen kann, dass die geschilderten Körner ganz vorwiegend kreisrund erscheinen und anfangs noch von deutlichen Kernecontouren umgeben sind; dass sie später sich bisweilen zu ganz grossen Klumpen zusammenballen (s. ob. Fig. 5) oder frei einem etwa vorhandenen Liquorgerinnsel als feinste Bröckchen beigemischt sind. Des Weiteren ergibt sich, dass in der Theca eine stärkere Anhäufung von Zellen, die etwa als Wanderzellen gedeutet werden könnten, nur dann existirt, wenn die Theca gleichzeitig mit dem chromatolytischen Vorgang im Epithel, jedenfalls aber ganz unabhängig davon, zu wuchern anfängt. Sehr häufig ist sie völlig unverändert; ja gerade die schönsten Bilder ausgesprochener Chromatolyse wurden in Follikeln mit völlig intakter Theca angetroffen. — Den Einwand, dass wir es lediglich mit Reagentienveränderungen zu thun haben, hat schon Flemming²⁾ beseitigt. Es sei hier nur noch hinzugefügt, dass auch in Alkoholpräparaten und bei Hämatoxylinfärbung die Chromatolyse deutlich erkannt werden kann.

Eine der Zerstörung vorangehende und damit zusammenhängende Vermehrung der Epithelien³⁾ fehlte ebensowohl in Flemming's, wie in meinen Objecten und zwar, wie gleich hier vorausgeschickt werden kann, nicht nur bei der Chromatolyse, sondern auch bei den übrigen Formen des Unterganges. Eine dichtere Lagerung der Epithelien war überhaupt nur selten und dann immer nur in mittelreifen Follikeln, deren Granulosa häufiger intakt als im Beginn chromatolytischer oder anderweitiger Degeneration erschien, deutlich zu constatiren. In reifen chromatolytischen Follikeln fehlte die Vermehrung nicht nur, sondern es war sogar meist eine Abnahme der sonst reichlicheren Mitosen vorhanden⁴⁾. Somit darf entweder in der betreffenden Epithelvermehrung nur die dem heranreifenden Follikel stets eigenthümliche gesehen werden und es ist, wenn sich Ver-

1) cf. pag. 196.

2) l. c. S. 225—26.

3) cf. pag. 195.

4) cf. Flemming l. c.

mehrung und beginnende Zerstörung gleichzeitig finden, diese Thatsache nur so aufzufassen, dass die Zerstörung zufällig in dem heranreifenden Follikel Platz gegriffen hat; oder aber — und das scheint mir auch in Anbetracht der Seltenheit dieser Fälle das Wahrscheinlichere — es sind dem untergehenden Epithel Zellen anderer Herkunft und zwar Wanderzellen beigemischt, zu deren Eindringen die bei dieser Gelegenheit fast ausnahmslos zahlreich vorhandenen, wohl neugebildeten Gefässe vollauf Anlass geben.

Als zweiter Modus der Zerstörung der Granulosa kommt in Betracht die Ablagerung von Fett oder fettähnlicher Substanz¹⁾ innerhalb ihres Gebietes. Im Hinblick auf die hierin durchaus übereinstimmenden Berichte fast aller früheren Beobachter²⁾ ist die Bildung wirklichen Fettes mit grosser Wahrscheinlichkeit anzunehmen; es erfahren also unter dieser Voraussetzung die Epithelzellen eine fettige Degeneration. Flemming sagt in seiner Arbeit³⁾ darüber Folgendes: . . . „es tritt gleichzeitig (sc. mit der Chromatolyse) und schon vorher eine Durchsetzung der Zellsubstanz mit feinen Fetttropfchen ein, oder doch mit Tröpfchen, welche bei stärkerer Einwirkung von Osmiumsäure ähnlich wie Fett gedunkelt werden. Diese Körnchen oder Tröpfchen erkennt man jedoch nicht an den Präparaten, welche nach meinem Verfahren mit Osmiumgemischen, Saffranin- oder Gentianafärbung und Aufhellung hergestellt sind; denn in dem Gemisch, in Verbindung mit Chrom- und Essigsäure, wirkt die Osmiumsäure auf die kleinen Körnchen nicht hinreichend dunkelnd ein und durch die Aufhellung werden diese dann so gut wie unsichtbar. Um sie deutlich zu sehen thut man gut, reine Osmiumpräparate zu benutzen, die durch Stehen am Licht in Alkohol gut nachgedunkelt sind“ u. s. f. Ich kann mit dem Gesagten in zweierlei Hinsicht nicht ganz übereinstimmen. Obschon unbedingt zugegeben werden muss, dass das Fett in reinen Osmiumpräparaten viel schärfer hervortritt und dass die letzteren den Gemischpräparaten in dieser Hinsicht vorzuziehen sind, so erweisen doch, wie mich

1) cf. pag. 211.

2) Vgl. die oben angeführte Literatur.

3) l. c. S. 223.

dünkt, die braunen oder schwarzen, pigmentähnlichen¹⁾ Körner, welche bei Gemischpräparaten innerhalb und zwischen den Epithelzellen liegen (Fig. 13 u. a.), zunächst zweifellos, dass auch die im Gemisch vorhandene Osmiumsäure genügt, um das Fett, wenigstens in den allermeisten Fällen, wo es vorhanden, zu schwärzen und dem Auge sichtbar zu machen. Wenn dem aber so ist, so lassen des Weiteren diejenigen chromatolytischen Follikel, bei denen jede Ansammlung von gebräunten Körnchen vermisst wird — solcher sind wiederum in meinen Objekten eine grosse Anzahl vorhanden — nur eine bestimmte Deutung zu. Es kann sich trotz des sicher vielfach ungleichmässigen Eindringens der Gemisch-Osmiumsäure kaum darum handeln, dass das Fett hier überall als solches nicht erkennbar ist; es muss vielmehr wenigstens in den meisten Fällen wirklich fehlen²⁾. Das heisst mit anderen Worten: Die Chromatolyse des Follikel-epithels kommt zwar sehr häufig combinirt mit fettiger Degeneration, durchaus nicht selten aber auch allein, ohne dieselbe, vor, ebenso wie umgekehrt die fettige Degeneration als gesonderter Vorgang, unabhängig von der Chromatolyse, zu beobachten ist. Bei gemeinschaftlichem Auftreten haben wir uns die Sache vielleicht so zu denken, dass die primär chromatolytisch entarteten Epithelzellen sekundär fettig zerfallen. Im

1) Wegen ihres Aussehens an wirkliches Pigment zu denken, dazu dürfte keine Veranlassung vorliegen.

2) Zwei kleine Veröffentlichungen Flemming's: „Ueber die Löslichkeit osmirten Fettes und Myelins in Terpentinöl“ und „Weiteres über die Entfärbung osmirten Fettes in Terpentin und anderen Substanzen (Zeitschr. f. wissensch. Mikr. und für mikr. Technik Bd. 6, 1889, pag. 39—40 und pag. 178—181) sind mir noch nachträglich durch die Güte des Verfassers zugegangen. In Anbetracht des in den beiden Arbeiten geführten Nachweises, dass Terpentinöl oder terpenenthaltiger Canadabalsam osmirtes Fett löst, darf ich nicht unterlassen zu erwähnen, dass meine Präparate ausnahmslos mittelst Nelkenöles aufgehellt, und wenn ich mich recht erinnere, in Xylol-Canadabalsam eingebettet worden sind. Nelkenöl aber und Xylol, letzteres allerdings nur mit Einschränkung, d. h. nur unter dem Deckgläschen, sollen nach Flemming osmirtes Fett nicht lösen. Sollte ich mich bezüglich des Balsams täuschen und derselbe mit Terpentin bereitet gewesen sein, so ist damit gleichwohl kaum eine genügende Erklärung für die enorme Verschiedenheit der Bilder gegeben. Das Entscheidende dürfte nach wie vor der thatsächlich verschiedene Fettgehalt der Objekte bleiben.

Uebrigen scheint bedingungsweise eine Gesetzmässigkeit nur darin zu bestehen, dass in grösseren Follikeln die Chromatolyse, in kleineren die Fettdegeneration (combinirt oder jede für sich) vorwaltet. Ganz ausnahmsweise habe ich auch in Primordialfollikeln, hier allerdings nur reine Fettdegeneration des Epithels wahrgenommen¹⁾. — Die feineren oder gröberen Fettkörner — selten waren es Tröpfchen — liegen, wie gesagt, ausser- oder innerhalb der Zellen. (S. Figg. 13, 16, 4.) Im letzteren Fall ist, einerlei ob das Kernchromatin in Auflösung begriffen oder nicht, die ursprüngliche Form der Zelle zerstört; sie ist bläschenförmig aufgetrieben und nach einiger Zeit nicht mehr abgrenzbar. Oft ist sie ganz compact mit Fett erfüllt; die einzelnen Körner bilden auch hier dann durch Zusammenballen grössere Klumpen. Krystallinische Fettsäure-Anhäufungen und eine den ganzen Eierstock ergreifende Fettdegeneration, wovon Palladino²⁾ berichtet, habe ich nie wahrgenommen.

Das Epithel, besonders dasjenige junger Follikel, scheint bisweilen ausser in der geschilderten, noch in anderer Weise zu Grunde zu gehen. In Fig. 14 — einem jedenfalls nicht mehr intakten Follikel — sehen wir, umgeben von einer fibrillären Bindegewebshülle, eine grosse Zahl, stellenweise undicht liegender Zellkerne mit blass und diffus gefärbtem, undentlichem Chromatinnetz vor uns. Diese Zellkerne sind von einem unvollkommen schliessenden Netze dunkler Sprossen, welche mit einem benachbarten Gefäss in Verbindung stehen, umgeben. Wenn aus dieser Thatsache, wie wir noch sehen werden, unzweifelhaft hervorgeht, dass die Theca in einem Zustande der Wucherung begriffen ist, wie dem überhaupt dem Kernecomplex Bindegewebskerne beige-mischt zu sein scheinen (in der Figur weggelassen), so stellen die übrigen Kerne ebenso unzweifelhaft verkleinerte und veränderte Epithelkerne dar. In den Figg. 18 und 19 zeigt sich, wie ich glaube, ein früheres Stadium derselben Veränderung bei einem anderen Follikel. Die Epithelkerne sind zwar nicht oder kaum verkleinert, aber sie sind blasser wie sonst. Die dunklen Sprossen sind ebenfalls vorhanden, nur ist der Zusammenhang mit einem Gefäss der Peripherie hier nicht nachweisbar. In allen diesen

1) cf. pag. 196.

2) l. c.

Fällen fehlt jede Spur von Chromatolyse^o oder Fettdegeneration. Man wird mir bezüglich letzterer einwenden wollen, dass vielleicht gerade hier de facto vorhandenes Fett durch unzulängliche Einwirkung der Gemischosmiumsäure nicht sichtbar geworden, und anfangs glaubte ich mich auch in diesem Sinne entscheiden zu müssen. Nachdem ich jedoch anderorten in denselben Objekten sehr reichliche Fettansammlung und zahlreichere ähnliche Bilder entdeckt, bin ich zu einer anderen Ueberzeugung gelangt, zumal da auch die ganze Configuration der Zellen positiv zu einer anderen Deutung drängt. Man könnte an zweierlei denken: Erstens an eine hyaline Degeneration¹⁾, zweitens an eine durch die gewucherte Theca bedingte einfache Druckatrophie des Epithels, das nach Palladino (der das Resultat dieses Vorgangs als falschen gelben Körper²⁾ bezeichnet), dann in situ und ohne seinen Zusammenhang zu verlieren, schwindet. Während gegen eine hyaline Degeneration die oben angeführten theoretischen Gründe und der Umstand sprechen, dass niemals fortgeschrittenere Stadien, also etwa Schollenbildung oder dergl.³⁾ zu verfolgen war, so braucht eine Analogie unserer Befunde mit Palladino's sog. falschen gelben Körper wohl nicht ganz von der Hand gewiesen zu werden, obwohl letzterer nach Palladino's Angaben nur aus reifen oder nahezu reifen Follikeln entstehen soll. Es ist sehr wohl möglich, dass uns in unseren Bildern (Figg. 14, 18, 19.) eine Art des durch Druck verursachten Gewebstodes vorliegt.

Wie dem nun auch sein mag, durch die soeben vermuthungsweise bezeichnete, durch die beiden anderen sicher beobachteten Formen der Epithelzerstörung, welche ebenso wie die beim Ei geschilderten Prozesse damit endigen, ein durch die Gefässe leicht zu resorbirendes Material zu schaffen, wird der Anstoss zu den inzwischen eingetretenen Veränderungen der Theca gegeben: es hat für das verlorene Gewebe der Ersatz begonnen, der nun seinerseits mit der Narbenbildung abschliesst.

Die Wandlungen, welche die Theca im Verlaufe der Follikelatresie erfährt, sind sehr verschiedene, z. Th. ausserordent-

1) cf. pag. 213 f.

2) cf. pag. 197.

3) cf. pag. 213.

lich schwierig zu erklärende. Gerade in dieser Beziehung herrschen noch die grössten Differenzen unter den Autoren, obschon darin wenigstens jetzt Einigkeit erzielt zu sein scheint, dass die durch den Untergang von Ei und Epithel entstandene Lücke durch Inanspruchnahme der Theca gedeckt wird. Während aber die Einen¹⁾ diese Deckung mittelbar auf Endothelvermehrung der Membrana propria, Andere²⁾ mittelbar auf Anhäufung und Vermehrung von Wanderzellen, resp. Umbildung in solche³⁾ zurückführen, rekuriren wieder Andere⁴⁾ vornehmlich auf die präexistensten Bindegewebskörper der Theca und nehmen an, dass durch deren Vermehrung die geschaffene Höhle ausgefüllt wird. Wir wollen an der Hand unserer Präparate das Mitgetheilte einer Prüfung unterziehen.

Sehr häufig ist zunächst bei Follikeln der verschiedensten Grösse vom reifen oder nahezu reifen bis zum kleinsten hinab (mit Ausnahme des Primordialfollikels) folgendes Bild: Granulosa und Ei sind fast immer, gewöhnlich schon hochgradig verändert oder gar theilweise oder ganz geschwunden. Die Theca externa ist, als die bekannte dünne, fibrilläre Bindegewebschicht in ihrer ursprünglichen Beschaffenheit erhalten; nicht so die Theca interna. Anfangs fällt darin neben anderen Erscheinungen⁵⁾ nur ein grösserer Zellreichthum auf; die innere, durch die Membrana propria gegebene Begrenzung ist noch regulär und scharf. Bald jedoch hört die scharfe Begrenzung auf: Die Membrana propria wird an einzelnen Stellen oder an der gesammten Circumferenz unsichtbar; eine Gewebsneubildung greift entweder insulär oder concentrisch in die Follikelhöhle resp. den Epithelialraum ein; letzterer wird eingeengt. In der Intensität dieser Einengung sind alle Abstufungen vertreten: bald rückt das neue Gewebe nur in der Dicke einer Zellschicht an einzelnen Punkten oder auf der ganzen Linie gegen das Centrum vor; bald zieht ein breiter brückenartiger Strang, dessen verschiedene Ausdehnung an auf-

1) Beulin, l. c.; Schulin, l. c.

2) Slavjansky, l. c.; Beigel, l. c.; Palladino, l. c.

3) Schulin, l. c.

4) Wagner, l. c.; v. Beneden, l. c. u. A.; andeutungsweise Flemming l. c.

5) S. unten S. 225 ff.

einanderfolgenden Schnitten trefflich zu verfolgen ist, quer durch die ganze Höhle und scheidet dieselbe, am gegenüberliegenden Ende angelangt, in 2 Hälften (s. Fig. 16). — Aus welchen Bestandtheilen setzt sich das neugebildete Gewebe zusammen? So lange es durch die Membrana propria noch in feste Grenzen gebannt ist, bietet die Beantwortung der Frage keine Schwierigkeit: Die neu hinzugekommenen Thecazellen verhalten sich, mit Ausnahme ihrer dichteren Lage und noch grösseren Armuth an Inter-cellularsubstanz, genau wie die ursprünglichen¹⁾; sie scheinen aus diesen, wie die grössere Zahl von Mitosen und das Auftreten junger Zellen erweist, entstanden. — Wir können aber noch weiter gehen. Auch da, wo unter Aufhören der festen Begrenzung die Wucherung beginnt sich in den Epithelraum (resp. die Höhle) einzusenken (Figg. 15, 15 a.), ist der gleiche Ursprung ihrer Zellen aus denselben Gründen mit grosser Sicherheit anzunehmen. Viel schwieriger wird es den letzteren zu analysiren, sobald das neue Gewebe, weit gegen oder über die Mitte des Follikels hinaus vordrückend, mit den zerfallenden, aber noch nicht geschwundenen Elementen der Granulosa in Berührung kommt und von diesen durchsetzt ist. Bei der oben erwähnten Fig. 16 z. B. ergibt sich erst nach genauerer Betrachtung und nach Ausschaltung der chromatolytisch und fettig zerfallenen Epithelkerne, dass der brückenartige Strang, welcher die Membrana propria an einer Stelle durchbrochen, gleichfalls einer Wucherung der bindegewebigen Theca interna entstammt. Allerdings fällt hier Eines gewaltig auf: der grosse Fibrillenreichtum und das entsprechende Zurücktreten der Zellen. In dieser Hinsicht besteht unzweifelhaft ein ganz bedeutender Unterschied zwischen kleineren und grossen Follikeln. Was für die Theca nicht atretischer Follikel galt²⁾, darf auch auf die Thecawucherung atretischer Follikel angewendet werden: bei jüngeren ist sie zellenreich, bei älteren zellenarm. Es ergeben sich daraus verschiedene, später verwertbare Schlüsse.

Bisher haben wir zwei Erscheinungen, welche in dem neugebildeten Gewebe, so lange es zellenreich ist, eine ganz bedeutende Rolle spielen, unberücksichtigt gelassen, nämlich die Neubildung resp. Einwucherung von Gefässen³⁾ und die Ansamm-

1) cf. pag. 202.

2) cf. pag. 201.

3) cf. pag. 196

lung von fettiger Substanz. Lässt sich schon innerhalb der noch starr begrenzten Theca, sobald ihr Zellengehalt grösser geworden, eine deutliche Zunahme der Gefässmenge constatiren, so ist weiter auch innerhalb des irregulär in die Höhle vordringenden Gewebes das Vorhandensein von Gefässen verschieden klar, nicht selten aber so klar ersichtlich, dass ein Zweifel an der Thatsache ihrer Einwucherung nicht mehr bestehen kann. Zwischen den Zellen liegen sehr zahlreich zerstreut (Figg. 14, 15a, 17.) doppelt contourirte, ab und zu gabelig getheilte Gebilde von verschiedener Länge, die wie Perlen- oder Korallenschnüre glänzen und deren capillarer Charakter durch ihren oft, aber nicht immer erkennbaren Inhalt — erhaltene und veränderte rothe Blutkörperchen — hinreichend erwiesen wird ¹⁾. Bei günstiger Schnittführung lässt sich durch den Zusammenhang der Capillaren mit einem peripherischen Gefäss (Fig. 14) direkt erweisen, was schon a priori wahrscheinlich war, dass in den Gefässen der Peripherie die Matrix der neuen Capillaren zu suchen ist. — Für gewöhnlich tritt naturgemäss die Anhäufung von Bindegewebszellen gegenüber derjenigen von Capillaren in den Vordergrund, mitunter jedoch, wie in eben der Fig. 14, ist das Verhältniss auch umgekehrt; ja manche Anzeichen deuten darauf hin, dass die Gefässe im Allgemeinen früher in den Epithelialraum eindringen, als die Hauptmasse des Bindegewebes. Bei einigen Thieren mit überhaupt sehr gefässreichen Follikeln (Ratte, Maus) liegen die feinen, länglichen, gleichmässig oder spitz endigenden Capillarsprossen ohne jede wahrnehmbare Betheiligung von Bindegewebszellen zwischen dem nur abgeblassten (atrophirenden?) (Fig. 18, 19.) oder gar unveränderten Epithel. Da sie kurz, lebhaft tingirt, meist homogenen Inhalts sind und dadurch quergetroffenen Epithelien ausserordentlich ähneln, so war es anfangs nicht leicht, über ihre Gefässnatur ins Klare zu kommen. Ihre Vergleichung mit den in benachbarten gelben Körpern befindlichen Gefässen, sowie häufige Vorbuchtungen der in diesen Fällen äusserst gefässreichen Theca in den Epithelialraum, liessen mich zwar das Richtige vermuthen; Gewissheit wurde mir indessen erst, als ich nach langem Suchen bei hellster Beleuchtung Blutkörperchen, resp. deren Derivate in

1) Ein umgebender hyaliner Saum (cf. Schulin l. c.) war nicht sicher nachweisbar.

den Sprossen entdeckte. Einige Male glaube ich ferner auch hier eine Verbindung der letzteren mit peripherischen Gefässen gesehen zu haben. — Ein besonderes, in dieser Art nur einmal vorhandenes Bild giebt Fig. 20 wieder. Im Centrum des von auffallend blasser und sehr gefässreicher Theca umgebenen Follikels findet sich ein kompaktes Convolut von Capillaren mit zahlreichen Blutkörpern. Letztere sind, wie man scharf und bestimmt sieht, hintereinander aufgereiht, also in feste Bahnen gebannt. Zwischen Centrum und Theca liegen dicht gedrängt stark gefärbte Zellkerne von der Art der Granulosakerne, nur oft kleiner, ohne sichtbares Zellprotoplasma. Es macht durchaus den Eindruck, als ob hier nur die Epithelien sich stark vermehrt; doch ist, glaube ich, eine Betheiligung von Zellen anderer Herkunft (Wanderzellen?) nicht sicher auszuschliessen¹⁾. Wie kommen die Gefässe in die Mitte des Follikels, da am Rande eine Einwucherung nicht zu constatiren ist? Giebt uns eine das Epithel irregulär durchziehende Lücke (s. die Fig.) einen Fingerzeig dafür, dass hier ein grösseres, Peripherie und Centrum verbindendes Gefäss, welches zufällig nicht in den Schnitt gefallen, gelegen hat? Wenn auch diese Fragen unbeantwortet bleiben müssen, so ist durch das Bild die Thatsache der frühzeitigen Gefässchwucherung wohl sicher dargethan.

In dem gewucherten Bindegewebe der Theca sammeln sich sehr häufig grössere (Ratte, Maus) oder geringere Mengen von Fett oder fettähnlicher Substanz an, welche bei Gemischhärtung in Gestalt verschieden grosser, braunschwarzer Körner, gleich denen des Epithels, von denen sie jedoch ganz unabhängig sind, zwischen und in den Zellen auftreten. Die Bedeutung der in dieser Art aufgespeicherten Fettpartikel, die mitunter in Folge ihrer Zahl alle übrigen Bestandtheile des Follikelraumes unkenntlich machen, scheint mir keine unwesentliche zu sein. Bei der auf Deckung der entstandenen Lücke hinzielenden Gewebsneubildung wird ohne Zweifel überschüssiges, später durch die Gefässe wieder abzuführendes Material angebildet. Es dürfte nun durch fettigen Zerfall des letzteren dieser Zweck am leichtesten und schnellsten erreicht werden.

1) Vgl. unten

Wir haben oben die Entstehung der geschilderten Bindegewebswucherung aus einer Vermehrung der ursprünglichen, fixen Bindegewebskörper der Theca als erwiesen betrachtet, ohne die weiteren Möglichkeiten der Entstehung (aus Wanderzellen resp. dem Slavjansky'schen Endothel)¹⁾ eingehender zu diskutieren. Ich glaube, wir dürfen mit gutem Recht den angegebenen Standpunkt einnehmen. Denn sprachen positiv für denselben gewisse Thatsachen²⁾, so machen noch ausserdem per exclusionem ganz besondere Gründe die Betheiligung von Wander- resp. Endothelzellen an der Constituirung der betreffenden Gewebsneubildung unwahrscheinlich.

Betrachten wir zunächst die mittelgrossen und kleineren Follikel, so ergibt sich, dass mitunter innerhalb der ersten peripherischen noch eine zweite, deutlich davon zu scheidende, centrale Wucherung gefunden wird, deren Beschaffenheit deutlich darauf hinweist, dass hier ein anderes Moment als die Vermehrung der fixen Thecazellen ins Spiel kommt. In Figur 15, an welche wir wieder anknüpfen, zeichnet sich die centrale Gewebsschicht gegenüber der peripheren, mit der sie streckenweise zusammenhängt, dadurch aus, dass die Zellkerne bedeutend kleiner und zahlreicher sind, dass sie dichter gedrängt liegen und ein stärker gefärbtes dichteres Chromatinnetz besitzen. Ganz besonders fällt weiter auf, dass dieselben nur selten die rundovale, nie die längliche Gestalt der anderen besitzen, dass sie häufig halbmondförmig, mit kleinen Ausläufern versehen sind und dergl. m. — Von der Zellsubstanz ist nur an den äussersten Grenzen der ganzen Gewebsschicht etwas nachweisbar; ausser hier und da verstreuten rubinrothen Körnern fehlen weitere Besonderheiten. — Auf den ersten Blick liegt die Täuschung nahe, dass es sich hier um nichts weiter, als um vermehrte Granulosaepithelien handelt. Berücksichtigt man jedoch die genannten Formveränderungen, so kann man bei der Annahme einer einfachen Vermehrung kaum stehen bleiben; man muss auf die Untermischung des Epithels mit anderen Zellen rekurriren. Dass diese anderen Zellen Pseudo-Wanderzellen im Sinne Schulin's sind, wird man desshalb kaum vermuthen können, weil die chromatolyti-

1) Vgl. oben.

2) cf. pag. 225.

sehen Körnchen unzweifelhaft auf eine beginnende, wahrscheinlicher schon weit vorgeschrittene, jedenfalls vorhandene Zerstörung des Epithels zurückzuführen sind. Es bleiben demgemäss nur die zwei weiteren Möglichkeiten, nämlich, dass wir echte Wanderzellen oder die Abkömmlinge des Endothels¹⁾ oder endlich Beides vor uns haben. Eine sichere Entscheidung hierüber zu treffen, ist bei den angewandten Methoden, vielleicht auch überhaupt nicht möglich. Immerhin lässt sich wenigstens Einiges pro et contra anführen. Ist einerseits durch die zahlreich eingewucherten Gefässe reichlich Gelegenheit zum Austritt von Wanderzellen geboten, so ist, vorausgesetzt, dass ein solches existirt, auch eine Betheiligung des Endothels insofern nicht von der Hand zu weisen, als analoge endotheliale Neubildungen im Sinne der Regeneration oder Narbenbildung häufig genug zur Beobachtung gelangen²⁾. Indessen erregt in dieser Beziehung hier doch ein Umstand Bedenken. A priori sollte man meinen, dass wenigstens stellenweise, da, wo die Theca noch unverändert geblieben und die centrale Gewebsschicht der Peripherie anliegt, die Membrana propria als solche erhalten oder wenigstens eine scharfe Abgrenzung sichtbar sein müsse. Das ist aber nicht der Fall. Ebenso wenig konnte ich in meinen Präparaten jemals Glasmembranstreifen³⁾ oder etwas Analoges auffinden. War ein heller Streifen da, so bildete er, central gelagert, die innere Grenze des Narbengewebes und war seiner ganzen Configuration nach sicher als Eirst oder Zona zu erkennen. Es bleibt somit, wollen wir an der Betheiligung des Endothels festhalten, gegen die des Weiteren vielleicht die Unregelmässigkeit der centralen Gewebsschicht ins Feld geführt werden kann, nichts übrig, als mit v. Beneden⁴⁾ eine frühzeitige Resorption der Membrana propria nach erfolgter Funktion des Endothels vorauszusetzen.

Nicht immer sind die beiden different zusammengesetzten

1) cf. pag. 224.

2) Unwillkürlich bin ich an Bilder erinnert worden, wie ich sie s. Z. nach Chlorzinkätzung der Hornhaut des Froschauges wahrgenommen. Fast genau dieselben Formveränderungen wie hier fanden sich dort an den Endothelien einige Tage nach vollzogener Aetzung

3) cf. pag. 193 u. 195.

4) cf. pag. 196.

Gewebscomplexe auch noch als different zu analysiren. Weit häufiger findet man innerhalb des Ovarialstromas eine einheitliche, meist ovale, aus stark gefärbten dicht gedrängten Zellkernen (Zellsubstanz ist nicht sichtbar) von wechselnder Grösse und Gestalt bestehende Gewebsmasse. Dieselbe lässt hier und da zarte Bindegewebsfibrillen, ausserdem oft Fett und Gefässe deutlich erkennen. Ich war anfangs versucht hier statt an degenerirte Follikel an gelbe Körper späterer Stadien zu denken. Die wahre Sachlage erhellte jedoch sehr bald aus den nicht selten im Centrum vorhandenen Eiresten, namentlich der zusammengeklappten Zona (vergl. Figg. 7 u. 9.). Es waren dadurch alle übrigen Fälle ohne Weiteres klar. — Die Herkunft des zellenreichen Bindegewebes, in dem wir ein gegenüber Fig. 15 weiter fortgeschrittenes Wucherungsstadium zu sehen haben, muss bis auf Weiteres auf gleichzeitige Vermehrung der fixen Thecazellen, Wanderzellen, ev. auch Endothelien zurückgeführt werden; vielfach sind ihm jedenfalls erhaltene Granulosakerne beigemischt. Bei den jüngsten Follikeln scheint, wie aus manchen Bildern hervorgeht, die Vermehrung der Thecazellen im Vergleich zu derjenigen der anderen Elemente zurückzutreten.

Ueber die späteren Schicksale der zellenreichen bindegewebigen Neubildung gibt uns Fig. 21 Aufschluss. Während von der äusseren Form und den peripherischen Schichten genau das eben Gesagte gilt, zeigt das Centrum eine durchaus andere Beschaffenheit. Dasselbe ist ausgefüllt von einer aus hellglänzenden straffen Bindegewebsfibrillen bestehenden Grundsubstanz, die zerstreut nur spärliche, kleine, langgestreckte Bindegewebskörper birgt. Es ist ohne Weiteres ersichtlich, dass wir hier spätere Stadien der Figg. 7 u. 9 vor uns haben. Die letzten Zweifel werden durch die oft noch erhaltene, oft aber auch schon ausgefüllte geschrumpfte Eihöhle beseitigt. Was demnach a priori zu erwarten war, wird durch die Thatsachen bestätigt: Aus dem zellenreichen, fibrillenarmen wird zunächst ein schleimiges, dann aber ein festes fibrillenreiches narbiges Gewebe. Es schreitet dabei die Narbenbildung vom Centrum nach der Peripherie fort. Durch v. Brunn¹⁾ ist bei den Vögeln nach Zerstörung des Epithels eine Einwucherung typisch sternförmiger Zellen mit cen-

1) cf. pag. 197, Anm. 2.

tralwärts gerichteten Ansläufern beschrieben worden, ein Befund, der vielfach¹⁾ auch für die Säugethiere bestätigt worden ist. Ich kann, wenigstens für einen Theil meiner Objekte, versichern, dass die Bildung eines derartigen Gewebes nur eine Zwischenstufe ist, der die Entwicklung stark fibrillären Bindegewebes folgt. — Die geschilderten Corpora fibrosa besitzen bisweilen eine nicht unbeträchtliche Grösse, offenbar weil dem Wachsthum des mittelreifen Follikels, auch nach Beginn der Zerstörung, nicht plötzlich, sondern erst allmählich ein Ziel gesetzt wird. Dass wir uns trotz ihrer Grösse die Narbenkörper nicht oder nur ausnahmsweise aus ganz oder nahezu reifen Follikeln entstanden denken dürfen, erhellt aus Fig. 16 und ähnlichen Bildern. Ist bei mittelreifen Follikeln der Zustand des vollkräftigen Thecagewebes zur Ausfüllung der durch Ausfall des Eies und Epithels hervorgerufenen, überdies kleineren Lücke, ferner zu zweckdienlicher sekundärer Umwandlung geeignet, so gilt nicht das Gleiche für die grössten Follikel. Hier kommt es zwar zur Vernichtung des Inhalts, aber der Ersatz von der Peripherie bleibt entweder ganz aus — möglicher Weise ist dadurch Veranlassung zu Cystenbildung²⁾ gegeben — oder er ist unvollständig. Im letzteren Fall, wenn also eine Thecawucherung vorhanden, nimmt die Interecellularsubstanz relativ frühzeitig auf Kosten der Zellen an Masse zu; es kommt nur zu spärlicher Anbildung von Gefässen; ein centrales von dem peripherischen zu unterscheidendes Gewebe, wie wir es bei kleineren Follikeln beobachtet, wird vermisst. Da somit für eine reichlichere Ansammlung von Wanderzellen die Gelegenheit abgeschnitten ist und gegen eine Betheiligung des Endothels der thatsächliche Befund spricht, so kann des Weiteren geschlossen werden, dass in grossen Follikeln die Deckung des Substanzverlustes fast ausschliesslich, wenn nicht ganz durch Vermehrung der fixen Thecazellen erfolgt.

Betrachten wir die zur Atresie führenden Veränderungen der Follikel mit Berücksichtigung des Beginnes und der Vertheilung auf die verschiedenen Thiere sowohl wie auf die verschiedenen Entwicklungsphasen der Follikel, nochmals im Zusammenhang, so gelangen wir zu folgendem Resultat:

1) Vgl. die oben angeführte Literatur.

2) Grohe, Beigel und Schulin.

Die Follikelatresie verläuft in gemeinhin durchaus übereinstimmender Form in den Eierstöcken des Meerschweinchens, der Ratte, der Maus und des Hundes. Beim Menschen konnte in Folge der ungünstigen Beschaffenheit der betreffenden Präparate nur eine Theilerscheinung, die Chromatolyse des Follikelepithels nachgewiesen werden; es ist indessen auf Grund der Befunde bei genannten Thieren die Vermuthung zu hegen, dass auch hier die übrigen Erscheinungen nicht fehlen. — Mit Ausnahme der Primordialfollikel, bei denen gleichfalls nur eine Theilerscheinung, die Fettdegeneration des Epithels gefunden wurde, können der Atresie sämtliche Follikel, vom jüngsten bis zum ältesten, erliegen; am häufigsten erliegen ihr die mittelreifen noch wachsenden Follikel. — Die Atresie beginnt in der Mehrzahl der Fälle mit der Zerstörung des Eies; im Verlaufe der letzteren setzen die zum Untergang des Epithels führenden Prozesse ein; meist vor völliger Vernichtung des Epithels, selten erst später, wird der entstandene Substanzverlust von der Theca aus gedeckt.

Im Ei erfährt zunächst die Zona eine wahrscheinlich hyaline Verquellung; dazu gesellt sich bald darauf eine fettige Degeneration des Dotters, welche mit einer Umlagerung der chromatischen Keimbläsensubstanz im Sinne chromatolytischer Entartung verbunden ist. Ob der letzteren immer mitotische Prozesse vorangehen, muss dahingestellt bleiben, jedenfalls kommen aber solche vor, wenn auch im Ganzen selten, vielleicht auch nicht bei allen Thieren. Die Mitosenbildung, höchst wahrscheinlich durch die beginnende Umwandlung des Dotters veranlasst, weicht insofern von dem gemeinhin bekannten Verlaufe ab, als sie verfrüht, d. h. schon in unreifen Eiern ihren Anfang nimmt. Um die Zeit, in welcher sie beobachtet wird, ist immer die Granulosa mehr oder weniger hochgradig verändert, bisweilen ausserdem die Theca; nie mehr ist der ursprüngliche Bestand des Follikels gewahrt. Von den verschiedenen Phasen der Mitose, die in zu Grunde gehenden Eiern anderweitig gesehen und als nicht typisch beschrieben worden sind, fanden sich in meinen Präparaten nur (zweimal) wohlerhaltene? Richtungsfiguren. — Während die Fettdegeneration um sich greift und der mitotische resp. chromatolytische Vorgang sich abspielt, erfolgt, selten schon vor der Entstehung der Richtungsfiguren, die im Ganzen jedenfalls schnell verlaufende Einwanderung von Granulosazellen in

den Dotter. — Fernerhin wird letzterer, falls er nicht schon vorher zerstört ist, schollig umgewandelt durch eine, wie es scheint, fibrinös-hyaline Degeneration. Diese besteht nie für sich allein, sondern schliesst sich stets den geschilderten Formen des Untergangs später an. Allmählich in einen für die Abfuhr geeigneten Zustand versetzt, wird der Dotter durch die zum Theil neugebildeten Gefässe aufgenommen und schwindet schliesslich ganz. Die nach Entleerung ihres Inhalts meist zusammengeklappte Zona erhält sich wegen der relativ grossen Festigkeit ihres Gewebes am längsten, wird jedoch endlich wohl auch resorbirt, wobei möglicher Weise die präliminare Verquellung nicht ohne Einfluss ist.

Das Epithel wird gleichfalls in verschiedener Weise vernichtet. Entweder es zersetzt und löst sich das Chromatin seiner Kerne, der Zellkörper wird gleichzeitig kleiner und blasser, ohne dabei besondere Veränderungen erkennen zu lassen (reine Chromatolyse); oder der Zellkörper zerfällt fettig, ohne dass dabei das Kernchromatin sich modificirt (reine Fettdegeneration); oder endlich beide Prozesse verlaufen combinirt (Chromatolyse und Fettdegeneration). Reine Chromatolyse war absolut und relativ (zur Anzahl der Follikel) am häufigsten beim Meerschweinchen; es folgt, jedoch nur relativ, die Hündin¹⁾. Reine Fettdegeneration war am häufigsten bei der Ratte, die Combination von Chromatolyse und Fettdegeneration am häufigsten bei der Maus. — Ausser dem Genannten scheint noch, nur bei kleineren Follikeln und vielleicht nicht bei allen Thieren, eine einfache, durch den Druck der in diesen Fällen eingedrungenen Thecagefässe bedingte Atrophie des Epithels vorzukommen.

Noch bevor Ei und Epithel endgültig der Auflösung anheimgefallen sind, geräth die Theca in einen Wucherungszustand. Es senkt sich eine Gefäss-, später auch fettführende Bindegewebsschicht in den Follikelraum ein. Das Fett dient vielleicht zur Zerstörung überschüssig angebildeten Materials. Der Gehalt an Fett und Gefässen, der bei meinen Objecten ziemlich parallel geht, ist bei den verschiedenen Thieren und individuell sehr wechselnd. Am geringsten ist er bei der Hündin, am grössten bei Ratte und Maus. Bei den letztgenannten Nagern scheint

1) In Betreff des Menschen s. oben.

nicht selten die Gefäss-, gegenüber der Bindegewebeinwucherung das Primäre zu sein, ja sogar bisweilen das erste Anzeichen der Atresie überhaupt darzustellen. — Die Bindegewebsneubildung verhält sich je nach dem Alter der Follikel verschieden. Bei nahezu oder ganz reifen Follikeln, die im ganzen seltener von der Atresie befallen werden als die wachsenden mittelreifen, ist sie, wenn überhaupt vorhanden, nur unvollkommen d. h. sie füllt, frühzeitig fibrillär umgewandelt, die Follikelhöhle nicht ganz aus. Während sie in diesen Fällen ihre Entstehung fast oder ganz ausschliesslich der Vermehrung fixer Thecazellen verdankt, entspringt die Bindegewebsneubildung bei mittelgrossen und kleineren Follikeln höchst wahrscheinlich der Concurrenz mehrerer Faktoren: sicher betheiligen sich daran die fixen Thecazellen, vermuthlich Wanderzellen, vielleicht endlich die bis auf Weiteres supponirten Endothelien der Membrana propria. Hier bleibt die Neubildung lange zellenreich; sie erstreckt sich über das ganze Gebiet des absterbenden Follikels. Erst allmählich macht sich eine vom Centrum nach der Peripherie fortschreitende Narbenbildung geltend, welche an Stelle des ursprünglichen zuerst ein schleimiges, dann ein festes fibrilläres Gewebe entstehen lässt.

Wir kommen zum Schlusse. Wir haben die Geschieke des atretischen Follikels vom Anbeginn bis zum Ende verfolgt. Aus dem verschiedenartig zusammengesetzten, die Eizelle enthaltenden Gebilde ist durch complicirte Vorgänge ein nur an der äusseren Form kenntlicher Bindegewebskörper geworden. Ob derselbe wirklich räumlich dem Aufbau neuer Follikel dient, die wie Palladino glaubt, stetig in demselben Maasse entstehen, wie andere vergehen, darüber muss erst die Zukunft Klarheit schaffen, wie denn auch die Lösung mancher unbeantwortet gebliebener Fragen von zukünftiger Forschung erwartet werden darf.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XI.

Alle Figuren sind in natürlicher Grösse hergestellt. Sie entstammen sämtlich Schnittpräparaten, bei denen, wofern nicht eine besondere Bemerkung beigefügt ist, zur Härtung Chrom-Osmium-Essigsäure-Gemisch (Flemming) und Alkohol, zur Färbung Safranin mit

nachfolgender Alkoholextraktion angewandt worden. Ungleichmässigkeiten ihres Colorits erklären sich durch die verschiedene Schnittdicke, sowie durch die Verschiedenheit der benutzten Vergrösserung. Alles Weitere siehe unten.

Fig. 1. Segment der Parietal-Granulosa aus dem Durchschnitt durch einen halbreifen Follikel des Hundeeierstocks. Alkoholhärtung. (Z. apochr. Imm. 2,0mm Comp. Oc. 4. Tubusl. 18.) — Zellen und Kerne langgestreckt, erstere spitz auslaufend.

Fig. 2. Ei nebst Discus aus einem nahezu reifen Follikel des Meerschweineierstocks. (Z. DD. Comp. Oc. 4. Tubusl. wie oben.) — Das Ei im Beginn der Degeneration. Zona gequollen, von wechselndem Volumen, aussen und innen irregulär contourirt, theilweise durch Epithelkerne überlagert. Dotter mit schwärzlichen Fettkörnchen¹⁾ erfüllt, enthält einen unveränderten Epithelkern. Keimbläschen, stark excentrisch gelegen, zum grössten Theil ohne Inhalt, zum kleineren Theil gleichfalls fetterfüllt. Das chromatische Gerüst in Gestalt kleiner Körnchen auf die Peripherie zusammengedrängt.

Fig. 3. Im Untergang begriffenes Ei aus einem Follikelschnitt des Hundeeierstockes. Vergr. wie oben. — Volumen der gequollenen, an mehreren Stellen Fettkörnchen enthaltenden Zona nicht ganz gleichmässig. Aeusserer Dotter bis zur völligen Unkenntlichkeit seiner Struktur mit Fettkörnchen erfüllt. Geringere Fettansammlung im inneren Dotter und im Keimbläschen, das wiederum, stark excentrisch gelegen, kein chromatisches Gerüst wahrnehmen lässt.

Fig. 4. Durchschnitt durch einen halbreifen atretischen Follikel des Meerschweineierstocks. Vergr. wie oben. Theca nicht mehr in ursprünglichem Zustande, besonders einseitig fetterfüllt. Einzelheiten nicht erkennbar. Epithel gleichfalls besonders einseitig, in hochgradiger fettiger Degeneration befindlich, zeigt ausserdem hochgradige Chromatolyse. Zona des Eies nirgends in ihrer ganzen Dicke, zum Theil gar nicht sichtbar. Der Dotter, welcher die Eihöhle nicht ganz ausfüllt und nirgends ihre Begrenzung erreicht, ist an einer Seite von einem scharfen Saume umgeben (Längsspaltung der Zona?). Er enthält Fettkörnchen und eine excentrisch gelegene Richtungsfigur.

Fig. 4 a. Die Richtungsfigur mit Z. apochr. Imm. 2,0 (Oc. und Tubusl. wie oben). Beschreibung s. Text S. 209.

Fig. 5. Durchschnitt durch einen unreifen atretischen Follikel des Mäuse-Eierstockes. Z. DD. Oc. 4. Tubusl. wie oben. Weit fortgeschrittene chromatolytische Entartung des Follikelepithels.

1) Der Kürze halber ist hier und im Folgenden stets der Ausdruck „Fett“ gebraucht.

Grosse Chromatinbrocken. Zona des auffallend grossen (reifen?) Eies nicht sichtbar. In der Peripherie der im Uebrigen grösstentheils leeren Eihöhle finden sich ein chromatolytisch veränderter Epithelkern, mehrere längliche Chromatinstreifen und spärliche Mengen fettig degenerirten Dotters mit Richtungsfigur.

- Fig. 5 a. Dieselbe Richtungsfigur mit Z. apochr. Imm. 2,0 Comp. Oc. 4 (Tubusl. wie oben). Beschreibung s. Text S. 209.
- Fig. 6. Schnitt durch einen hochgradig atretischen unreifen Follikel des Mäuse-Eierstocks. Z. DD., Oc. und Tubusl. wie oben. Theca nicht mehr in ursprünglichem Zustande, theilweise anscheinend gewuchert. Einzelheiten nicht erkennbar. Epithel fettig und chromatolytisch entartet. Zona gequollen. Dotter, der Fett, einzelne unveränderte, ferner chromatolytisch entartete Epithelkerne, sowie deren Ueberreste enthält, schollig zersprengt und von eigenthümlich glasiger Beschaffenheit. (fibrinös-hyaline Metamorphose?) Keimbläschen, peripherisch gelegen, in seiner Form erhalten, zeigt nur einzelne Bröckchen chromatischer Substanz.
- Fig. 7. Theil eines Schnittes durch ein Follikelderivat aus dem Meerschwein-Eierstock. Vergr. wie oben. Ein zellenreiches, stellenweise Fett (f) enthaltendes Bindegewebe umgiebt, in dieselbe eindringend, die spindelförmige, eingeengte Eihöhle. Das gleichfalls spindelförmige Ei, welches letztere nicht mehr ausfüllt, enthält nur noch einen glasigen Dotterrest mit mehreren Epithelkernen und das kleine fettgeschwärzte Keimbläschen. Die gequollene Zona ist halb zusammengefallen und hebt sich stellenweise von dem veränderten Inhalt nicht mehr ab.
- Fig. 8 a u. b. Zusammengefallene Zonae ohne Inhalt aus degenerirten Follikeln des Mäuse-Eierstockes. Vergr. wie oben.
- Fig. 9. Theil eines Schnittes durch ein Follikelderivat des Meerschwein-Eierstockes. Ein in den äusseren Lagen zellenreiches (s. Fig. 7), in den inneren fibrilläres Bindegewebe umgiebt, in sie eindringend, die hier leere Eihöhle.
- Fig. 10. Segment eines Durchschnittes durch einen reifen, rein chromatolytisch degenerirten Follikel des Meerschwein-Eierstockes. Z. apochr. Imm. 2,0 Oc., Tubusl. wie oben. Th. = Theca, e. = externa, i. = interna, E. = Epithel, L. = Liquor, n. = Interepithelialnetz (Palladino). — In dem Kern einer nach aussen gelegenen und denjenigen der inneren Epithelzellen ist Zerfall des Chromatinnetzes eingetreten. Zellcontour nur bei einer der betroffenen Zellen noch undeutlich sichtbar. Kerncontouren theils noch, theils nicht mehr erkennbar. Chromatinbrocken hier durchweg kreisrund.
- Fig. 11. Segment eines Durchschnittes durch einen unreifen, rein chromatolytisch degenerirten Follikel des menschlichen Eierstockes. Härtung mit Kal. bichr. und Alkohol. Hämatoxylin-

färbung. Vergr. wie oben. Th. = Theca, mit c. = capillare, Ep. = chromatolytisch zerfallenes Epithel. An Stelle des völlig zerstörten Epithels finden sich in dem Zellprotoplasma theils zerstreut, theils noch in die ursprüngliche Kernform gebannt, kleine Chromatinkörner. Zellgrenzen unsichtbar.

- Fig. 12. Durchschnitt durch einen der Reife nahen chromatolytisch degenerirten Follikel des Hunde-Eierstockes. Saffranin-Gentianafärbung. Z. DD. Comp. Oc. 2. Tubusl. wie oben. Epithel chromatolytisch zerfallen. Der von einer gequollenen, an einer Stelle unterbrochenen Zona umgebene Dotter ist stark mit Fettkörnern imprägnirt. Das weit excentrisch gelegene Keimbläschen enthält gleichfalls Fett. Sein Chromatinnetz besteht aus zahlreichen dicht gedrängten Chromatinkörnern.
- Fig. 13. Segment eines Durchschnitts durch einen oberflächlich gelegenen reifen chromatolytisch und fettig degenerirten Follikel des Ratten-Eierstockes. Z. apochr. Imm. 2,0 Comp. Oc. 4. Tubusl. wie oben. O. = Oberfläche des Eierstockes, Th. c. = Theca, an dieser Stelle nur durch ein Capillargefäß repräsentirt. Ep. = Epithel, Liq. = Liquor. Die bläschenförmig aufgeblähten Zellen enthalten theils nur Fettkörnchen (der Kern ist schon zu Grunde gegangen), theils enthalten sie ausserdem unveränderte oder chromatolytisch entartete Kerne oder endlich Chromatinbrocken (einmal in Form eines Ringes). Dass in einigen Zellen der Figur scheinbar mehrere Kerne resp. auch deren Ueberreste liegen, erklärt sich durch verschiedene Einstellung.
- Fig. 14. Schnitt durch einen unreifen atretischen Follikel des Meerschwein-Eierstockes. Z. DD. Oc. Tubusl. wie oben. Beschreibung s. Text S. 222 f. (Atrophie des Epithels?).
- Fig. 15. Durchschnitt durch einen unreifen atretischen Follikel des Meerschwein-Eierstockes. — Halbschematisch. Z. A. Oc. Tubusl. wie oben. Th. int. = Theca interna, a = der in Fig. 15a vergrößert wiedergegebene Theil derselben. Ep. Epithel, b = der in Fig. 15b vergrößert wiedergegebene Theil desselben. Bindegewebseinwucherung in das Gebiet der Epithelien.
- Fig. 15a. Z. apochr. Imm. 2,0. Oc. Tubusl. wie oben. Die mit grossen Kernen versehenen Bindegewebszellen der Theca int., welche zwischen sich Capillaren (c.) erkennen lassen, dringen zwischen die Epithelien ein.
- Fig. 15b. Vergr. wie oben. Beschreibung s. Text S. 228.
- Fig. 16. Durchschnitt durch einen reifen oder jedenfalls nahezu reifen atretischen Follikel des Meerschwein-Eierstockes. Z. DD. Comp. Oc. 2. Tubusl. wie oben. Bindegewebseinwucherung in die Follikelhöhle. Die Follikelhöhle, deren Inhalt im Uebrigen aus unveränderten, chromatolytisch zerfallenen Epithelien resp. deren Ueberresten und Fett- und Chromatinerfülltem Liquor

besteht, ist durch einen brückenartigen, von der Theca ausgehenden, deutlich fibrillären Bindegewebsstrang in zwei ungleiche Abschnitte getheilt. Der Strang ist mit Chromatinbrocken und Fett durchsetzt. An der Stelle seiner Einsenkung in die Follikelhöhle ist das Epithel und die Membrana propria geschwunden. In dem oberen Abschnitt befindet sich anscheinend ein fettig degenerirter Eirest.

- Fig. 17. Theil eines Schnittes durch einen halbreifen atretischen Follikel des Ratten-Eierstockes. Z. apochr. Imm. 2,0. Comp. Oc. 4. Tubusl. wie oben. Bindegewebs- und Gefässeinwucherung in die Follikelhöhle. Die Theca int. (Th.), welche reichlich Capillaren (c) enthält, beginnt sammt letzteren in die Follikelhöhle einzudringen. Die Grenze gegen das Epithel, welches sich im Zustande chromatolytischer Entartung befindet, ist geschwunden.
- Fig. 18. 19. Theil eines Schnittes durch einen unreifen atretischen Follikel des Ratten-Eierstockes. Vergr. wie oben. Gefässeinwucherung zwischen die im Beginn der Atrophie (?) befindlichen Epithelien.
- Fig. 18. Th. = Theca interna und Ep. = Epithel gehen ohne scharfe Grenze in einander über. Das chrom. Gerüst der nicht verkleinerten Epithelkerne abgeblasst. Zwischen ihnen wie zwischen den Bindegewebszellen stark gefärbte Capillarsegmente. Blutkörperchen hier nicht sichtbar.
- Fig. 19. Zwischen den Epithelkernen (Ep.), für die das in Fig. 18 Gesagte gilt, die gleichen Capillarsegmente wie oben. Hier stellenweise Blutkörperchen sichtbar.
- Fig. 20. Durchschnitt durch einen unreifen oberflächlich gelegenen Follikel des Ratten-Eierstockes. Z. DD. Comp. Oc. 2. Tubusl. wie oben. Centrale Gefässeinwucherung. Beschreibung siehe Text S. 227.
- Fig. 21. Schnitt durch ein Follikelderivat aus dem Eierstock des Meerschweinchens. Z. DD. Comp. Oc. 4. Tubusl. wie oben. Peripherisch dasselbe im Ovarialstroma gelegene zellenreiche, spärliche Gefässe enthaltende Gewebe wie in den Figg. 7 u. 9. Central eine ovale stark fibrilläre Bindegewebschicht, welche an Stelle der ursprünglichen Eihöhle und ihrer Umgebung getreten ist.

Weitere Beobachtungen an *Gordius tolosanus* und *Mermis*.

Von

Dr. v. Linstow in Göttingen.

Hierzu Tafel XII.

Gordius tolosanus Duj.

Fig. 1—9.

Im Frühling und Sommer des Jahres 1890 setzte ich meine Untersuchungen an *Gordius tolosanus* fort und hatte im Auffinden dieses Helminthen Glück, denn ich fand in der nächsten Nähe Göttingens nicht weniger als 105 Exemplare. Zunächst versuchte ich wieder Larven in aus dem Wasser gefischten Käfern zu erhalten, und gelang es mir, in 17 Käfern 8 *Gordius*-Larven zu finden; im Monat April schwammen wieder die schwarzen Laufkäfer an der Oberfläche der Wiesengräben, theils lebend, theils sterbend, theils todt, wie ich es im Frühling 1889 in ähnlicher Weise beobachtete und in diesem Archiv¹⁾ geschildert habe; man wird also diese Art und Weise der *Gordius*-Larven in das Wasser zu gelangen als die regelmässige ansehen können. *Pterostichus niger* war auch dieses mal der Wirth der Larve. Die Fundzeit erstreckte sich vom 9. bis 19. April, doch hatten meine Excursionen wohl etwas zu spät begonnen, denn am erstgenannten Tage fand ich bereits 3 *Gordien* frei in einem Graben. Nie fand sich mehr als eine Larve in einem Käfer, welche dessen Hinterleib bewohnte; neben derselben fand man nur noch den Darm; der Fettkörper, von dem der *Gordius* offenbar lebt, war gänzlich geschwunden, ebenso die Geschlechtsorgane (Fig. 5).

Die Käfer schwammen alle auf der Wasseroberfläche, nur einmal fand ich einen *Pterostichus*, der zu Boden gesunken war und bei der Untersuchung einen *Gordius* ergab. Als ich eines

1) Bd. XXXIV, pag. 249.

Abends eine Anzahl dieser Käfer aus dem Wasser gefischt und mit nach Hause genommen hatte, ohne dass ich sie gleich untersuchen konnte, zeigte sich am andern Morgen ein freier Gordius neben ihnen im Glase, der sich während der Nacht selbstständig aus einem der Käfer herausgebohrt hatte.

Nur in einem Falle traf ich noch im Sommer eine Larve in einem Käfer; am Rande eines kleinen Tümpels im Felde lief am 22. Juni ein *Pseudophonus pubescens*, der eine Gordius-Larve enthielt.

Was die Fundstätten der freilebenden Exemplare betrifft, so waren es ausnahmslos kleine, seichte, stagnirende Gewässer oder solche mit kaum merklichem Strom. Im Frühling ist das Auffinden leicht, wenn der Grund der Gräben und Tümpel noch ohne Vegetation ist und die sich unaufhörlich bewegenden Thiere leicht in die Augen fallen; später wird das Entdecken bei dem Ueberhandnehmen des Pflanzenwuchses bald unmöglich. Uebrigens müssen die Gordien massenhaft durch Austrocknen der Gewässer sterben; die Gräben und Tümpel, welche mir in diesem Jahre die Gordien lieferten, waren am Ende des Sommers fast alle ausgetrocknet; diese Gewässer können also nur durch Käfer im kommenden Frühling von neuem mit Gordien bevölkert werden. Im Folgenden gebe ich eine Uebersicht der in diesem Jahre gefundenen Gordien mit Angabe der Tage.

Datum	Käfer	Larven in Käfern		Frei im Wasser	
		♂	♀	♂	♀
9. April	12	1	2	1	2
10. "	—	—	—	2	—
14. "	1	1	—	3	1
15. "	2	1	1	—	—
19. "	1	—	1	—	—
13. Mai	—	—	—	1	—
6. Juni	—	—	—	3	2
7. "	—	—	—	—	1
8. "	—	—	—	14	8
9. "	—	—	—	2	3
10. "	—	—	—	5	—
15. "	—	—	—	1	1
22. "	1	—	1	5	2
26. "	—	—	—	10	1
28. "	—	—	—	2	1
29. "	—	—	—	1	—
30. "	—	—	—	2	1
21. Juli	—	—	—	9	—
28. "	—	—	—	—	1
30. "	—	—	—	10	2

Am 19. April fand ich in einem *Pterostichus* eine noch ganz schneeweisse Larve, welche am Kopfende noch den embryonalen Bohrstachel zeigte. Sie war 65 mm lang und 0,62 mm breit und ungemein zart und zerreisslich; sie wurde 5 Minuten in eine concentrirte Sublimatlösung gelegt, dann ausgewässert und nun in 70-, 80-, 90- und 99 $\frac{1}{2}$ -procentigem Alkohol vorsichtig gehärtet, um dann in der gewöhnlichen Weise gefärbt und eingebettet zu werden.

Weisse *Gordius*-Larven mit embryonalem Bohrstachel hat Villot bereits in seiner Monographie des *Dragonneaux* erwähnt. Diese weissen Larven müssen in den Käfern aufgewachsen sein, denn sie vertragen kein Wasser; in den Käfern machen sie eine Häutung durch.

Unter dem Mikroskop gewähren diese weissen Larven einen sehr merkwürdigen Anblick; die ganze Körperoberfläche erscheint zellig (Fig. 1); überall sieht man rundliche, gekernete Zellen, welche der Hypodermis angehören, die durch das noch kaum entwickelte Derma durchscheinen; auf Durchschnitten erkennt man letzteres (Fig. 4, d) als sehr dünne, hyaline Membran, darunter die aus grossen, schönen, gekerneten Zellen bestehende Hypodermis (Fig. 4, h), unter ihr die Muskellage und darunter eine Schicht, welche aus gewellten Fibrillen besteht (Fig. 4, f); in ihr liegt in der Bauchlinie dicht unter dem Darm ein Strang, welcher aus 3 parallelen Zellsträngen besteht (Fig. 4, n), die Anlage des Bauchnervenstranges. Die Hypodermis ist also die Matrix der Hautschicht, was Villot¹⁾ in Abrede stellt.

Mächtig ist der Darm entwickelt, der aus granulirten Zellen mit Kern und Kernkörperchen besteht und von einer *Membrana propria* eingehüllt wird; er ist viel stärker als in den älteren, braunen Larven, in denen er $\frac{1}{8}$ des Körperdurchmessers gross ist, in den weissen, jüngeren Larven aber $\frac{1}{4}$; in geschlechtsreifen Larven misst er oft nur $\frac{1}{14}$ des Körperdurchmessers; umgeben wird er hier von einer gekerneten Bindegewebshülle. Der Zellkörper besteht aus Zellen mit verhältnissmässig sehr grossen Kernen. Der embryonale Bohrstachel findet sich in zurückgezogenem Zustande; er ist 0,034 mm lang und 0,011 mm breit, während der Körper vorn eine Breite von 0,28 mm hat (Fig. 3).

1) Sur l'anatomie des *Gordiens*. Ann. des sc. natur. 7. sér. Nr. 3—4, Paris 1887, pag. 193.

Die Hypodermis-Zellen erscheinen von der Körperoberfläche gesehen kreisförmig, die Kerne sind 0,021 mm gross (Fig. 2); das Derma ist unfärbbar und hat eine Dicke von 0,0012 mm. Der Darm ist 0,12 mm breit und 0,075 mm hoch; seine Wandung misst 0,021 mm; die Kerne sind 0,011 mm gross. Die Anlage des Bauchnervenstranges ist 0,094 mm breit und 0,021 mm hoch.

Nach diesen Beobachtungen halte ich das Ertrinken der Käfer in den Frühlingsmonaten für ein regelmässiges Vorkommniss im Gegensatz zu Villot¹⁾, welcher das Vorkommen der Gordiuslarven in Käfern und deren ins Wasser fallen „un cas“ nennt, „qui a un caractère trop exceptionnel pour servir de base à une explication rationnelle du phénomène“.

In einfachster Weise wird so auch das Vorkommen grosser Gordien in Fischen erklärt; man hat sie gefunden in *Thymallus vulgaris*, *Salmo spec. (?)*, *Trutta fario*, *Coregonus Wartmanni*, *Aspius rapax* und *Abramis brama*²⁾, was wohl nicht wunderbar ist, da alle diese Fische gelegentlich Käfer und andere Insekten fressen, also nur zu leicht einen Käfer, welcher eine Gordiuslarve enthält, verschlingen können. In Holstein habe ich *Aspius rapax* mit grossem Erfolg durch Maikäfer gefangen, welche auf einen Angelhaken gespiesst waren.

Da die Bäche und Tümpel, in welchen die Gordien leben, im Sommer häufig austrocknen, wird durch die Käfer ihr Aussterben verhindert, welche zugleich für eine Weiterverbreitung sorgen.

Das Geschlecht der erwachsenen, im Wasser lebenden Thiere kann man an der Farbe erkennen, denn die Männchen sind schwärzlichbraun, die Weibchen hell lehmbräun; durchschnittlich sind erstere 120 mm lang und 0,55 mm breit, letztere aber 170 mm lang und 1,04 mm breit; häufig findet man unter ihnen Zwergexemplare; die männlichen erreichen nur eine Länge von 39 mm und eine Breite von 0,32 mm, während diese Weibchen 51 und 0,35 mm messen; ob diese Zwerge zu mehreren in einem *Pterostichus* oder ob sie in einem kleineren Käfer, etwa einer *Amara* gelebt haben, vermag ich nicht zu sagen.

1) Nouv. rech. sur le développ. des Gordiens. Ann. des sc. natur. zoolog. f. XI, Paris 1881, pag. 17.

2) E. Dallmer, Fische und Fischerei im süsßen Wasser. Schleswig 1877, pag. 59.

Die Männchen sind erheblich häufiger als die Weibchen, und ihre Menge verhält sich zu der der letzteren etwa wie 7 : 3.

Beim Studium des Baues der geschlechtsreifen Thiere habe ich dieses Mal nur auf einen in meiner vorigen Arbeit zweifelhaft gebliebenen Punkt geachtet, auf die Verbindung des Rückenkanals beim Weibchen mit den Geschlechtsorganen und hat sich meine dort¹⁾ ausgesprochene Vermuthung, derselbe möchte ein gegen Ende des Geschlechtslebens funktionirender Verbindungsgang sein zwischen Ovarien und Eiersäcken, wenn die directen Communicationen zwischen beiden sich wieder geschlossen haben, bestätigt.

0,9 mm vom Kopfe entfernt findet man die Verbindung zwischen dem Rückenkanal und den Eiersäcken (Fig. 7, r); derselbe endet hier und läuft nach der Bauchseite hin in 2 Aeste aus, von denen jeder in einen der Eiersäcke tritt; das hintere Ende aber verbreitert sich 0,66 mm vom Schwanzende entfernt plötzlich sehr (Fig. 8, r), um links und rechts in die Ovarien einzumünden. So werden also, wenn die Eiablage fast vollendet ist und die Verbindungen zwischen Ovarien und Eiersäcken nicht mehr bestehen, die letzten Eier in der Weise entleert, dass sie im Ovarium von vorn nach hinten geleitet, hier in den Rückenkanal gelangen, in diesem bis zum Kopfe geführt werden und von da in die Eiersäcke gelangen, in denen sie von vorn nach hinten in den Uterus kommen.

Mit Rücksicht auf diese Veränderungen im Körper kann man mit Sicherheit annehmen, dass das Leben der Thiere nur ein jähriges ist; der fast ausgeleerte Körper des Weibchens wird sich nicht wieder füllen können, da im Wasser keine Nahrung aufgenommen wird.

Die Copula, welche bereits im April vollzogen werden kann, ist schon von Meissner²⁾ beobachtet und abgebildet; nach derselben bemerkt man am Schwanzende beider Geschlechter weisse, flockige Massen, die sich als Samen erweisen.

Bald darauf umschlingen die befruchteten Weibchen dünne Pflanzenstengel im Wasser, um an dieselben die anfangs schnee-

1) l. c. pag. 266.

2) Zeitschr. für wissensch. Zoolog. VIII, Leipzig 1855, Tab. VI, Fig. 27.

weissen Eierschnüre zu kleben (Fig. 6), während die Männchen sich lebhaft im Wasser bewegen; die erste Eiablage bemerkte ich am 14. April, die letzte am 2. August und scheint dieselbe für jedes Weibchen 4 Wochen zu dauern. Die schneeweissen Eimassen werden nach 24 Stunden bräunlich; die Eier sind kugelförmig und 0,039 mm gross. Bald tritt der granulierte Dotter weit von der hyalinen Hülle zurück, es werden zwei Richtungskörperchen ausgeschieden, und die Embryonalentwicklung ist in etwa vier Wochen vollendet.

Am Embryo, den schon Meissner¹⁾ beobachtet und abgebildet hat, unterscheidet man einen 0,031 mm langen und 0,018 mm breiten Vordertheil mit Querriegeln (Fig. 9) und einen 0,034 mm langen und 0,016 mm breiten Hintertheil mit zwei Spitzen am Ende; der ein- und ausstülpbare Rüssel ist 0,017 mm lang und besteht aus drei Chitinstäben; an der Basis stehen zwei Kränze von je sechs mit einer Spitze versehenen Wülsten; die der beiden Kränze stehen alternirend. Der ganze Apparat wird in zurückgezogenem Zustande gebildet und kann erst nach der Vollendung vorgedrängt werden.

Das Eindringen dieser Embryonen in Ephemera-Larven wurde von Meissner beobachtet, der auch in der Göttinger Gegend, vermuthlich an denselben Orten, an welchen ich die zweite Larvenform in Käfern fand, seine Funde machte; vermuthlich werden die Gordiuslarven mit den entwickelten Ephemeren aus dem Wasser gebracht und so am Lande von den Laufkäfern gefressen.

Mermis crassa.

Fig. 10.

In dem Graben, in welchem ich die in diesem Archiv²⁾ beschriebene *Mermis crassa* fand, suchte ich in diesem Sommer nach den Larven derselben und war so glücklich, sie in den Wasserlarven von *Chironomus plumosus* zu finden. Am 14. Juli und am 15. August untersuchte ich eine grössere Menge derselben und fand am ersteren Tage vier, am letzteren ein Exemplar, das die Larven *Mermis crassa* enthielt, die zu 1 bis 6 Exem-

1) a. a. O. pag. 126—129, Tab. VI, Fig. 28—29, Tab. VII, Fig. 30—38.

2) Bd. XXXIV, 1889. pag. 392—396, Tab. XXII, Fig. 2—8.

plaren in diesen Dipteren-Larven leben. Die Helminthen sind ungemein zart und verletzbar, sie sind ganz unbeweglich und liegen frei in der Leibeshöhle neben dem Darm ihres Wirthes. Der Körper ist durchscheinend, die Cuticula ist sehr dünn und zart, sie zeigt schwer erkennbare, 0,005 mm entfernte Querringel; dazwischen stehen undeutlichere, unmessbar nahe Längsstreifen der Muskulatur. Ein scharf contourirtes, an der Bauchseite verlaufendes Chitinrohr des Oesophagus lässt sich weit nach hinten verfolgen, das Ende ist nicht genau zu bestimmen. Der Darm endet blind 0,3 mm vom Schwanzende entfernt; ein Anus fehlt. Die Grösse beträgt 5,53 bis 9,5 mm, die Breite 0,15 bis 0,25 mm. Die Breite verhält sich zur Länge wie 1 : 37—38. Vermuthlich verlässt die *Mermis*-Larve diejenige von *Chironomus plumosus* vor deren Verwandlung im Wasser; im andern Falle würde das vollkommene Insekt zur Verbreitung des Helminthen beitragen und den Parasiten vielleicht nach der Eiablage in's Wasser frei geben, da diese Dipteren nach Vollendung derselben oft erschöpft ins Wasser fallen und sterben, worauf die *Mermis*-Larven frei würden. Diese letzteren sind so fein und zart, dass Durchschnitte nicht zu erlangen sind.

Grosse *Mermis*-Larven sind früher schon zweimal in *Chironomus plumosus*, nicht in der Wasserlarve desselben gefunden, zuerst von v. Siebold¹⁾ der einen Fadenwurm ohne Schwanzhorn, vielleicht zu *Mermis albicans* gehörig, erwähnt, und Kraemer²⁾, der einen 31 mm langen und 0,5 mm dicken, *Merinthoidum mucronatum* genannten Helminthen anführt, den v. Siebold ebenfalls für eine *Mermis* hält.

Mermis Hyalinae.

Fig. 11—14.

Herr V. v. Koch in Braunschweig hatte die Güte, mir eine von ihm in *Hyalina cellaria* Müller in einem Buchenwalde auf Plänerkalk im Braunschweigischen gefundene *Mermis* zu schicken, wofür ich an dieser Stelle nochmals bestens danke. Der Fund-

1) Stettin. entomolog. Zeitung, Bd. IX, 1848, pag. 299.

2) Münchener illustr. medic. Zeitung, Bd. III, 1855, Heft 6, pag. 291, Tab. XI, Fig. 9—10.

ort liegt am Nordabhange der Höhenzüge von Weddingen bis Dören bei Liebenburg, und unter 10 Exemplaren von *Hyalina* enthielt eins die *Mermis*.

Das Exemplar ist 96 mm lang und 0,36 mm breit. Das Schwanzende ist abgerundet, ohne griffelförmigen Fortsatz, wie man ihm bei anderen *Mermis*-Larven, so bei der von *M. albicans* und *M. crassa* findet; die Cuticula ist glatt, die Cutis ist in der Gegend der Dorsolateral- und der Ventrolateral-Wülste verdickt nach der Innenseite zu; der Oesophagus hat ein starkwandiges, enges Chitinrohr, das im Scheitelpunkt des Kopfes seinen Anfang nimmt und dann von der Mittel- zur Bauchlinie hinabsteigt; am Kopfende (Fig. 12) stehen 6 Papillen in der Dorsal-, Ventral-, in den Dorsolateral- und den Ventrolateral-Linien; dicht hinter der an der Bauchseite gelegenen mündet das Excretionsgefäß (Fig. 12 c); 1,76 mm vom Kopfende entfernt bemerkt man in der Bauchseite zwei länglich-runde, dunkle Organe, welche die Anlage der Geschlechtsorgane zu sein scheinen (Fig. 11 g). Eine Subcuticularschicht sendet an den sechs genannten Linien Wülste nach innen, von denen die vier lateralen sehr mächtig sind und in Längsreihen geordnete, granulirte Kerne zeigen (Fig. 14); zwischen ihnen stehen sechs Muskelfelder (Fig. 14 m), und der übrige Raum wird grösstentheils vom Zellkörper ausgefüllt, dessen grosse, meistens 0,11 mm breite Zellen man durch die sehr derbe Cutis hindurch schimmern sieht, welche die bei *Mermis* gewöhnlichen zwei sich unter bestimmtem Winkel kreuzenden Liniensysteme zeigt.

Mermis-Larven scheinen in Mollusken nur höchst selten vorzukommen; soweit mir bekannt ist, wird ausser dem hier mitgetheilten Fall nur über zwei andere berichtet.

v. Siebold erwähnt im Jahre 1837¹⁾ das Vorkommen eines Rundwurms in *Succinea putris* Lin. (= *S. amphibia*); er spricht von einem dünnen Fadenwurm von $4\frac{1}{2}$ Zoll = etwa 122 mm Länge, der eher einem *Gordius* als einer *Filaria* glich und mehrere Wochen im Brunnenwasser lebte. Im Jahre 1855²⁾

1) Archiv für Naturgeschichte III. Jahrg., Berlin 1837, Bd. II, pag. 255.

2) Zeitschrift für wissenschaftliche Zoolog. Bd. VII, Leipzig 1855, pag. 144.

zog er die Form mit zu *Mermis albicans*, aber wohl mit Unrecht, denn es ist kaum anzunehmen, dass eine Art, deren Larve in Insekten, vorwiegend in Schmetterlingsraupen lebt, auch in Mollusken vorkommen sollte. Die Larve von *Mermis nigrescens* lebt nach van Beneden¹⁾ in *Melolontha vulgaris* und zwar enthielten die Weibchen beim Verlassen der Käfer bereits Eier.

Der zweite Fall wurde von W. Mitten²⁾ beobachtet, der eine *Mermis*-Larve in *Limax agrestis* Lin. fand. Das Exemplar war 3 Zoll = 81 mm lang; es war rahmfarben mit einer feinen, schwarzen Linie und zeigte sich fest und starr (firm and rigid) wie gewöhnlich. Der Artikel ist überschrieben „*Mermis nigrescens*“, da eine Beschreibung aber hier wie bei v. Siebold fehlt, ist es gestattet, die richtige Bestimmung anzuzweifeln.

Eine andere Form ist in Spinnen beobachtet, so in *Phalangium opilio*, *Micryphantes bicuspidatus*, *Lycosa scutulata* (?), *Lycosa* spec. (?), *Drassus* spec. (?), *Latrodectus* spec. (?), *Tarantula inquilina*, *Salticus formicarius*, *Tegenaria atrica*, und vielleicht gehört auch der von Rösel³⁾ beobachtete Fall aus *Epeira diademata* hierher. Die Beobachtungen der *Mermis*-Larven in *Tarantula*, *Salticus* und *Tegenaria* stammen von Bertkau⁴⁾. Die geschlechtsreife Form dieser aus Spinnen und der aus Mollusken kommenden Larven kennen wir nicht, und so lange sie unbekannt ist, halte ich es der gänzlich verschiedenen Larvenwirthe wegen für nicht thunlich, sie mit *Mermis albicans* und *nigrescens* zu vereinigen. Unsere Kenntniß der geschlechtsreifen *Mermis*-Formen ist ja noch eine sehr lückenhafte, was wohl seinen Grund in ihrem Aufenthaltsorte hat; leben sie doch entweder in der Erde, aus der sie nur bei seltenen Gelegenheiten, im Sommer nach heftigen Regengüssen, an die Oberfläche kommen, oder am Boden schlammiger Gewässer.

1) Mémoire sur les vers intestinaux. Paris 1861, pag. 277—278, tab. XXIV, Fig. 10—23.

2) Annals and magaz. of nat. hist. 3. ser., vol. XX, London 1867, pag. 445—446.

3) Insektenbelustigung Bd. IV, Nürnberg 1761, pag. 264, Tab. XXXIV, Fig. 5.

4) Verhandl. d. naturhist. Vereins d. preussischen Rheinlande etc. Bd. 45, Bonn 1888, pag. 91—92.

Was den anatomischen Bau des Genus *Mermis* betrifft, so ist allen Arten gemeinsam eine dünne, anscheinend strukturlose Cuticula, eine sehr derbe Cutis, welche von zwei sich in einem bestimmten Winkel kreuzenden Systemen von Parallellinien bedeckt ist, eine Hypodermis, die an sechs Linien nach innen zu Längswülsten vorgebuchtet ist, sechs zwischen ihnen liegende Muskelbänder und sechs am Kopfende stehenden Papillen. Der Oesophagus ist lang und zeigt im Innern ein dickwandiges Chitinrohr. Als Darm scheint der Zellkörper zu funktionieren; ein Anus fehlt. Der Hauptnervenstrang verläuft wie bei *Gordius* in der Bauchlinie. Später schwindet der Oesophagus bis auf das Chitinrohr. Die sechs Längswülste liegen in der Dorsal-, der Ventral-, den Dorsolateral- und den Ventrolateral-Linien. Meissner¹⁾ findet bei *Mermis albicans* zwei Zellschläuche in den Seiten- und eine in der Bauchlinie; drei andere Längsstränge, welche in der Rücken- und in der Mitte zwischen Bauch- und Seitenlinie liegen, hält er für Nervenstränge. Aehnlich schildert Schneider²⁾ diese Verhältnisse bei *Mermis nigrescens*. Hier werden eine Bauch-, eine Rückenlinie, zwei sekundäre Bauchlinien und zwei Seitenfelder unterschieden. Ich kann aber auf Grund eigener Untersuchungen versichern, dass auch hier sechs Längswülste der Hypodermis an den mehrfach bezeichneten Orten vorkommen.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XII.

Fig. 1—9. *Gordius tolosanus*.

1. Kopfende einer weissen Larve aus *Pterostichus niger* mit embryonalem Bohrstachel und durchscheinenden Zellen der Hypodermis.
2. Diese Zellen sehr stark vergrössert.
3. Der Bohrstachel, ebenso.
4. Theil eines Querschnitts einer weissen Larve; Bauchgegend. d Derma, h Hypodermis, m Muskulatur, n Zellen, aus denen der Bauchnervenstrang entsteht, z Zellkörper, i Darm, f Fibrillenschicht.

1) Zeitschr. f. wiss. Zoolog. Bd. V, Leipzig 1856, Tab. XI, Fig. 1.

2) Monographie der Nematoden, Berlin 1866, Tab. XVI, Fig. 12.

5. Hinterleib von *Pterostichus niger*, von dem die Rückenwand entfernt ist, um die in ihm liegende *Gordius*-Larve zu zeigen.
6. Wasserpflanze, die von einem weiblichen, eierlegenden *Gordius* umschlungen wird, am Schwanzende Eiermassen, e weisse Eischnüre.
- 7 u. 8. Querschnitte geschlechtsreifer, weiblicher Gordien, 7 vom Kopf-, 8 vom Schwanzende, e Epidermis, d Derma, h Hypodermis, m Muskulatur, z Zellkörper, n Bauchnervenstrang, i Darm, s Samenblase, o Ovarium, ei Eiersack, r Rückenkanal.
9. Embryo im Ei; b Bohrstachel, II u. III die Kränze von je 6 Spitzen.

Fig. 10. Kopfende der Larve von *Mermis crassa* aus der Larve von *Chironomus plumosus*.

Fig. 11—14. *Mermis Hyalinae*.

11. Vorderende, z Zellkörper, g Geschlechtsanlage.
12. Kopfende, p Papille, e Excretionsgefäßöffnung.
13. Querschnitt durch die Gegend der Papillen; o Oesophaguslumen.
14. Querschnitt durch die Mitte; e Epidermis, d Derma, h Hypodermis, d Dorsal-, v Ventral-, dl Dorsolateral-, vl Ventrolateralwulst, z Zellkörper, m Muskulatur, o Oesophaguslumen.

Ueber Theilung und Kernformen bei Leukocyten, und über deren Attractionssphären.

Von

W. Flemming in Kiel.

Hierzu Tafel XIII und XIV.

I. Mitotische Theilung bei Leukocyten.

Es besteht bis jetzt noch Meinungsverschiedenheit über die Frage, ob Zellen, wie Leukocyten des Blutes, der Lymphe und ähnlich beschaffene Wanderzellen in Geweben, sich ausser auf amitotischem Wege auch auf dem der Mitose theilen können. Die Frage hat nicht nur Bedeutung vom cellular-physiologischen

Standpunkt, sondern gewiss auch einiges praktisches Interesse für die pathologische Gewebelchre; denn der Forscher in dieser hat ja vielfach damit zu rechnen, ob eine Zelle, die er irgendwo in Mitose findet, eine wirkliche freie Wanderzelle sein kann oder nicht.

Die ersten Angaben über mitotische Theilung von Wanderzellen und farblosen Blutzellen hat Peremeschko nach Beobachtungen bei der Tritonlarve gemacht¹⁾. Sie gaben zwar keine bestimmte Gewähr dafür, dass jene Zellen in der That freie Wanderzellen, und dass die in Gefässen gesehenen nicht vielleicht junge rothe Blutzellen waren; doch habe ich mich der Deutung Peremeschko's angeschlossen²⁾, nachdem ich bei eigenen Arbeiten an der Salamanderlarve, an verschiedenen Stellen des Bindegewebes, Zellen gefunden hatte, bald verstreut, bald in Häufchen angeordnet, die sich durch Form und Färbungseigenschaften sicher als freie Elemente kundgaben und von denen einzelne in Mitose waren. Eine solche Zellengruppe ist a. a. O., S. 296, Fig. R, gezeichnet. Bereits früher³⁾ hatte ich Mitosen aus dem leukämischen menschlichen Blut beschrieben, aber daraus allein noch keinen sicheren Schluss dahin wagen können, „dass farblose Blutzellen sich mit Mitose vermehren“, da sich nicht feststellen liess, ob die betreffenden Zellen nicht etwa aus dem Knochenmark oder der Milz stammten; ich schloss jenes erst nach den vorher erwähnten Beobachtungen.

Etwa gleichzeitig⁴⁾, und weiter 1884⁵⁾, theilte Arnold den Befund von Kernfiguren vom Typus der indirekten Kerntheilung in erkrankten (chronisch- und acut-hyperplastischen) Lymphdrüsen mit und beschrieb⁶⁾ das häufige Vorkommen von Mitosen

1) Kurze erste Notiz im Centralblatt f. d. med. Wiss. 1878, 7. Juli, S. 547, und Arch. f. mikr. Anat. 1880, S. 170.

2) Zellsubstanz, Kern und Zelltheilung, 1882, S. 256.

3) Beiträge zur Kenntniss der Zelle etc. 1881, S. 57—58.

4) Arnold, Beiträge zur Anat. des miliaren Tuberkels. Ueber Tuberkulose der Lymphdrüsen und Milch, Virch. Arch. 1882, S. 132.

5) Ueber Kern- und Zelltheilung bei acuter Hyperplasie der Lymphdrüsen und Milz, daselbst 1884, S. 46.

6) Beobachtungen über Kerne und Kerntheilungen in den Zellen des Knochenmarks. Daselbst 1883, S. 23 ff. Sep.-Abdr. — Eine frühere Angabe von Mayzel s. bei Arnold S. 3 a. a. O.

in Zellen des Knochenmarks; letztere Angabe ist für unseren Gegenstand dadurch bemerkenswerth, dass Arnold hierbei nach seiner ganzen Beschreibung (S. 21 ff.) offenbar farblose Knochenmarkzellen im Auge hatte, nicht Hämatoblasten, bei welchen letzteren die Mitose ja damals schon bekant war.

Nach den eben erwähnten Angaben Arnold's über die hyperplastisch erkrankten Lymphdrüsen trat in diesen die mitotische Zelltheilung gegenüber den anderen von ihm beschriebenen Kerntheilungsvorgängen — Fragmentirung, directe Segmentirung — so sehr in den Hintergrund, dass man sich fragen musste, ob sie in diesen Organen ein physiologischer Vermehrungsmodus und nicht vielleicht bloss Folge des vorliegenden pathologischen Zustandes sei, ob also nicht die Amitose für die wesentliche Erneuerungsform der Leukocyten zu gelten habe. Bei Untersuchung der normalen Lymphdrüsen mit geeignetem Verfahren fand ich¹⁾ jedoch alsbald in denselben fast nichts von amitotischen Theilungen, dagegen so massenhafte Mitosen, dass ich den Schluss ziehen konnte: die normale Neulieferung von Lymphzellen in diesen Organen beruht auf mitotischer Theilung, die amitotische — an deren wirklichem Vorkommen ja schon damals kein Zweifel sein konnte — kann in den Lymphdrüsen und -Knötchen selbst dabei wohl keine wesentliche Rolle spielen. Und mit Hinblick auf meinen vorher citirten Befund — Mitosen in augenscheinlichen Wanderzellen bei den Larven —, sowie nach den Verhältnissen in den Lymphdrüsen selbst²⁾ konnte ich zugleich schliessen, dass es wesentlich freie Zellen sind, die sich hier mitotisch theilen, wenn ich auch das einzelne Vorkommen dieses Vorgangs in fixen Zellen des Reticulums selbst beobachtete und notirte³⁾. Es lag somit für mich in diesem Ergebniss ein neuer Beleg dafür, dass Leukocyten sich auch mit Mitose theilen können.

Diese Verhältnisse in den Lymphdrüsen sind allgemein bestätigt, und von Vielen ist die Deutung, die ich ihnen gab, angenommen worden; es sind aber auch zwei andere, von ihr wie unter sich abweichende, aufgetreten.

1) Die Zellvermehrung in den Lymphdrüsen und verwandten Organen und ihr Einfluss auf deren Bau. Dieses Archiv 1884, Bd. 24, und Studien über Regeneration der Gewebe, 1885.

2) Daselbst S. 64—65 (Sep.-Abdr. S. 15—16).

3) Ebenda.

Löwit¹⁾ betrachtete wie ich die Mitosen in den lymphatischen Organen als solche von freien Zellen, nahm aber an, dass diese hier nicht Leukocyten, sondern künftige rothe Blutzellen zu produciren hätten. Denn, wie bekannt, besagt seine Ansicht über die Blutzellenbildung, dass nur die Vorstufen der letzteren (Erythroblasten) zur Mitose befähigt und dabei anfangs farblos sind, während die eigentlichen Leukocyten (Leukoblasten) sich mit einer besonderen Art vereinfachter Kerntheilung ohne Mitose (nach Löwit: *divisio per granula*) vervielfältigen sollen.

Baumgarten²⁾ und Ribbert³⁾ andererseits fassten gleich mir die Zellen, die sich in den Lymphdrüsen theilen, als Mütter von Leukocyten auf; aber sie hielten diese Mütter nicht für freie Zellen, sondern für fixe, zum reticulären Bindegewebe der Drüsen gehörige — nach Baumgarten Reticulumzellen, nach Ribbert Endothelzellen, die noch ausser jenen vorhanden sind⁴⁾.

Arnold hat vor zwei Jahren in seiner bekannten Arbeit „Ueber Theilungsvorgänge an den Wanderzellen“⁵⁾ unter den freien Zellen, die er in seinen Hollundermarkplättchen aus der Lymphe und vom Mesenterium des Frosches auffing, solche gefunden, die in Mitose standen (S. 263). Für ihre Deutung verhehlt er sich aber nicht das Bedenken (S. 266), „dass dieselben vielleicht verschleppte, in Theilung befindliche rothe Blutkörper, oder Endothelien oder fixe Bindegewebszellen, welche mobil geworden sind“, sein könnten. Arnold kam danach zu dem Schluss: „Dass die Wanderzellen nach dem Typus der Mitose sich theilen können, ist zwar sehr wahrscheinlich, aber nicht sicher erwiesen.“

1) Ueber Bildung rother und weisser Blutkörperchen, Wiener Sitzungsber. Bd. 88, Abth. III, 1883. Ueber Neubildung und Zerfall weisser Blutkörperchen, ebenda Bd. 92, Abth. III, 1885, und: Die Umwandlung der Erythroblasten in rothe Blutkörperchen, ebenda Bd. 95, Abth. III, 1887.

2) Ueber Tuberkel und Tuberkulose, Berlin 1885. Besonders S. 60 ff.

3) Ueber Regeneration und Entzündung der Lymphdrüsen. Ziegler's Beiträge zur pathol. Anat. und allg. Pathol., Bd. VI, 1889.

4) Ribbert spricht sich auch für die Möglichkeit aus (S. 223), dass „die einkernigen Wanderzellen in den späteren Stadien der Entzündung zum grossen Theil aus den fixen Zellen an Ort und Stelle entstanden sind“.

5) Dieses Archiv 1888, S. 270.

Löwit, wie man aus einer Aeusserung in seiner letzt erschienenen Arbeit schliessen kann¹⁾, scheint gegen diese Möglichkeit sehr starke Zweifel zu hegen.

Um in dieser Frage der Sicherheit weiter zu kommen, schien es mir zweckmässig, weitere Arbeit an meinen eigenen vorher citirten Befund anzuknüpfen. Denn es handelt sich dort, bei Amphibienlarven, um Fundorte, wo man den natürlichen Situs der Gewebstheile, physiologische Verhältnisse, ein lebhaftes Wachstum, und vor allem grosse und grosskernige Zellen vor sich hat. Es schien mir aber zunächst auch weiteres Suchen nöthig, denn es hatte sich bei jenen Befunden nur um wenige (5) Präparate gehandelt, und diese besass ich nicht mehr, um sie von Löwit's Gesichtspunkt aus auf's neue prüfen zu können; auch hatte ich keinen bestimmten Beweis geben können, dass die betreffenden Zellen nicht etwas anderes seien als Leukocyten, und hatte deshalb dieser Bezeichnung a. a. O. selbst noch ein Fragezeichen angehängt.

Ich habe also seitdem weiteres Material gesammelt, zunächst ebenfalls bei mittelgrossen und älteren Salamanderlarven, wegen der Grösse ihrer Zellen. Es ist das keine ganz leichte Arbeit, und sie hat darum etwas lange gedauert. An dünnen Schnitten und Serien kommt man damit nicht gut vorwärts, weil es darauf ankommt, grössere solcher Zellengruppen in situ, mit den vorhandenen Bindegewebszellen und Blutgefässen daneben, übersichtlich vor Augen zu haben; dafür hat man sich an Membranen oder dünne Bindegewebsfetzen zu halten, die man in toto als Präparate benutzen kann. Um diese ablösen zu können, ist ein gewisser Macerationsgrad zu treffen, und das Suchen wird ferner dadurch langwierig, dass Vorkommen und Reichlichkeit der Wanderzellen sehr wechselnd ist. Ich habe besonders das parie-

1) M. Löwit, Ueber Amitose. Centralbl. f. allg. Pathol. und pathol. Anatomie 1890, S. 282: „Hier möchte ich die Resultate andeuten, welche ich bei der Verfolgung der Frage erhielt, warum sich die Leukocyten nicht durch Mitose, sondern durch Amitose vermehren, wobei ich den nach der Anschauung zahlreicher Autoren noch strittigen Punkt, ob eine Neubildung der weissen Blutkörperchen nicht auch durch Mitose erfolgt, hier nicht weiter er-

tales Bauchfell¹⁾, Bindegewebsblättchen aus dem Kopf (besonders aus der Gegend der ersten Kiemenbögen), die Lunge der Larve und das Lungenmesenterium benutzt. In der Bindegewebsplatte, welche unter dem Zungenwulst dem Mylohyoideus angrenzt und das schöne grosszellige Epithel trägt, das ich in meinen früheren Arbeiten kurz als „Mundbodenepithel“ bezeichnete, finden sich die betreffenden freien Zellen oft recht häufig, bald einzeln, bald gruppiert²⁾. Um sie hier recht deutlich zu studieren, wird am besten das Epithel abgeschabt.

Als Verfahren, um die Wanderzellen an allen diesen Orten recht scharf hervorzuhoben, habe ich theils das gleiche Verfahren wie früher³⁾ benutzt, wobei ich eine vorherige lange Aufbewahrung am Licht (über 2 Monate) in starker Chromosmiumessigsäure oder Hermann'scher Lösung⁴⁾ zweckmässig fand, um die Leukocytenleiber bei nachfolgender Hämatoxylinfärbung recht dunkel gegenüber den fixen Zellen hervorzuhoben. Noch besser gelingt dies bei gleicher Vorbehandlung durch Safranin-Gentianafärbung mit Gram'schem Verfahren⁵⁾ und dann noch folgender Hämatoxylintinction. Ferner habe ich sehr guten Erfolg mit dem am Schluss dieser Arbeit angegebenen Verfahren gehabt, bei dem die Leukocytenkörper etwas weniger dunkel als mit Hämatoxylin, blassgrau bis braungrau, aber immer recht deutlich abgrenzbar hervortreten⁶⁾.

örtern will.“ Wenn ich auf die interessanten Fragen, die Löwit in diesem Aufsatz weiter anregt, hier nicht eingehe, so geschieht dies nur, weil ich glaube, dafür seine bevorstehende ausführliche Mittheilung abwarten zu sollen.

1) Präparation: siehe dieses Archiv Bd. 35, S. 276.

2) Dass es sich hier und anderswo bei diesen Zellen nicht um irgendwelche lymphatische oder anderweitige Organanlagen handeln kann, wird eben dadurch gezeigt, dass diese Zellen bei gleich grossen Larven am selben Orte bald fehlen, bald einzeln verstreut sind, bald endlich in verschiedenen grossen Häufchen auftreten, und öfter bei jüngeren Larven dort vorkommen, wo sie bei älteren fehlen.

3) Zellsubstanz etc. S. 256.

4) F. Hermann, Beiträge zur Histol. des Hodens, dieses Archiv Bd. 34, S. 59.

5) Dieses benutzten wir hier schon seit seiner Einführung meistens bei der Safranin- und Gentianafärbung.

6) Arnold spricht in seiner oben citirten Arbeit (S. 214) aus, dass unter anderen Mitteln mein Chromosmium-Gemisch, besonders das starke „den Nachtheil habe, bei Leukocyten (ich weiss nicht,

Von den mehr als 40 Fällen, in denen ich an solchen Präparaten die fraglichen Zellengruppen fand¹⁾ und die sich ohne ob auch andere Zellenarten gemeint sind) den Leib der Zelle mangelhaft zu conserviren; die peripheren Protoplasmasschichten würden dadurch in Form einer Membran abgehoben, in fadenförmige Ausläufer ausgezogen oder aber sie zerfielen, so dass der Contour der Zellen wie angenagt aussähe⁴. Ich gestehe, dass mir diese Erfahrungen Arnold's unerklärlich sind; ich bekomme mit meinem starken Gemisch, wie auch mit der Hermann'schen Mischung, Formerhaltungen der Leukocytenleiber, welche, wie der Vergleich mit lebenden kriechenden Zellen zeigt, ganz naturgetreu sind, und so ist es auch bei anderen Zellenarten. Die Gemische müssen allerdings für diesen Zweck nicht zu lange gestanden haben, so dass sie noch reichlich Osmiumsäure enthalten; wenn die Essigsäurewirkung zu sehr überwiegt, bekommt man wohl auch die bekannten Abhebungen künstlicher Membranen vom Zellumfang. So starke Verstümmelungen aber, wie sie Arnold beschreibt, sind mir auch dabei nicht begegnet. — Ich will übrigens gern zugeben, dass, wie Arnold hervorhebt, Sublimat und Alkohol für die Erhaltung feinsten Ausläufer kriechender Wanderzellen noch besser wirken mag als die Osmiumgemische, durch deren Action solche Fortsätze (wie z. B. die an den meisten Figuren von Arnold's Taf. 14) meist ganz zur Einziehung gebracht werden und mehr lappige Ausläuferformen herauskommen, wie z. B. in meiner Figur 7, 8 u. a. ähnlichen. Auf Erhaltung dieser Fortsätze kam es mir für diese Arbeiten nicht an. — Auch darin kann ich Arnold nicht beistimmen, dass, wie er sagt (a. a. O.), „das starke Chromessig-Osmiumgemisch, so gute Dienste es bei der Auffindung der Mitosen leistete, in allen Fällen zu vermeiden sei, in denen es auf den Nachweis der Structur der Kerne, sei es in ruhendem Zustand, sei es in dem der mitotischen oder amitotischen Theilung ankomme⁴. Da Arnold die Nachteile, die das Reagens für diesen Zweck haben soll, nicht namhaft macht, so weiss ich auch nicht, wogegen ich es in diesem Fall zu vertheidigen habe; ich kann also nur anführen, dass ich die Mitose und den Bau der ruhenden Kerne, unter Vergleich der lebenden Objecte, mit diesem Reagens wie mit den meisten übrigen sehr lange untersucht habe und dass ich dabei in den Fällen, wo man Natur und Fixirungsproduct recht sicher vergleichen kann (z. B. Mitose), kein Mittel kennen gelernt habe, welches den Osmiumgemischen (auch den starken) in der Bewahrung der Naturtreue gleichkäme. Im Uebrigen möchte ich auf das verweisen, was bei der Mittheilung des Verfahrens (Zeitschr. für wiss. Mikroskopie Bd. I, S. 353), sowie hier am Schluss bei „Methode“ gesagt ist. — Mit Arnold bin ich aber ganz einig in der Meinung, dass man in manchen Fällen einen zu einseitigen Gebrauch von dem Osmiumgemisch gemacht und ihm mehr Vorzüge zugetraut hat, als ich ihm je habe anrechnen wollen.

1) Es sind hierbei nur die Fälle gerechnet, wo grössere Mengen

Zweifel durch weiteres Suchen beliebig vermehren lassen würden, sind hier zur Uebersicht in Fig. 1—3 einige in toto abgebildet; aus denselben Objecten sind viele der einzelnen, in Fig. 7 u. folg. gezeichneten Zellen. In 8 von diesen Fällen waren darunter Zellen mit Mitosen, bald viele, bald wenige.

Nach meinem Urtheil, das sich aus dem Folgenden motiviren wird, sind diese Zellen Leukoeyten, oder um ganz objectiv zu reden: farblose, freie, amöboide Zellen, die aus Gefässen ausgewandert und in den Geweblücken weitergedrungen theils noch gruppirt liegen, theils sich lockerer verstreut haben; zum Theil durch Theilung vermehrt worden sind. Dass sie aus Gefässen gewandert sind, ist deshalb anzunehmen, weil in zahlreichen der Fälle die Zellenhäufchen dicht um Blutgefässe her lagern (wie in Fig. 1, 3), während die benachbarte gefässlose Umgebung von ihnen frei ist; es sind das ganz dieselben Bilder, wie man sie bei geringeren Graden von Auswanderung am lebenden Object beobachten kann, und wie ich sie mir bei früheren Arbeiten²⁾ durch künstliche Reizung der Harnblasenwand sehr vielfach fixirt verschafft habe.

Ausserdem sprechen schon an sich die Eigenschaften der betreffenden Zellen für die obige Ansicht, nichts aber dafür, dass diese Zellen irgendwie localisirte Gewebszellen der betreffenden Orte sein könnten. Von den grossen, zarten, platten oder verästelten Bindegewebszellen, zwischen denen sie verstreut sind, stechen sie scharf ab durch die erwähnten Färbungen und auch — bei dieser Fixirung — schon durch das stärkere Lichtbrechungsvermögen ihrer Leiber. Ihre Kerne haben, wie die Abbildungen zeigen, sehr vielfach polymorphe Formen³⁾, Ab-

Wanderzellen an einer Oertlichkeit vorkamen. Einzeln, oder in mehreren, wie etwa in Fig. 3, Taf. XIII, findet man sie fast überall in der Bindesubstanz der Amphibienlarven, wie auch bei erwachsenen Thieren.

1) Letzteres ist an anderen der Präparate der Fall, die hier, wegen der Grösse des dazu nöthigen Flächenraumes, nicht gezeichnet sind.

2) Dieses Archiv 1878, S. 361—62.

3) Unter polymorphen Kernen verstehe ich, wie es jetzt wohl meistens Gebrauch ist, nicht bloss stark mehrlappige Kerne, sondern alle, die von der regelmässigen runden oder ellipsoiden Form stärker abweichen, also sowohl Formen wie Fig. 7, 14, 20, als die von Fig. 6b oder 17.

schnürungsformen (wie Fig. 7, 14 u. a.), nicht so oft regelmässiger runde Gestalt. Ein Theil der Zellen enthält Körnerbildungen von wechselnder Grösse und Menge (Fig. 2 links oben). Die Gestalt der Zellenleiber wechselt zwischen rundlichen¹⁾ und allen möglichen Kriechformen, wie die Abbildungen zeigen, und wie sie von Wanderzellen bekannt sind. Mit einem Wort, diese Zellen verhalten sich völlig so, wie Blutleukocyten von Salamandra oder Rana sich verhalten, wenn man ihnen in einem frisch-eingedeckten Blutpräparat Zeit gegeben hat, theilweise in amöboide Bewegung überzugehen; oder wie wandernde Zellen, die man in der Flosse oder in Kiemenblättchen der Larve lebendig controliren, und unter dem Deckglas in ihren verschiedenen Formen fixiren kann.

Dieselbe Aehnlichkeit besteht in Bezug auf die innere Beschaffenheit der Kerne dieser Zellen; ich kann darüber im Wesentlichen auf das verweisen, was ich früher über die Kernstructuren von Leukocyten bei Urodelen und ihren Larven gesagt habe²⁾ und auf die ausführliche Beschreibung, die H. F. Müller³⁾ im vorigen Jahre davon gegeben hat. Die Kerne sind hier, wie auch bei den Blutleukocyten, relativ zu ihrer Grösse recht chromatinreich, die Anordnung ihrer Innenstructur ist wechselnd. Es kommen reichlich Formen vor, wie sie bei Leukocyten so häufig sind (Fig. 6, b—h), bei denen das Chromatin in einzelnen grösseren Massen, innen oder zugleich an der Kernwand, vertheilt ist und diese Massen durch dünne, chromatinlose oder -arme Stränge verbunden sind, Kerne also von grob-scheckigem Aussehen, die Löwit's Leukoblastenkernen ähneln. Solches Aussehen ist bei den polymorphen Kernen stark kriechender Zellen, welche durch Ausbreitung des Zelleibes stark in die Fläche gedehnt sind, besonders auffallend (Fig. 7, 8, 9, 16, 19). Es kommen aber auch Kerne vor (besonders bei Zellen die keine stärker amöboiden Formen zeigen, doch auch bei letzteren), in denen die Innenstructur mehr gleichmässig durch den ganzen Kern vertheilt, die Knoten darin kleiner und die Bälkchen dicker sind

1) Rein kugelrund oder regelmässig ellipsoid finde ich sie nur, wo sie in Mitose und zwar in Metaphasen sind (Fig. 2a, Fig. 3).

2) Dieses Archiv Bd. 16, S. 312.

3) Wiener Sitzungsberichte 1889, Abth. III, Juni 1889.

(wie z. B. Fig. 6a, 10, 15); und zwischen diesen und jenen Formen findet man reichliche Zwischenglieder¹⁾.

Nach Allem, was ich über Kerne von Blut-, Lymph- und Wanderzellen bis jetzt gesehen habe, kann ich mich von der specifischen Verschiedenheit zweier Typen darunter, wie die Leukoblasten- und Erythroblastenkerne Löwit's, ebensowenig wie Andere (Müller, Neumann) überzeugen; ich gebe völlig zu, dass Löwit die extremen Formen durchaus richtig geschildert hat, finde sie aber durch sehr viel Mittelformen verbunden. Ich habe den Eindruck, dass die Kernstruktur der Leukocyten je nach dem Lebens- und Bewegungszustand dieser Zellen die verschiedenen Formen annehmen kann, die wir finden.

Von denen dieser freien Zellen, die in Mitose stehen, sind die in Prophase befindlichen rundlich, wenigstens habe ich noch keine stärker amöboide Form darunter gefunden, als z. B. Fig. 5; die Metaphasen sind regelmässig rund oder ellipsoid (Fig. 2a, 3). In den Anaphasen zeigt sich dagegen eine Eigenthümlichkeit gegenüber anderen Zellenarten: die Abschnürung und Trennung des Zellkörpers tritt etwas verfrüht; bereits in dem Ende der Dyasterphase ein, statt wie sonst im Dispirem. Ob dies durchgehend ist, kann ich freilich nicht sagen, denn ich habe bis jetzt erst vier dieser Phasen zu sehen bekommen (drei davon gez. in Fig. 2bc und Fig. 4); in diesen allen ist es, wie eben gesagt. Ferner ist es bemerkenswerth, dass die Tochterzellen nach der Abschnürung alsbald in amöboide Formen zu verfallen scheinen, wie es die Figuren, besonders Fig. 4, zeigen. Spronek (s. unten, a. a. O. p. 573) hat vor 2 Jahren an Mitosen farbloser Zellen im freien Blutstrom das gleiche Verhalten gefunden; er sah „sehr deutlich kleine Ausläufer an den Zellen im Dyasterstadium, wenn die Körper der beiden Tochterzellen nur noch eben durch einen kleinen Protoplasma-Strang verbunden waren.“ Da eine solche letzte dünne Abschnürungsbrücke bei anderen Zellenarten nicht im Dyaster, sondern erst im Dispirem vorliegt,

1) Kerne zum Beispiel, wie die der Fig. 6a, 10 und 22, haben Structuren ähnlich den Erythroblastenkernen Löwit's, sind aber vielfach polymorph (vgl. Fig. 22) und gehören offenbar amöboiden Zellen an, und es finden sich in Bildern wie Fig. 6b, 9, 20, 12, 21 Uebergangsformen genug zwischen ihnen und den leukoblastenartigen Kernformen.

so kann ich schliessen, dass die von Spronck beobachteten Zellen sich in Bezug auf die verfrühte Abschnürung ganz so verhielten wie die meinigen. Diese Uebereinstimmung kann als weiterer Beleg dafür dienen, dass es sich in meinen Präparaten um Zellen vom Charakter farbloser Blutzellen handelt.

Mehrfach habe ich Prophasen in Knäelform getroffen, wie Fig. 5. Nach der Totalform ist es ein polymorpher, strangförmiger, zum Ringe gebogener¹⁾ Leukocytenkern; mit einer engen Blendung würde man nicht denken, dass er eine Mitose vorstellt, im Farbenbild aber zeigt er das schönste gleichmässige Spirem. Wiederum ein Hinweis darauf, dass es sich hier um amöboide Zellen handelt, und dass solche im Stande sind, ihre Kerne geradezu noch aus dem polymorphen Zustand heraus in Mitose treten zu lassen, ohne Dazwischenkunft einer ausgerundeten Form der Kernruhe. Dies ist der einzige so stark polymorphe Knäuel, den ich bis jetzt sah; halbeingeschnürte, wie einer in Fig. R, a. a. O. meines Buches gezeichnet ist, kommen öfter, und auch bei verschiedenen Gewebszellen vor.

Im Uebrigen finde ich an den Mitosen der freien Zellen keine Abweichung vom gewöhnlichen Typus. Polkörperchen und Spindelenden sind recht gut sichtbar, die übrige achromatische Figur wegen der starken Lichtbrechung des Zellkörpers nicht gut erkennbar.

Ausser den Mitosen finden sich Fragmentirungen der Kerne bei diesen Wanderzellen häufig, stellenweise viel reichlicher als jene und auch, wo Mitosen fehlen; ich verweise dafür auf den zweiten Abschnitt.

Nach alledem liegen hier also Zellen vor, die zunächst auf den Namen „Wanderzellen“ vollstes Anrecht haben. Es kann für das Folgende nur noch die Frage in Betracht kommen: sind sie deshalb auch gleichwerthig mit den Leukocyten, die im Blute strömen? Können diese freien Zellen nicht vielleicht in loco im Gewebe entstanden sein, entweder so, dass fixe Gewebszellen ohne Weiteres „frei wurden“, wie man zu sagen pflegt; oder so, dass sie in Theilung traten, eine der Tochterzellen oder auch beide

1) Die Enden sind jedoch hier nicht verbunden, sondern decken einander nur, wie die Einstellung zeigt.

sich ausrundeten und lösterten, und dann als freie Zellen weitere Vermehrung eingingen?

Ich habe bis jetzt vergeblich gesucht etwas zu sehen, das sich als Stütze für diese Annahme brauchen liesse. Die fixen Bindegewebszellen sind im Bauchfell und in der Lunge äusserst platt, dünn und zart, gar nicht oder nur undeutlich abgrenzbar und haben grosse, platte, chromatinarme Kerne (Fig. 1, 2, 3); im Kopfbindegewebe sind sie und ihre Kerne kleiner und sie besitzen besser sichtbare Ausläufer, die Form und Verzweigung der letzteren ist aber stets ganz anders, wie die Körperform kriechender Wanderzellen. Ich habe noch keine Form gefunden, die als Uebergangsform — als eine fixe Zelle, die im Begriff wäre frei zu werden — brauchbar genannt werden könnte. — Was ferner die Mitosen fixer Bindegewebszellen angeht, so sind sie an all diesen Orten reichlich zu finden¹⁾, ebenso bei den Endothelzellen des Bauchfells, und sowohl in Objecten, welche zugleich jene Haufen freier Zellen enthalten, als in solchen wo diese fehlen. Ich habe grade hier die Mitosen für andere Zwecke eben näher studirt und werde in einem folgenden Aufsatz auf sie zurückkommen. Ich kann ihnen aber nichts anmerken, was zu der Annahme berechtigte, dass die Tochterzellen, welche eine solche Mitose liefern, plötzlich frei werden sollten²⁾. Die Bindegewebszellen behalten, wie schon lange bekannt³⁾, während der Mitose ihre Ausläufer; in den Metaphasen und im Anfang der Anaphase tritt an ihrem Zellkörper, wie ganz allgemein bei der Mitose, die bekannte Dunklung⁴⁾ des Zellkörpers ein, durch

1) Das heisst, natürlich nicht an jedem Präparat; es ist hier wie überhaupt im wachsenden Gewebe, die Zelltheilungen treten schubweise auf und sind also individuell und local bald reichlich, bald fehlend.

2) Für die serösen Häute weisen die neuen Arbeiten Dekhuyzen's (Nederl. Tijdschrift voor Geneeskunde 1890, S. 341, und: Berliner int. med. Congress) darauf hin, dass fixe Bindegewebszellen protoplasmareich werden, und an die Stelle von absterbenden Endothelzellen sich einschieben können. Dies ist aber natürlich etwas anderes, als eine dauernde Production freier Wanderzellen von jenen aus.

3) Dieses Archiv Bd. 16, Taf. 18, Fig. 10; Bd. 35, S. 279.

4) Zuerst gesehen von van Beneden an Kaninchen-Keimscheiben (La maturation de l'oeuf etc., 1875), näher beschrieben von mir in: Zellsubstanz etc., S. 206 ff.; z. B. Fig. 23, Taf. II b daselbst, von Epithelzellen.

welche sie in diesem Zustand den dunklen dichten Körpern der Wanderzellen etwas ähnlich werden, und die ein Neuling in diesen Dingen also vielleicht als eine Erscheinung des Ueberganges „zum Freiwerden“ ansehen könnte; aber wie ja ebenso bekannt ist, geht diese Dunkelung in der späteren Anaphase wieder zurück und die Tochterzellenpaare sehen dann wieder ebenso blass aus, wie die ausser Theilung stehenden fixen Zellen. Ebenso bei den Bauchfellendothelien.

Bei der Häufigkeit, in der die freien Zellen grade an Blutgefässen¹⁾ zu finden sind, und zwar hier in so wechselnder Menge, wird es jedenfalls viel mehr Wahrscheinlichkeit haben sie auf eine locale Auswanderung, als auf eine Entstehung an Ort und Stelle zu beziehen.

Ausgeschlossen ist letztere hiermit natürlich nicht; die eben erwähnten Befunde sind negativ, es könnte jederzeit ein positiver gemacht werden. Ueberhaupt bin ich weit entfernt, die Möglichkeit einer Bildung von Wanderzellen aus fixen Gewebszellen, auch während des physiologischen Wachstums, anzuzweifeln; ich verweise dafür auch auf den Schluss dieses Aufsatzes. Aber gesetzt, sie käme vor, so lohnt es wohl hier einmal die Frage zu stellen, was die Consequenzen davon wären.

Würden wir damit einen plausiblen Grund haben, streng zu unterscheiden zwischen Leukocyten, die im Blut treiben, und zwischen Wanderzellen, die aus fixen Gewebszellen entstanden sind? Wenn solche Wanderzellen eben so aussehen, sich

1) Es könnte etwa noch die Hypothese gemacht werden: „die freien Zellen hier seien zwar nicht Abkömmlinge von fixen Bindestanzellen, oder von Flächenendothel, sie seien aber entstanden durch Theilung von Blutgefässendothelien, indem bei diesen die eine Tochterzelle nach aussen sich von der Wand ablöse. So seien die Zellenhaufen an Gefässen aufzufassen, wie in meiner Fig. 1 und 3^a. — Diese Hypothese würde meines Erachtens nach jetziger Kenntniss noch weniger Halt haben, als die, dass die freien Zellen hier freigewordene Bindegewebszellen sein sollten. Denn ein solcher externer Absprossungsprocess von Capillargefässen müsste bei längerem Suchen ziemlich leicht zu sehen sein; ich habe bis jetzt nichts davon gefunden, obwohl ich (dieses Archiv Bd. 35, S. 283) viel an den wachsenden Capillaren herumgesehen habe. Wo ich an ihnen Anaphasen fand, lagen die Tochterzellen immer flach in der Wand.

ebenso bewegen, ebenso wechselnde und polymorphe Kernformen und wechselnden Körnerinhalt zeigen, wie ausgewanderte Blutleukoeyten oder Lymphzellen thun' — und das ist ja mit meinen freien Zellen hier der Fall — wie will man dann beide noch irgendwo auseinanderhalten? Diese Wanderzellen, die ja in Gewebsspalten liegen, werden natürlich bald hier bald dort durch die Lymphwege ihren Weg ins Blut finden können. Dann strömen sie also in diesem; und da wir ihnen ja keine reelle Verschiedenheit gegenüber den sonstigen Leukoeyten des Bluts anmerken können, kämen wir — wenn wir sie mit diesen nicht gleichwerthig setzen wollten — zu dem eigenthümlichen Schluss, dass im Blut nebeneinander insgeheim zwei Arten von farblosen Zellen circuliren: die einen wirkliche, d. h. schon vom frühen Embryoleben her durch Theilung im freien Zustand fortgepflanzte; die anderen extraordinäre, d. h. mobil gewordene und in das Blut verschleppte Producte fixer Gewebszellen — aber beide von einander nicht zu unterscheiden. Sonach würde man niemals beurtheilen können, ob eine in der Lymph, im Blut oder im ausgewanderten Zustand befindliche farblose Zelle zur einen oder zur anderen Kategorie gehört.

Dann bleibt uns aber auch nichts übrig, als von einer theoretischen und hypothetischen Eintheilung der farblosen Zellen abzusehen, die sich auf ihre fragliche Herkunft bezieht, und diese Zellen einfach nach den Eigenschaften zu beurtheilen, die sie uns zeigen. Und in diesem Sinne kann ich wohl sagen, dass man die hier beschriebenen amöboiden Wanderzellen im Bindegewebe mit amöboiden Leukoeyten des Blutes gleichwerthig setzen darf, wie sie nun auch entstanden sein mögen; denn sie zeigen alle Charaktere der letzteren; sie können ohne Zweifel auf dem Wege der Lymphbahnen in das Blut gelangen; und wenn wir sie uns dann aus diesem wieder ausgewandert und in derselben Gestalt, wie hier in den Präparaten, im Gewebe verweilend denken, so würde uns eben jeder Anhalt dafür fehlen zu entscheiden, wo sie entstanden sind. —

Löwit hat meinen früheren Befund dieser Art nicht übersehen und wohl erkannt, dass seiner Erythroblastentheorie Schwierigkeiten daraus erwachsen; nach dieser würden ja Leukoblasten nicht zur Mitose im Stande sein. Löwit stellte deshalb die Ver-

muthung auf¹⁾, die bezüglichlichen freien Zellen mit Mitosen könnten Erythroblasten sein. Für ihr gemischtes Vorkommen mit Zellen von offenbaren Leukoblasteneigenschaften an diesen Orten stellte er zwei Erklärungen als möglich hin: entweder, beide zugleich könnten local aus Blutgefässen ausgewandert sein, oder es könnte sich hier um eine verspätete Blutbildung im Bindegewebe, ausserhalb von Gefässen, handeln. Ich habe hier noch zu sagen, weshalb mir Beides nicht durchführbar erscheint.

Dass die vorliegenden freien Zellen aus Blutgefässen ausgewandert sind, habe ich von vornherein selbst als das Wahrscheinlichste angenommen und den Grund dafür oben genannt. Wenn nun aber, unter dieser Voraussetzung, die einen dieser Zellen Erythroblasten, die anderen und meisten Leukoblasten sein sollten, so würde es nicht erklärlich sein, wie die ersteren dorthin gerathen sind, wo sie liegen, ganz untermischt mit den letzteren. Denn nach Löwit ist der Mangel amöboider Beweglichkeit ein wesentlicher Charakter der Erythroblasten²⁾. Diese könnten also nicht in der gewöhnlichen Weise, wie Leukocyten es thun, durch die Gefässwände gekommen und dann im Gewebe weiter gewandert sein; sondern sie müssten, wie es bei Stauungen mit rothen Blutzellen geschieht, durch passive Diapedese herausgepresst sein. Gesetzt, es wäre so geschehen, dann liegen sie also neben dem Gefäss; sie wären nicht im Stande mit den mobilen Leukocyten weiter zu kriechen, und doch findet man sie vielfach unter diesen verstreut, auch wo kein Gefäss in der Nähe ist. Vor Allem aber: wenn diese Zellen mit Mitosen durch passive Diapedese aus den Gefässen gekommen sind, dann muss das zu gleicher Zeit doch auch mit rothen Blutzellen geschehen sein, welche im Blut der Larve so sehr viel zahlreicher sind, als jene; wir müssten also dann erwarten, unter den in Rede stehenden Haufen freier Zellen auch reichlich rothe Blutzellen zu finden: das ist niemals der Fall³⁾.

Gegenüber dem zweiten Erklärungsversuch Löwit's: dass

1) Wiener Sitzungsberichte Bd. 88, Abth. III, 1883.

2) Was freilich seitdem (Dennis a. a. O.) in Abrede gestellt worden ist.

3) Abgesehen von einzelnen Fällen, wo bei der Präparation ein Gefäss zerbrochen und sein Inhalt herausgestreut ist; dies ist dann natürlich leicht festzustellen.

eine locale Blutzellenbildung im Gewebe vorliegen könnte, ist zunächst darauf hinzuweisen, dass die bezüglichen Zellen, wie schon beschrieben, vielmehr nach ihrer häufigen Lage an Blutgefässen (Fig. 1 u. 3) augenscheinlich aus solchen ausgewandert sind. Aber selbst wenn man dies bezweifeln und annehmen wollte, sie wären in loco ausserhalb der Gefässe entstanden, woraus könnten sie dann entstanden sein? Doch nur aus den in loco vorhandenen fixen Zellen des Bindegewebes. Denn andere Elemente sind an den Orten, wo sie sich finden, nicht vorhanden¹). Dies sind nun flache Zellen mit grossen platten Kernen (vgl. Fig. 2, Taf. XIII) und Zellkörpern von solcher Zartheit und Blässe, dass sie im ruhenden Zustand nicht einmal klar begrenzt sichtbar sind; zwischen diesen Zellen und den in Rede stehenden findet man keinerlei Uebergänge in Form, Grösse, Lichtbrechung und Färbungsvermögen. Aber wenn man dies auch annimmt, so wird damit die Hypothese nicht haltbarer gemacht, dass an den hier beschriebenen Stellen eine locale Blutbildung im Gewebe und aus fixen Gewebszellen statthaben sollte. Denn nach solcher Annahme würden sich aus diesen Gewebszellen nebeneinander und durcheinander bilden: erstens, in viel grösserer Zahl Zellen, mit polymorphen Kernen und amöboider Bewegung, also nach Löwit Leukoblasten, und zweitens Zellen, die in Mitose treten können, also Erythroblasten. Es wäre nun doch für die Annahme einer specifischen Verschiedenheit dieser beiden Zellenarten sehr bedenklich, dass sie beide aus einer und derselben Zellform, der plattverästelten Bindegewebszelle, oder der Endothelzelle sich recrutiren sollten. Und zwar müsste dies geschehen an den verschiedensten Orten des Körpers, wie die Lungenwand, das Bauchfell, das intermusculäre Bindegewebe, und es müsste geschehen zu einer Zeit des Wachsthums, wo das Blut selbst schon längst von Mitosen rother Blutzellen wimmelt, so dass sich für einen Zuschuss durch extravasculäre Blutbildung gar kein Erforderniss sehen lässt.

Die Annahme einer solchen in diesem Falle ist also mit so vielen Unwahrscheinlichkeiten verknüpft, dass sie selbst erst

1) Es handelt sich bei allen diesen Befunden um Larven von bereits 3,5—5 cm Länge, bei denen die betreffenden Stellen der Binde-substanz längst nicht mehr dichtzellig-embryonalen Charakter haben und vielfach reichliche Fibrillenmassen führen.

irgend eines Beweises bedürfte, ehe sie zur Erklärung von etwas Anderem benutzt werden soll.

Zum Schluss dieser Erörterung will ich auf den Punkt in meinen Befunden zurückverweisen, der mir für die Beurtheilung der Sache besonders wesentlich erscheint. Zellen, wie Fig. 2b, 2c und Fig. 4, Taf. XIII, sind offenbar amöboid, würden also nach Löwit's Ansicht nicht „Erythroblasten“ sein können. Dann wären sie also „Leukoblasten“. Da sie sich nun in Mitose befinden, so habe ich hinreichenden Grund, gegen Löwit an meinem früheren Ausspruch festzuhalten, dass Leukocyten sich sowohl mitotisch als amitotisch zu theilen vermögen.

Hierfür kann ich mich jetzt auch auf eine Reihe anderer Forscher beziehen: Bizzozero, Denys, H. F. Müller, Spronck und Neumann, welche bei Verfolgung des Problems der Blutbildung an anderen Objecten ebenfalls zu dem Schluss gekommen sind, dass Vermehrung von Leukocyten (Leukoblasten) durch Mitose reichlich vorkommt. Bizzozero hatte schon vor langer Zeit¹⁾ gefunden, dass im Knochenmark der Vögel die Regeneration der rothen Blutzellen durch Mitose innerhalb vasculärer (venöser) Bahnen vor sich geht, während in dem Gewebe ausserhalb dieser Bahnen keine hämoglobinhaltigen Zellen lagern, sondern farblose; dass zahlreiche der letzteren hier bei den Vögeln eigenthümliche stäbchenförmige Körper enthalten, und dass farblose Zellen mit diesen selben Stäbchen reichlich auch im Blute der Vögel vorkommen, wodurch die Leukocytennatur jener extravasculären Zellen des Knochenmarks dargethan wird.

Diese Befunde hat Denys²⁾, ohne Kenntniss der erwähnten Angaben Bizzozero's, bestätigt, und Beide haben gefunden, dass in jenen extravasculären Leukocyten häufig Mitosen vorkommen³⁾. Wenn nach meinen Beobachtungen an der Salamander-

1) Siehe Bizzozero, Neue Untersuchungen über den Bau des Knochenmarks bei den Vögeln, Arch. f. mikr. Anat. 22. Juli 1890. Die früheren Angaben des Autors sind dort citirt.

2) Denys, la structure de la moelle des os etc., in La Cellule, T. 4, 1887, pag. 3.

3) Für den Hauptgegenstand der beiden genannten Arbeiten, die Regeneration der rothen Blutzellen, der mein hiesiges Thema nicht näher berührt, darf ich auf die Originalien und besonders auf Bizzozero's Abhandlung verweisen.

larve vielleicht noch daran gedacht werden könnte, dass die Befähigung dieser Zellenart zur Mitose nur bei embryonalen und Larvengewebe vorliege, so kann das also jetzt nicht mehr in Betracht kommen. — H. F. Müller hat in einer sehr umfassenden und sorgfältigen Arbeit¹⁾ zwar — wie auch ich dies thun kann, s. oben — das Vorhandensein der beiden extremen Kernformen bestätigt, durch welche sich nach Löwit die Leukoblasten einerseits und die Erythroblasten andererseits kennzeichnen sollen; er hat aber auch farblose Zellen gefunden, welche im Kernbau und in sonstigen Eigenschaften weder mit dem einen noch mit dem andern Typus übereinstimmen, — die von ihm sogenannten theilungsreifen ruhenden Zellen — welche er von einkernigen Leukocyten ableitet, und welche nach ihm sowohl zu Erythroblasten werden, als andererseits mittelst mitotischer Theilung Leukocyten liefern können. Er lässt somit die weissen und die farbigen Blutzellen von einem gemeinsamen Ausgangspunkt aus entstehen. Es ist hier nicht die Stelle, das Für und Wider dieser Auffassung und den Gegensatz zu erörtern, in dem sie besonders zu Bizzozero's Befunden über die Blutbildung steht; ich wollte nur darauf hinweisen, dass Müller die Befähigung von Leukocyten (Leukoblasten) zur Mitose nicht nur durchaus festgehalten hat (§ 70 seiner Arbeit Satz 3, und ff.), sondern selbst eine Menge von Belegen dafür beigebracht hat.

Die Arbeit Spronck's²⁾ ist für den hier behandelten Punkt von besonderem Interesse. Er hat das strömende Blut des Säugethiers (Kaninchen und Mensch) auf das Vorkommen von Mitosen untersucht, bei zwei Kaninchen an gefärbten Durchschnitten des mit Chromosmiumessigsäure gehärteten Inhalts der Vena cava inf., beim Menschen an Blut aus der Fingerspitze, das in gleicher Weise fixirt war und in Celloidin vertheilt geschnitten wurde. Das höchst überraschende Ergebniss war, dass unter sämtlichen kernhaltigen Zellen des Blutes beinahe 2 pro Mille

1) Hermann Franz Müller, Zur Frage der Blutbildung. Wiener Sitzungsberichte 6. Juni 1889.

2) Over Regeneratie en Hyperplasia van Leukocyten in het circuleerend bloed. Nederlandsch Tijdschrift voor Geneeskunde, 29. März 1889. Ich gehe auf den Inhalt etwas näher ein, da die Arbeit noch wenig bekannt zu sein scheint; in den neuesten Publikationen über den Gegenstand ist sie nicht berücksichtigt.

in Mitose sind¹⁾; das heisst, wie Spronck berechnet, es würden sich im Blut des erwachsenen Kaninchens in jedem Augenblick ungefähr 1,000,000 Zellen in Mitose befinden, eine genügende Zahl, um in 24 Stunden ein Zwanzigstel der im Blut strömenden Gesamtzahl farbloser Zellen zu erneuern, ganz abgesehen von denen, die noch durch die Lymphe zugeführt werden.

Es könnte gesagt werden, dass diese Zählungen noch nicht ohne Weiteres allgemein maassgebend sind, weil sie — so mühsam sie schon an sich waren — erst drei individuelle Fälle umfassen, in denen zusammengenommen auf 10 000 bis 11 000 farblose Zellen erst 20 Mitosen in normalem Blut gefunden worden sind. Immerhin bleibt es gewiss höchst bemerkenswerth, dass gleich in diesen drei ersten Fällen die Verhältnisszahl so auffallend constant blieb, wie es die citirten Ziffern zeigen, und wir können den Nachweis als durch Spronck geführt ansehen, dass Mitosen im Blutstrom in einer bisher ungeahnten Menge vorkommen.

Den Gedanken, dass man es bei denselben mit Hämatoblasten aus den Knochenmarksvenen zu thun haben könnte, die noch in Mitose stehend in den Blutstrom gelangt wären, wies Spronck mit der Erwägung zurück²⁾, dass man in solchem Falle noch in viel grösserer Zahl kernhaltige rothe Blutzellen (Hämatoblasten), wie sie ja im Knochenmark vorkommen, auch im Blute finden müsste, was bekanntlich nicht der Fall ist. Spronck hält demnach seine im Blut gefundenen Mitosen für solche von Leukocyten, indem er sich dafür auch auf meine früheren und auf Denys' Angaben beruft, nach welchen ja freie Leukocyten zur Mitose befähigt sind.

Von Löwit's Standpunkt könnte nun aber gesagt werden: die Spronck'schen Mitosen im Blut sind vielmehr solche von noch farblosen Erythroblasten aus den Lymphdrüsen, die aus den letzteren, noch in Theilung stehend, in die Lymphe und

-
- | | | |
|----------------------------|---|--------------------------|
| 1) Kaninchen A (Vena cava) | unter 3053 gezählten kernhaltig. Zellen | 6 Mitosen (0,19 p. c.). |
| Kaninchen B (ebenso) | unter 6600 gezählten kernhaltig. Zellen | 12 Mitosen (0,18 p. c.). |
| Mensch, Fingerblut | unter 1091 gezählten kernhaltig. Zellen | 2 Mitosen (0,18 p. c.). |

weiter in's Blut geschwemmt worden sind, oder die vielleicht erst in der Lymphe oder im Blut mit der Mitose begonnen haben.

Hierauf lässt sich zunächst antworten, was ich meinem Freunde Löwit schon vor Jahren in einem Briefwechsel über seine erste Arbeit eingewandt hatte: wenn überhaupt Erythroblasten in noch farblosem Zustand aus den Lymphdrüsen in's Blut gelangen, und wenn — was jetzt nach Spronck hinzukäme — ein Theil dieser Zellen noch im Blut in Theilung ist, dann müssen diese noch weissen kernhaltigen Zellen, beziehungsweise ihre Töchter, ihre Metamorphose zu kernlosen rothen (beim Säugethier) im Blutstrom durchmachen, und wir müssten also in diesem recht reichlich die Uebergangsformen — kernhaltige rothe Blutzellen — vorfinden, während sie, wie bekannt, äusserst spärlich sind.

Dieser Einwand ist, wie ich nicht verkenne, nach Löwit's zweiter Hauptarbeit¹⁾ nicht mehr ausreichend. Der Verfasser beschreibt in dieser, als reichlich im Blut vorkommend, die Gebilde, die er „gekernte rothe Blutzellen“ nennt²⁾, unterscheidet sie durchaus von den aus dem Knochenmark bekannten „kernhaltigen rothen Zellen“ (Hämatoblasten), und sieht in ihnen die Formen der Umbildung seiner Erythroblasten zu kernlosen rothen Scheibchen. Er lässt diese Umbildung sehr rasch vor sich gehen: auf dem Wege von den Venen durch den kleinen Kreislauf bis zum linken Herzen soll sie schon vollendet sein, oder sollen mindestens die „gekernten“ rothen Zellen schon ihre Kerne verloren haben³⁾. Wenn es so zugehe, würde man also im Blut auch keine aus den Lymphdrüsen stammende Zellen vom Habitus der Hämatoblasten (rothe kernhaltige) erwarten können.

Dem gegenüber hat kürzlich Neumann⁴⁾ gewiss mit gutem Grund den Nachweis vermisst, dass die „gekernten rothen Blutkörper“ Löwit's auch sicher physiologisch-normale Elemente, und nicht vielleicht ebenso Reagentienprodukte seien, wie die

1) Die Umwandlung der Erythroblasten in rothe Blutkörperchen. Wiener Sitzungsberichte Bd. 92, Abth. III, 1885.

2) Für das Nähere ihrer Eigenschaften siehe a. a. O.

3) a. a. O. S. 153.

4) Ueber die Entwicklung rother Blutkörperchen in neugebildetem Knochenmark. Virchow's Archiv 1890, S. 397—98.

schon verschiedentlich beschriebenen gekernten rothen Blutzellen bei Säugethieren, und hat das Bedenken erhoben, dass nach Löwit's neuer Auffassung „die Entwicklung der Erythroblasten der Milz und Lymphdrüsen zu rothen Blutzellen in ganz anderer Weise vor sich gehen müsste, als im Knochenmark“. Ich theile dies Bedenken ganz; Löwit selbst wird dies wohl nicht thun, denn ein zweifacher Habitus der Blutzellenbildung liegt schon a priori in seiner ganzen Auffassung bedingt: im Knochenmark und beim Embryo theilen sich Vorstufen rother Blutzellen in hämoglobinhaltigem Zustand, in den Lymphdrüsen aber müssten sie es nach Löwit als farblose Zellen thun.

Ich habe aber einen weiteren Einwurf gegen Löwit's neueste Darstellung, der sich auf die Spronck'schen Mitosen im Blut stützt.

Diese können doch nur entweder Theilungen von Leukocyten (Leukoblasten) sein, was die Theorie Löwit's nicht zu geben könnte, oder Theilungen von Erythroblasten aus den lymphatischen Organen. Gesetzt, das Letztere wäre der Fall mit den Mitosen, die 2 per Mille der farblosen Zellen in der Vena cava des Kaninchens ausmachen (Spronck). Nach Löwit müssten die Töchter dieser Mitosen im Venenblut und im kleinen Kreislauf bis zum linken Herzen bereits die Umwandlung durch die Formen der „gekernten rothen Blutzellen“ zu rothen kernlosen Körpern durchmachen. Nun wissen wir zwar die Dauer einer solchen Mitose beim Säugethier noch nicht genau, es ist möglich, dass sie mit einer halben Stunde, wie Spronck sie ansetzt, viel zu hoch gegriffen ist, aber angesichts der mehrstündigen Dauer bei Amphibien, derjenigen bei Eiern, und überhaupt des ganzen complicirten Vorganges der Mitose wird wohl Niemand glauben, dass sie beim Säugethier weniger als einige Minuten beanspruchen sollte. Eine Zelle also, die sich in der Vena cava in einer Prophase oder Metaphase der Kerntheilung befindet, müsste die Theilung vollenden, ihre Tochterzellen müssten die Kerne zur Ruheform zurückkehren lassen, diese Kerne müssten sich deconstituiren und der Zelleib müsste Hämoglobin erhalten — und Alles das binnen der Zeit, welche der Blutstrom von der Vena cava bis zum linken Herzen braucht. Das ist nicht möglich; die Hälfte der Mitose allein wird länger dauern, als dieser Stromweg. Sollen diese Zellen Erythroblasten sein,

dann müssten nicht nur zahlreiche Mitosen bis über das linke Herz hinaus in's Arterienblut gelangen — wo ja Spronek auch solche gefunden hat — sondern es müssten sich die weiteren Umwandlungsformen, die „gekernten rothen Blutzellen“ ebenso gut im Arterienblut finden, wie im venösen und dem des kleinen Kreislaufs, was doch nach Löwit nicht der Fall ist. Wie mir scheint, würde man also auch vom Boden seiner neuen Ansicht zu dem Schluss zurückgelangen, dass die Spronek'schen Blutmitosen nicht Erythroblasten, sondern Leukoblasten angehören.

Doch ich will diese Betrachtungen nicht weiter fortsetzen und mich lediglich an die Thatsachen halten, die für den vorliegenden Gegenstand die wichtigsten sind. Nach meinen früheren und hier mitgetheilten Beobachtungen, sowie nach denen von Bizzozero und Denys, können freie, farblose, amöboide Zellen mit polymorphen Kernen, Zellen von der Beschaffenheit, wie Leukoeyten des Blutes, als Wanderzellen im Bindegewebe und als Inhaltzellen der Knochenmarkräume vorkommend, sich durch Mitose theilen, und es geschieht dies recht reichlich. Angesichts dieser Thatsachen hat man vollkommenen Grund, die von Spronek im Blut gefundenen Mitosen, mit diesem Autor, gleichfalls für solche von Leukoeyten zu halten, so lange nicht mit irgend einer sicheren Gewähr gezeigt werden kann, dass sie etwas anderes sind.

Im Anschluss hieran möchte ich noch meine Stellung zu der Deutung bezeichnen, welche Baumgarten und Ribbert¹⁾ den Mitosen in den Lymphdrüsen gegeben haben. Nach beiden Autoren sind es Theilungen von fixen Gewebszellen; nach Baumgarten von Zellen des Reticulärgewebes, nach Ribbert, der hier zwei Arten von fixen Zellen, Reticulumzellen und Endothelien, auseinanderhält, den letzteren angehörig. Beide Autoren haben diese Ansicht dadurch gestützt, dass sie an Schnitten von Chromsäurepräparaten, welche die Freilegung des fixen Gewebes in den Lymphdrüsen besser gestatten als Osmiumgemische, Mitosen der fixen Zellen feststellten. Gegen deren Vorkommen habe ich gewiss nichts einzuwenden, um so weniger, als ich selbst schon früher Theilungsfiguren in fixen Bälkchenzellen aus den Lymphbahnen der Drüsen erwähnt hatte²⁾; auch gebe ich

1) An den im Eingang citirten Orten.

2) Dieses Archiv 1885, S. 65.

nach Baumgarten's und Ribbert's Befunden völlig zu, dass diese Theilungen fixer Zellen auch in den Keimcentren häufiger sind, als ich es damals annahm. Dagegen kann ich keinen Beweis dafür erbracht sehen, dass nicht auch freie Zellen hier in den Keimcentren in Mitose sind. Denn ich habe, wie § 16 a. a. O. schon erwähnt ist, oft genug in den Keimcentren Zellen in solcher Theilung gefunden, die rund oder länglich-rund und ohne Ausläufer waren, und habe bei neueren Arbeiten Dr. Heilbrunn's seitdem noch manche weitere solche Bilder gesehen. Es scheint mir auch nicht, dass die beiden genannten Forscher dies in Abrede stellen wollen; Ribbert zeichnet die Mitose einer freien Zelle in seiner Fig. 4 und spricht von solchen auf Seite 192; er wie Baumgarten leugnet nur das Vorkommen von Mitosen in „typischen Lymphzellen“. Wenn hierunter das verstanden sein soll, was Baumgarten auf seiner Seite 62 definiert als „typische Lymphkörperchen, d. h. frei in den Maschen liegende kleine, dunkel tingirte, fast nackte Kerne“, dann sind wir auch über diesen Punkt einig; in einer solchen Lymphzelle kleinsten Calibers, wie sie besonders in der Peripherie der Keimcentren zusammengedrängt liegen, habe auch ich in den Lymphdrüsen noch keine Mitosen beschrieben oder gefunden, wenn ich auch nicht annehmen möchte, dass solche Zellen in ihrem weiteren Leben steril bleiben müssen. Es weist ja Vieles darauf hin, dass eine gewisse Grösse des Leibeswachsthums nöthig ist, um eine Zelle theilungsreif zu machen.

Danach dürfte hier weniger eine Differenz über die tatsächlichen Befunde, als über die Deutung bestehen, und auch in dieser bin ich nicht gemeint unbedingte Opposition zu machen; mir scheint, wir stehen hier vor einer noch unentschiedenen Frage. Nach Baumgarten's und Ribbert's Auffassung würden alle Zellen, die aus den Lymphdrüsen und sonstigen lymphatischen Organen in die Lymphe treten, in diesen Organen in letzter Instanz von fixen Zellen producirt sein. Dies ist möglich, aber wie mir scheint, nicht sicher gestellt. Es wird nicht dadurch erwiesen, dass eine ziemliche Anzahl fixer Zellen am Reticulum normaler Lymphdrüsen mit Mitosen demonstrirt ist¹⁾.

1) Wenn sich hier und speciell im Bereich der Keimcentren die fixen Zellen reichlicher theilen, als an anderen Orten, so könnte dies

Dem die freien Zellen, die hier aus den Maschen herausfallen mussten, damit jene erkennbar wurden, sind jedenfalls viel zahlreicher gewesen als die restirenden, und man weiss nicht, wie viele von ihnen im vorliegenden Falle in Theilung standen. Dass die grösseren dieser freien Zellen, in denen ja sicher auch Mitosen vorkommen, alle von den fixen Zellen abstammen, ist wiederum möglich, aber nicht bewiesen. Es wird nicht dadurch belegt, dass die Kerne der grossen freien Zellen hell und von lockerer Structur sind und dadurch Aehnlichkeit mit den Kernen der Endothelzellen (Ribbert) haben; ich wenigstens muss daran festhalten, dass Leukocytenkerne je nach dem Zustand der Zellen sehr variable Gebilde sind, und dass sie, wenn jene sich durch Wachstum vergrössern, dies ebenfalls thun und damit einen lockeren Bau erhalten können. Mir scheint also, dass die Auffassung der Vorgänge in den Lymphdrüsen, die ich in meinen früheren Arbeiten gegeben habe¹⁾, durch Baumgarten und

auch von anderem Gesichtspunkt verständlich sein: erstens, weil das Reticulärgewebe vermöge der wechselnden Anfüllung seiner Maschen eine sehr plastische Formation sein muss, dann aber und besonders mit Hinsicht darauf, dass die Zelltheilungen in den Lymphdrüsen ja augenfällig local gruppirt, nesterweise auftreten, wovon eben der Ausdruck in den Keimcentren vorliegt; es muss nothwendig eine eng-locale Disposition angenommen werden, die das bedingt, wenn ihr Wesen uns auch unbekannt ist, und diese Disposition kann ebenso wohl die am Orte befindlichen fixen Zellen, als die freien mitbetreffen. — Aehnliches findet man, wie ich früher beschrieben habe, vielfach deutlich ausgesprochen bei wachsenden Geweben: bei Amphibienlarven zeigen sich ganz auffallend locale Häufungen von Zelltheilungen, welche sowohl die in loco befindlichen Epithelien, als die Bindegewebs-Gefässzellen etc. betreffen.

1) Studien über Regeneration der Gewebe, a. a. O. Nach dieser beruht die Erneuerung der Leukocyten wesentlich oder grossentheils auf mitotischer Theilung freier Zellen und geschieht wesentlich in den Lymphdrüsen und lymphoiden Knötchen; die Zellen, welche diesen Organen durch die Lymphe zugeführt werden, stauen in den Maschen des Reticulums der Knoten und Stränge, unter ihnen bilden sich locale Wucherungsnester (Keimcentren), die hier gebildeten Tochterzellen werden nach und nach in die Lymphbahnen hinausgedrängt und aus den Drüsen geführt. — Dass ausserdem auch Mitose von frei im Blut und in der Lymphe circulirenden Leukocyten mitspielt, konnte ich damals noch nicht in Rechnung stellen; dass ferner Vermehrung von wandernden Leukocyten durch amitotische Theilung

Ribbert ebensowenig widerlegt ist, als ich die ihrige widerlegen kann, deren Möglichkeit ich vollkommen anerkenne.

Das aber lässt sich jetzt wohl behaupten, dass mitotische Theilungen freier Zellen vom Charakter der Leukocyten des Blutes und der Lymphe wirklich, reichlich und als physiologischer Process vorkommen. Baumgarten konnte in seiner erwähnten Abhandlung noch mit Grund bezweifeln¹⁾, dass dergleichen in der Blutbahn geschähe, und annehmen, dass in dieser „nur ein allmählicher Untergang der Blutkörperchen, rother wie weisser, sich vollziehe“; heute aber ist zu solchem Zweifel wohl kein Anlass mehr, angesichts der fremden und eigenen Beobachtungen, die hier besprochen sind. Wenn Wanderzellen im Bindegewebe des Salamanders und Leukocyten im Knochenmark der Vögel, die sicher gleichartig mit denen des Blutes sind²⁾, sich mitotisch theilen, so lässt sich füglich kein Grund dagegen finden, dass Zellen dieser Art das Gleiche auch im Blut und in der Lymphe thun können, und dazu stimmt es sehr gut, dass Spronck gleich bei der ersten Untersuchung des strömenden Blutes *in situ* mit geeigneter Methode darin nach seiner Berechnung etwa eine Million Mitosen gefunden hat.

Das Gesagte wird hoffentlich nicht dahin missverstanden werden, als ob ich eine Entstehung von freien wanderfähigen Zellen aus fixen Gewebszellen leugnen, oder auch nur ihre Möglichkeit anzweifeln wollte. Die pathologischen Arbeiten geben ja zahlreiche Hinweise dafür, dass aus sessilen Gewebs-elementen durch Theilung zunächst freie und bewegungsfähige Granulationszellen werden können; in der Embryologie herrscht zwar über die ersten Quellen der Blutbildung noch grosse Meinungsverschiedenheit, ich wüsste aber nicht, womit von den heutigen Kenntnissen aus die Ansicht K. E. Ziegler's³⁾ widerlegt werden könnte, nach welcher die farblosen Blutzellen aus dem mesen-

reichlich vorkommen kann, habe ich auch damals angenommen; nur in den normalen Lymphdrüsen selbst konnte ich sie nicht häufig finden und weiss auch jetzt nicht, ob man sie für die physiologische Regeneration in Anschlag bringen darf.

1) a. a. O. S. 39 und Anmerkung daselbst.

2) Bizzozero und Denys, a. a. O.

3) Die Entstehung des Blutes der Wirbelthiere. Berichte der naturf. Gesellschaft zu Freiburg i. B. Bd. 4, 1889.

chymatischen Bildungsgewebe, einem Gewebe also, das man ein fixes nennen kann, hervorgehen. Die Frage, die ich hier behandelt habe, stellt sich also nicht so: ob freie Zellen wie die Leukocyten auch immer von freien Zellen abstammen müssen; sondern so: ob farblose amöboide Zellen, die sich, auf welche Weise sie nun entstanden sein mögen, frei im Säftekreislauf oder frei in den Gewebsspalten befinden, und die dabei nicht Vorstufen rother Blutzellen sind — durch mitotische Theilung ihresgleichen produciren können. Diese Frage müssen wir jetzt, wie mir scheint, mit ja beantworten, so bedauerlich es auch gefunden werden kann, dass damit der pathologischen Gewebelehre ein früher erhofftes Unterscheidungsmerkmal zwischen fixen und wandernden Zellen entgeht.

Gesetzt also auch, es würde durch weitere Forschung der Beweis beigebracht, dass in den lymphatischen Drüsen die fixen Zellen einen ständigen Mutterboden für die Lymphzellen abgeben, indem sie durch Mitose solche erzeugen: so würde doch zuzugeben sein, dass ihre frei gewordenen Töchter auf ihrem ferneren Lebenswege die Fähigkeit zur Vermehrung auf gleiche Art behalten und ausgedehnten Gebrauch davon machen können.

II. Ueber Attractionssphären und Centrankörper in Leukocyten und ihr Verhalten bei der Kernfragmentirung.

Bei den Untersuchungen, über die im vorigen Abschnitt berichtet ist, suchte ich zugleich mich über andere, ausser der Mitose noch vorkommende Theilungsvorgänge bei Wanderzellen zu unterrichten; denn diese Zellen sind an den Präparaten, die ich verwendete, ja sicher in ganz physiologischen Verhältnissen von der Fixirung überrascht, dabei sehr gross, und bei der Behandlung klar zu studiren.

Was ich dabei sehr reichlich zu sehen bekam, sind Vorgänge der Kernfragmentirung oder -Zerschnürung, von der Art, wie sie nach Arnold als direkte Fragmentirung zu bezeichnen wäre. Denn es macht sich bei ihnen keine Zunahme, oder besondere Anordnung der chromatischen Substanz im Kern bemerklich, wie solche von Arnold als Kennzeichen seiner „in-

direkten Fragmentirung“ hingestellt worden sind¹⁾. Formen, welche bestimmt der Definition dieser letzteren, oder auch der „direkten Segmentirung“ entsprechen würden, habe ich unter diesen Wanderzellen der Salamanderlarve nicht angetroffen.

Direkte Fragmentirungen von Leukocytenkernen, wie ich sie hier in den Figuren 7—9, 14, 16, 19, 20 darstelle, sind bekanntlich schon vor längerer Zeit im lebenden Verlauf beobachtet worden, zuerst in einzelnen Fällen von Bizzozero, Stricker, Klein und Ranvier²⁾, weiter von Lavdowsky³⁾ und besonders genau neuerdings von Arnold⁴⁾ experimentell an lebenden Wanderzellen studirt worden. Ueber die Bilder, die man davon an fixirten und gefärbten Objecten erhält, hatte ich früher in meinem Buch (S. 348 ff.) Einiges mitgetheilt; Arnold hat darüber a. a. O. jetzt mit Rücksicht auf das lebende Object so ausführliche Schilderungen gegeben, dass ich eine nähere Beschreibung dieser Kernzerschnürungsformen hier füglich unterlassen kann.

1) Dabei muss ich auch die ringförmigen Kerne einbegreifen, die unten näher besprochen werden, denn auch ihnen fehlt eine Chromatinvermehrung, sowie irgendwelche besondere Aenderung des inneren Kernbaues; und da sie sich dabei doch sicher zerschnüren können, müssen sie nach Arnold's Definition doch wohl unter den Begriff der directen Fragmentirung fallen. — Ein bestimmter Unterschied zwischen directer und indirecter Fragmentirung will mir überhaupt nicht recht durchführbar erscheinen. Auch kann ich eine vorgängige Vermehrung der chromatischen Substanz nicht als ein ständiges und nothwendiges Kennzeichen irgend einer Art von Kerntheilung ansehen; bei der Mitose, bei welcher Arnold sie als ein solches ebenfalls betrachtet, kann sie nach meinen Erfahrungen oft genug auch fehlen, oder doch in keiner Art nachweisbar sein (vgl. dieses Arch. 1889, S. 449, Anm.). — Da in dem Fall von Fragmentirung im Blasenepithel (am eben citirten Ort) in der That ein Theil der Kerne, und darunter die in Abschnürung befindlichen, stärkere Färbbarkeit zeigte als die übrigen, habe ich besonders darauf geachtet, ob das Gleiche nicht auch bei den hier vorliegenden Leukocytenkernen Geltung haben könnte und habe deshalb nicht bloss Safranin- und ähnliche regressive Tinctionen benutzt — bei denen ja ungleiche Ausziehungsgrade vorkommen können — sondern auch progressive Färbung (Hämatoxylin). Aber auch bei letzteren zeigen sich die in Fragmentirung stehenden Kerne nicht chromatinreicher, als es die der Leukocyten überhaupt im Durchschnitt sind.

2) Citate dieser Angaben s. dieses Arch. Bd. 24, 1885, S. 75.

3) Virchow's Arch. 1884, Bd. 96, H. 1, S. 60.

4) Ueber Theilungsvorgänge an den Wanderzellen am oben a. O.

Nur das Eine will ich darüber anmerken, dass ich bei den Wanderzellen der Larve das Vorkommen von wirklich vollständigen Zerschnürungen der Kerne in zwei bis mehr Fragmente, und damit also das Vorkommen von wirklich mehrkernigen Leukoeyten, recht selten gefunden habe; zu meiner eigenen Verwunderung, denn bei früheren Arbeiten waren mir diese Fälle weit häufiger erschienen, ebenso reichlich, wie sie auch Andere angenommen haben. Aber es gab damals noch kein System Zeiss 2 mm 1.40, und ich hatte auch keine ganz so geeigneten Färbungen wie jetzt.

Mit diesen Hilfsmitteln sehe ich vielfach Zusammenhänge der Kernfragmente durch sehr zarte lange Brücken, wo ich solche früher nicht sah (wie in Fig. 8); und in vielen Fällen, wo die Kerne getrennt scheinen, findet man sehr feine Zipfel von einem Fragment ausgehen (Fig. 7 unten, 9), die man zwar nicht bis zu einem andern verfolgen kann, die aber in feinsten Form doch wohl noch hinanreichen könnten. Solche Zipfel sah ich in der grossen Mehrzahl der Fälle, wo die Zellen mehrkernig erschienen. — Hiermit soll nicht etwa Zweifel dagegen gerichtet sein, dass wirklich vollständige Fragmentirungen der Kerne und auch der Zellen vorkommen; denn Arnold (a. a. O.) hat nicht nur die Fragmentirung der Kerne, sondern auch die Zerschnürung der Zellenleiber selbst in manchen Fällen im Leben beobachtet, ich selbst habe ferner in einem, wohl pathologischen Falle, allerdings bei Epithelzellen, eine vollständige Kernfragmentirung als sicher und eine nachfolgende der Zelle als sehr wahrscheinlich annehmen können¹⁾, und endlich kommen doch auch die Verhältnisse in Betracht, die sich bei starker lokaler Leukoeytenanhäufung unter pathologischen Verhältnissen darbieten. Wo man in solchen Fällen — wie bei Eiterungen, Katarrhen — Massen von Wanderzellen mit polymorphen Kernen örtlich auftreten und sich excessiv vermehren sieht, bliebe zwar immer die Möglichkeit, dass diese Vermehrung ganz, oder so gut wie ganz auf Nachrücken von Zellen durch Auswanderung beruht; aber nachdem überhaupt einmal am lebenden Object der Nachweis geführt ist, dass solche Wanderzellen ihre Kerne und dann sich selbst wirklich auf amitotischem Wege theilen können, liegt es gewiss sehr nahe, solche

1) Dieses Arch. 1887, S. 437.

Theilungen auch als eine fortdauernde Vermehrungsquelle der ausgewanderten Zellen zu betrachten.

Damit sind meine eben erwähnten Befunde nicht in Widerspruch; sie zeigen uns, dass man die Reichlichkeit der amitotischen Theilung für normale Verhältnisse nicht zu sehr überschätzen darf und nicht — wie es wohl manchmal geschieht — glauben darf, dass jede Wanderzelle, die einen stark polymorphen, in mehrere Lappen zerschnürten Kern führt (wie etwa Fig. 18, 21), nun auch immer der Kernfragmentirung entgegengehen, und sich gar nachher selbst theilen würde. Dass solche Formen vielmehr wieder in einen mehr ausgerundeten Zustand des Kerns zurückfallen können, habe ich verschiedentlich an lebendigen Wanderzellen in den Kiemenblättern der Larve verfolgt.

Ausser den bisher besprochenen Kernzerschnürungen von gewöhnlicher und bekannter Art finden sich in meinen Präparaten nicht selten Zellen mit den eigenthümlichen ringförmigen Kernen, wie solche hier in Fig. 11, 13, 22 gezeichnet sind; Formen, wie sie Arnold in seinen früheren Arbeiten über das Knochenmark und die Milz, sowie in den Abhandlungen über Theilungsvorgänge an Wanderzellen und über die Milz der Maus¹⁾ vielfach beschrieben hat²⁾, und wie ich sie in dem oben citirten Falle von Fragmentirung im Epithel der Blase auch dort vorfand³⁾ und mit Bestimmtheit als Ausgangsformen amitotischer Kerntheilung erkennen konnte.

Die ringförmigen Kerne, die sich bei der Salamanderlarve finden, gehören jedenfalls zum grössesten Theil wandernden Leukocyten an. Nur in ganz vereinzelt Exemplaren habe ich sie auch in Lungenepithel- und Bauchfellendothelzellen gefunden. Sehr auffallend ist das local gehäufte Vorkommen der Leukocyten mit Ringkernen: man findet Stellen, wo unter grossen Gruppen von Wanderzellen kein einziger solcher Kern zu sehen ist, und an anderen Orten besitzt fast die Mehr-

1) a. a. O.; die früheren Arbeiten sind dort citirt.

2) Wenn auch Arnold's Auffassung dieser Kernformen darin von meinem Befund etwas abweicht, dass er nicht eigentliche Löcher in den Kernen, sondern helle Differenzirungen in ihrem Inneren anzunehmen scheint, so muss ich doch glauben, dass wir hier die gleichen Dinge vor uns gehabt haben.

3) Dieses Archiv 1889, S. 438.

zahl der vorhandenen Leukoeyten diese Kernform. Für diese locale Prädisposition zum Auftreten der Ringkerne weiss ich für jetzt keine Erklärung, nur eine Analogie: das ist die, dass auch die Mitosen local gehäuft aufzutreten pflegen, wovon im vorigen Abschnitt die Rede war. Es könnte mit diesen Fragmentirungen ähnlich sein; der Grund bleibt in beiden Fällen noch dunkel.

Die Ringkerne, welche mir in den hier besprochenen Präparaten vorliegen, besitzen ein ganz sicher durchgehendes Loch von verschiedener Grösse; die Deutung, welche Denys manchen solchen von Arnold beschriebenen Kernbildern gegeben hat: dass sie Vacuolisirungen im Kernkörperchen entsprächen, ist für diese meine Bilder durchweg ausgeschlossen. Mehrfache Durchlöcherungen der Kerne, wie sie Arnold verschiedentlich aus der Milz der Maus und an Riesenzellenkernen des Knochenmarks gefunden hat (a. a. O.), sind mir an diesen Wanderzellen vom Salamander noch nicht begegnet¹⁾. — Ihrem inneren Baue nach zeigen die Ringkerne an diesen meinen Objecten keine bemerkliche Verschiedenheit gegenüber anderen, polymorphen oder rundlichen Leukoeytenkernen, wie solche im vorigen Abschnitt beschrieben wurden; sie sind auch nicht reicher an chromatischer Substanz. Zackige Aussenformen der Ringkerne, wie sie Arnold aus der Milz der Maus gezeichnet hat, finde ich bei Salamandra in Präparaten aus Osmiumgemisch nicht vor, habe sie aber einige Male in Chromsäureobjecten gesehen, an denen auch die Bindegewebskerne geschrumpft waren, und möchte sie demnach nicht für vital halten.

Jedenfalls muss ich aber diese Ringformen, in Uebereinstimmung mit Arnold, als Anfangsformen einer Kernzerschnürung ansehen; oder doch, um ganz vorsichtig zu reden, annehmen, dass sie in eine solche Zerschnürung ausschlagen können und es oft thun. Denn es bleibt gewiss auch möglich, dass sie es nicht immer thun, sondern sich wieder zu geschlossenen Kernen zurückbilden können.

1) Dies bitte ich nicht so zu deuten, als ob damit ein Zweifel gegen das Vorkommen jener von Arnold beschriebenen Formen erhoben sein sollte. Sie mögen wohl entweder beim Säugethier reichlicher sein als bei Amphibien, oder in Geweben wie Knochenmark und Milz häufiger vorkommen, als bei wandernden Zellen im Bindegewebe. Im Blasenepithel fand ich einige Male Kerne mit Doppellöchern.

Dafür aber, dass sie in volle Fragmentirung übergehen können, habe ich nicht nur einen Beleg in meinen erwähnten Erfahrungen am Blasenepithel, auf die ich hierfür verweisen darf, sondern auch zahlreiche bei den hier besprochenen Wanderzellen. Fig. 11 (vergl. Erklärung), als Beispiel für viele andere, giebt dafür Zeugniß. Auseinanderschnürungen der Kernringe mittelst dünner Brücken sind nicht eben selten und in allen Abstufungen der Durchmesser dieser Brücken zu finden; manchmal wird man erst durch sehr genaues Nachsehen mit der starken Linse und bestes Licht gewahr, dass eine Form, die man für einen in zwei Portionen gezerzten, zwerchsackartigen Kern gehalten hat, in der That einer sehr lang ausgezogenen Ringform entspricht, bei der die eine Verbindungsbrücke äusserst dünn ist oder verdeckt liegt.

In dem eben Gesagten ist auch zugleich ein Beleg dafür enthalten, dass die Ringkerne nicht etwa durchweg ganz unnatürliche Dinge, reine Kunstprodukte der Reagentien oder der postmortalen Veränderung sein können. Mit einem solchen Verdacht muss man deshalb rechnen, weil F. Reinke kürzlich hier die merkwürdige Thatsache gefunden hat, dass ringförmige Kerne in absterbenden Geweben und bei Anwendung gewisser Reagentien — und zwar nicht bloss bei Leukocyten — massenhaft auftreten können, wo sie im intacten Gewebe nicht vorhanden waren¹⁾. Ganz gewiss können also solche Formen unter unnatürlichen Bedingungen entstehen; dies schliesst aber nicht aus, dass das Gleiche auch im physiologisch lebenden Gewebe geschehen kann, und dass solches der Fall ist, dafür geben die eben beschriebenen Dinge wohl hinreichende Gewähr. Denn Formen, welche den Ausgang einer wirklichen Zerlegung von Kernen bilden, müssen wohl vital genannt werden. Uebrigens wird der Verdacht, man könnte es mit Artefacten zu thun haben, auch schon dadurch ausgeschlossen, dass sich die Leukocyten mit Ringkernen überall in den gleichen Präparaten vorfinden, in denen daneben die Mitosen ganz vorzüglich erhalten sind, und in denen die Kerne kriechend ausgebreiteter Wanderzellen (wie z. B. Fig. 9 oder 18) den gleichen Zustand ihrer Innenstruktur fixirt darbieten, den man auch lebend erkennen kann²⁾.

1) Eine nähere Beschreibung darüber wird von Reinke an anderem Orte gegeben werden.

2) In Kernen von kriechenden Zellen wie Fig. 9, 15, 18, wenn

Besonders interessirte es mich nun, zu prüfen, ob bei diesen relativ grossen und klaren Objecten von Kernfragmentirung, sowohl an den Ringformen als an den sonstigen, etwas über das Verhalten der Attractionssphären und Centralkörper sich ausmachen liess, die ja bei der Mitose nach van Beneden's¹⁾ Entdeckung eine so wesentliche Rolle spielen.

Die Sphären und ihre Centralkörper sind bei Leukocyten, so viel ich weiss, bis jetzt noch nicht beschrieben worden. Mit der hier benutzten Methode sind sie unter einem guten starken System sehr leicht in solchen Formen von Wanderzellen zu sehen, die flachkriechend ausgebreitet liegen (wie Fig. 7 und andere auf der zweiten Tafel). Aber auch in etwas mehr gerundeten Zellenformen kann man sie meistens noch erkennen, natürlich mit Ausnahme solcher Fälle, wo sie durch den Kern, oder durch Körner im Zellenleib verdeckt liegen. Ist man einmal darauf aufmerksam, so kann man sie selbst mit weniger als 300facher Vergrösserung wahrnehmen. Gegenüber dieser Deutlichkeit der Centralkörper und Sphären in den Leukocyten ist es bemerkenswerth, dass sie in anderen flachgeformten Zellen (Epithelien, Endothelien, flache Bindegewebszellen) viel weniger leicht erkennbar sind. Die Centralkörper sind in diesen Zellenarten, ausserhalb der Mitose, sehr viel kleiner als in den Wanderzellen und ich erkenne sie dort nur bei gut gelungener scharfer Färbung nach der am Schluss besprochenen Methode, und auch dies nur an einer Minderzahl der Zellen. Die Sphäre um die Cen-

man sie in Kiemenblättern oder im Blutpräparat lebend beobachtet, lässt sich oft die Anordnung der chromatischen Structur deutlich *in vivo* sehen und in ihren langsamen Verschiebungen verfolgen, und wenn man solche Zellen dann durch Osmiumgemisch abtödtet, kann man finden, dass sich diese Anordnung ebenso fixirt, wie man sie lebendig gesehen hat. — Dies giebt wohl auch einen der besten Belege dafür ab, dass ich Recht habe, für die Fixirung von Kernstructuren, Fragmentirungen und Mitosen in dem Gebrauch der Osmiumgemische, und zwar auch der starken, fortzufahren, obwohl Arnold (s. o.) ihnen in dieser Hinsicht Vorwürfe gemacht hat. Kerne, wie z. B. der in Fig. 18, sind mit starkem Osmiumgemisch fixirt und zeigen, dass dasselbe sogar so zarte fluctuirende Formen, wie deren Innenstructur, getreu in dem Zustande abtödtet und festhält, der sich auch im Leben controliren lässt.

1) E. van Beneden und Neyt, *Nouvelles recherches s. l. fécondation de l'Asc. meg.*, 1887, *Arch. de Biologie*.

tralkörper sehe ich an den genannten fixen Zellenarten nur manchmal angedeutet als eine verwaschene, etwas dunkler tingirte und unbedeutend stärker lichtbrechende Stelle nahe dem Kernrande; diese ist besonders oft an Tochterzellen, die zur Ruhe zurückkehren und eine Polbucht haben, in letzterer zu finden, an welchem Orte schon Rabl¹⁾ bei Triton diese hervorstechende Stelle bemerkt und als Attractionssphäre gedeutet hat. Ueber die Centralkörper und Sphären bei diesen fixen Zellen theile ich an anderem Orte Näheres mit.

Jedenfalls also sind für deren Beobachtung ausserhalb der Mitose die Leukocyten weit günstigere Objecte, als die genannten fixen Zellenarten.

An Leukocyten mit ringförmigen Kernen, welche dem Auge gerade die Oeffnung des Ringes zukehren, sieht man den Centralkörper mit seiner Sphäre scheinbar — aber nicht wirklich, wie unten erläutert wird — in dem Raum des Kernringes gelegen (Fig. 13, 22). Ich habe in meiner erwähnten früheren Mittheilung²⁾ bei Lochkernen des Blasenepithels eine Differenzirung erwähnt, die in einigen Fällen anscheinend im Inneren der Löcher in Gestalt von Fäden und Körnern sich zeigte, und habe dort die Frage aufgeworfen, ob diese Dinge nicht Attractionssphären entsprechen könnten; wegen der Unzulänglichkeit des damals benutzten Mittels (Chromsäure) musste ich dies unentschieden lassen. Jetzt kann ich bei Vergleich meiner neuen Präparate nicht mehr daran zweifeln, dass dort in der That die Sphäre in verstümmeltem Zustand vorliegt.

Auch glaube ich, dass wohl der gleichen Deutung die Dinge zu unterliegen haben, die schon Arnold an den ringförmigen Kernen mehrfach besprochen und gezeichnet hat³⁾: er bemerkt (a. a. O. S. 559), dass in der Mitte der hellen Felder der Kernringe „sehr häufig ein glänzendes Korn gelegen sei und einzelne lichte Fädchen in der Substanz der vermeintlichen Vacuole eingebettet seien“. Arnold deutete dort allerdings die Entstehung

1) Ueber Zelltheilung. Anatomischer Anzeiger 1889, Nr. 1, S. 23—24.

2) Dieses Archiv Bd. 34, S. 439 und 446, Fig. 4 u. 5, Taf. 27.

3) Kern- und Zelltheilungen in der Milz a. a. O., S. 558; Theilungsvorgänge an den Wanderzellen a. a. O. in manchen Figuren, auch schon in Arnold's früheren Arbeiten in Virchow's Archiv 1883 und 1884.

dieser Dinge als eine Metamorphose im Kern selbst und betrachtete offenbar das betreffende Korn und die Fädchen als spezielle Erscheinungen der Fragmentirung und als aus dem Kern hervorgegangen. Da er aber kleinere Objecte vor sich hatte als die hier beschriebenen, lässt sich gewiss daran denken, dass es sich auch bei diesen seinen Bildern um Centrankörper und Sphären gehandelt hat.

An Ringkernformen aus der Milz der Maus hat F. Reinke hier bereits am Anfang letzten Sommers, bei Behandlung mit Methylenblau und pikrinsaurem Kali gefunden, dass eine Substanz, die in dem Kernringe zu liegen schien, sich stärker gelb färbte und stärker lichtbrechend erschien als der übrige Zellenleib, und hat schon damals in diesem Theil die Attractionssphären vermuthet. Manchmal liess sich in dieser Substanz ein undeutlich radiärer Bau erkennen; Centrankörper traten bei dieser Behandlung nicht erkennbar hervor. Reinke wird an anderem Orte über diesen und weitere Befunde berichten.

Bei der hier benutzten Methode und an den grossen Leukoeyten des Salamanders sieht man die Sphäre bald ziemlich regelmässig, bald verwaschener radiär gestreift, und den Centrankörper in ihr als ein einfaches, stark lichtbrechendes Korn, das in Safranin-Gentiana-Orange-Präparaten, bei günstigem Ausziehungsgrade, hellröthlich gefärbt ist (viele der Figg.), aber auch wo diese Farbe extrahirt wurde, durch seinen Glanz noch recht deutlich vortritt. In einzelnen Fällen erscheint der Centrankörper etwas länglich geformt; die Frage, ob dies nicht auf schräger Ansicht und Mitschen von verkürzten Sphärenstrahlen beruht, kann ich bei der Kleinheit des Dinges noch nicht entscheiden. Zweifelhait des Centrankörpers habe ich bei diesen Leukoeyten noch nicht gesehen.

Die Fragen, die mir nach Erkundung dieser Dinge vorlagen, stellten sich zunächst so: geschieht bei der Fragmentirung des Kerns in Leukoeyten eine Theilung der Sphäre und ihrer Centrankörper, so wie sie bei der Mitose erfolgt, oder bleibt sie aus? Und zweitens: lässt sich ein mechanischer Einfluss der Sphären auf die Kerntheilung erkennen, oder nicht?

Ich fand alsbald, dass die erstere Frage verneint werden muss. Weder die Sphäre noch ihr Centrankörper zerlegt sich während der Kernzersehnürung. Ich kann da-

für auf die Figuren der zweiten Tafel verweisen. Es ist mir wenigstens nie gelungen, in einer Wanderzelle, welche zwei Kerne hatte oder (wie etwa 19, 16, 20) einen in zwei Portionen beinahe abgeschmürten Kern zeigte, mehr als eine Sphäre zu sehen, oder eine Andeutung von Verdoppelung des Centralkörpers zu finden. Die Bilder der Fig. 7, 16 und 9 zeigen vielmehr, dass in Fällen, wo die Kernzerlegung schon vollständig geworden ist, nur eine einfache Sphäre mit einfachem Centralkörper in der Zelle besteht. — Es wird durch weitere Untersuchung zu entscheiden sein, wie es sich hiermit in solchen Fällen verhält, wo der Kernzersehnürung in einer Wanderzelle eine Zersehnürung des ganzen Zellleibes nachfolgt, wie dies ja durch Arnold und Andere in vivo beobachtet ist. Von vornherein ist zu vermuthen, dass dabei dann eine Theilung der Sphäre erfolgen wird, da wir dieselbe nach den vorliegenden Beobachtungen (van Beneden, Boveri, Solger, v. Kölliker und Andere) doch wohl als einen wesentlichen und ständigen Bestandtheil jeder Zelle zu betrachten haben.

Für die amitotische Theilung eines Kernes aber in einer Wanderzelle ist eine Zerlegung der Sphäre nach dem Gesagten offenbar nicht erforderlich.

Damit ist jedoch die zweite, oben aufgestellte Frage nicht beseitigt: ob bei dieser Art der Kernzerlegung die Sphäre nicht irgend einen Einfluss äussern kann.

Allerdings, wenn nach den Befunden van Beneden's sowie denen Boveri's und Rabl's — auf die ich mich in einem folgenden Aufsatz noch näher zu beziehen habe — die Theilung der Kernsubstanz bei der Mitose sich auf eine directe Auseinanderziehung, ausgehend von den getheilten Centralkörperhälften und vermittelt durch die achromatischen Fäden, zurückführen lässt, so kann man hier zwar an Aehnliches nicht denken, da ja Centralkörper und Sphäre ungetheilt bleiben. Dagegen scheint mir die Lage, welche diese Dinge während der Kernfragmentirung in dem Leukocytenkörper einhalten, doch nicht ohne Bedeutung zu sein.

Bei den Leukocyten mit Ringkernen fällt es auf, dass die Sphäre stets einseitig dem Innerraume des Ringes gegenüber, und dabei nahe am Kern liegt, so dass ein Loth, das man sich von ihrem Centralkörper gegen die Ebene des Kernringes gefällt denkt, ungefähr in dessen Mitte treffen würde. Sphäre und Kern

liegen einander dabei so nahe, dass, wie ich schon sagte, beim Einblick in den Kernring (z. B. Fig. 13) das Centrankörperchen in diesem zu liegen scheint; jedoch man erkennt an diesen grossen Zellen schon durch die Einstellung, dass dies nicht so ist, und bleibt vollends bei Ansichten, wie in Fig. 11 a b (vergl. Erklärung) nicht in Zweifel, dass die Sphäre vielmehr an einer Seite des Ringes gelegen ist; sie mag sich vielleicht in diesen mit der zugewendeten Kuppe etwas eindringen, der Centrankörper liegt aber jedenfalls ausserhalb der Mittelebene des Ringes.

Noch bemerkenswerther erscheint die Lage der Sphäre an solchen stark zerschnürten Kernen, wie in Fig. 8, 14, 18, 19, 20, sowie nach völliger Trennung der Kernportionen (Fig. 7, 9, 16).

An halbmondförmigen Kernen, wie in Fig. 12, liegt sie, so viel ich finde, immer in der Bucht des Halbmonds. Bei Formen, wie Fig. 18, wo zwischen zwei Kernlappen eine erst mässig verdünnte Brücke ausgezogen ist, steht die Sphäre dieser Brücke gegenüber. Wo letztere länger ist (Fig. 8, 19, 20) befindet sich die Sphäre nahe der verdünntesten Kernstelle: meistens so, dass ein von ihr auf den gezerrten Kern gefälltes Loth dessen Masse in zwei ziemlich gleiche Portionen theilen würde. Oder, wo wie in Fig. 14 und 8 mehr als zwei Kernlappen auseinandergezerrt sind, steht die Sphäre doch auch hier einer der dünnen Abschnürungsbrücken gegenüber. Bei Formen letzterer Art, und überhaupt bei Leukocyten, die offenbar in sehr erheblicher Kriechbewegung lang und flach ausgedehnt sind (Fig. 14, 16), findet sich die Sphäre zuweilen in einer Gestalt, wie in den beiden Figuren gezeichnet: ihre Radien sind nach einer Seite gegen einander umgeklappt, etwa wie die Spangen eines halbgeschlossenen Regenschirms, die Spitze des Kegels nimmt der Centrankörper ein. Es ist wohl augenscheinlich, dass der Zug der Kriechbewegung das Gebilde in diese Lage gebracht hat.

Wo endlich eine Fragmentirung der Kernportionen ganz oder anscheinend vollständig geworden ist, und diese sich nur noch eben dünne Zipfel zusenden, an denen der Ort der Abschnürung sich erkennen lässt (Fig. 7, 9), liegt die Sphäre zwischen den getrennten Portionen, und so, dass die Verlängerung jener Zipfel dicht an ihr vorbeilaufen würde¹⁾.

1) In einigen Fällen schien die Verlängerungslinie eines Zipfels

Nach alledem scheint es mir unverkennbar, dass irgend eine Beziehung zwischen der Lage der Sphäre und dem Orte der Kernfragmentirung vorliegt. Man kann zwar sagen: die Sphäre liegt ja überhaupt ganz nahe am Kern¹⁾, also wird sie ihm auch nahe sein, wenn er sich zerschnürt, ihre Lage und seine Fragmentirung brauchen deshalb nichts mit einander zu thun zu haben. Dem gegenüber ist aber im Auge zu behalten, dass bei den Abschnürungen die Sphäre eben nicht einer beliebigen Stelle der Kernmasse benachbart liegt, sondern grade an den Abschnürungsbrücken; was doch wohl auf eine topographische Abhängigkeit der letzteren von ihrer Lage hinweist.

Auch zwischen dem Auftreten der Kernringformen und der Sphäre muss nach dem, was ich hier beschrieb, wohl eine Abhängigkeit existiren. Denn die Mitte der Sphäre mit dem Centrakörper liegt ja, soviel ich gefunden habe, stets der Mitte des entstehenden Ringes gerade oder doch ungefähr gegenüber. Wäre das Auftreten des letzteren ganz ohne Beziehung zu der Lage der Sphäre, dann sollte man doch erwarten, auch Ringkerne zu finden, bei denen die letztere statt dessen irgendwo an der äusseren Peripherie des Ringes gelegen wäre. Es wäre ja möglich, dass dies vorkommt, ich habe es aber noch nie gesehen; und denke mir demnach, dass durch die Lage der Sphäre die Stelle der Perforation am Kern in irgend einer Weise prädisponirt sein muss. Ob es sich dabei aber um einen directen, mechanischen Einfluss der Sphäre handelt, lässt sich für jetzt nicht entscheiden.

Es knüpft sich hier die Frage an, ob die Entstehung der Ringkerne bei den Leukocyten nicht vielleicht immer die Vorläuferin von Fragmentirungen der Kerne sein mag. In vielen Fällen ist sie es gewiss, wie dies ja auch schon von Arnold a. a. O. angenommen, und hier oben und in meiner citirten früheren Arbeit motivirt wurde. Wenn man nun Formen, wie hier meine

auf den Centrakörper zuzulaufen; da dies aber selten war, glaube ich, dass sie hier nur mit dem letzteren in Deckung lag, und nahe über oder unter ihm verlief.

1) Dies ist übrigens bei diesen mobilen Zellen nicht stets der Fall: mehrfach sah ich Exemplare wie Fig. 17, wo, offenbar durch die Ausdehnung des kriechenden Zellenleibes, die Sphäre ziemlich weit vom Kern entfernt war.

Figuren sie wiedergeben, in der entsprechenden Folge in eine Reihe ordnet, so liesse sich wohl daran denken, dass alle Formen, wie sie auf der zweiten Tafel vorliegen, in gleicher Weise, vermittelst des Durchreissens von Ringkernen, entstanden sein könnten. Ich will diese Annahme hier nicht vertreten, aber doch ihre Möglichkeit als discutirbar hervorheben. Arnold hat zwar in seiner letzten Arbeit, dort wo er die durchlöcherten Kerne aus der Milz näher bespricht, offenbar eine solche Annahme nicht gemacht, sondern geschlossen, dass die Fragmentirung der Kerne an seinen dortigen Objecten bald mit Vorhergang von Ringformen, bald ohne solchen stattfinden kann. Dies geht wohl bestimmt aus Arnold's Worten auf S. 547—8 a. a. O. hervor: „Kerne zeigen Abschnürungen der Kernfiguren¹⁾ bei gleichzeitiger Abfurchung des Zelleibes in zwei, drei und mehr Theile. Anderemale geht ein Auftreten von hellen Feldern²⁾ an einer oder mehreren Stellen in der eben geschilderten Weise voraus und dann erst kommt es zur Zerschnürung der Kernfigur.“ Aber Arnold hatte hierbei, ganz ebenso wie ich jetzt, fixirte Formen vor Augen, deren Reihenfolge man sich nur durch Schlüsse zu construiren vermag: es scheint nicht ausgeschlossen, dass die Ringform doch immer die Anfangsform sein könnte. Die Untersucher lebender Leukocytenheilungen, wie Arnold selbst, Lawdowsky und Andere, haben zwar dabei von Ringformen als Anfängen der lebenden Kerntheilung nichts gemeldet, soviel ich wenigstens finde; aber es ist zu bedenken, dass an den blassen lebenden Kernen die Feststellung solcher Ringformen sehr schwer, in den meisten Fällen wohl nicht sicher möglich sein müsste, auch wo sie existirten.

Es kann nun noch die weitere Frage gestellt werden, ob die Centralkörper und Sphären bei den Leukocyten vielleicht nur in Zuständen der Kernfragmentirung so deutlich werden, wie ich sie gefunden habe; dann würde dieses ihr scharfes Hervortreten überhaupt als eine Erscheinung angesehen werden können, die

1) Dieser Ausdruck ist im Sinne von Fragmentirungsformen gemeint, es sind nicht Mitosen darunter verstanden.

2) Dass diese „Kerne mit hellen Feldern“, wenigstens grossentheils, denselben Dingen entsprechen, die ich hier als Ring- oder Lochkerne geschildert habe, glaube ich sowohl nach Arnold's Beschreibung und Bildern, als nach eigener Kenntnissnahme der Mäusemilz bestimmt annehmen zu können, wovon oben schon die Rede war.

mit der amitotischen Kerntheilung zusammenhängt. Man könnte an dergleichen deshalb denken, weil ja (wie oben erwähnt ist) in Epithelien, Endothelien u. a. fixen Zellen die Sphären und Centrakörper während der Kernruhe wenig deutlich sind, während der Mitose aber deutlicher sichtbar werden; ähnlich könnte es sich ja auch bei der amitotischen Kerntheilung verhalten. — Diese Frage ist nach dem vorliegenden Material wohl noch nicht spruchreif. Ich habe schon gesagt, dass man Sphären und Centrakörper auch an Leukocyten von rundlicher Form sehen kann, in denen die Kerne keine Fragmentierungserscheinungen oder auch nur Einschnürungen zeigen, wie z. B. Fig. 10; auch in ganz runden kleineren Formen von Wanderzellen und Leukocyten des Blutes meine ich sie manchmal zu erkennen, meistens werden sie hier natürlich durch die Kerne verdeckt und bei der Kugelform der Zelle überhaupt schwer sichtbar sein. Es lässt sich aber freilich nicht sagen, ob nicht alle solche Zellen, in denen man die Sphären überhaupt sieht, sich vielleicht schon im Begriff befinden in eine Kernfragmentierung einzutreten, und ich muss also in dieser Hinsicht vorläufig mit einem Fragezeichen schliessen, bis sich Materialien oder Methoden finden, um diese immerhin sehr zarten Dinge der Beobachtung zugänglicher zu machen.

Wie schon gesagt glaube ich mit van Beneden, dass die Sphären und Centrakörper allgemeine Attribute der Zelle zu nennen sind; ihre Feststellung auch bei Leukocyten, einer Zellenart, die man als eine besonders einfache und indifferente zu betrachten pflegt, kann gewiss nur in diesem Sinne sprechen. Doch scheint mir überhaupt ein Zweifel gegen das allgemeine Vorkommen dieser Dinge schon deshalb nicht berechtigt, weil nachgewiesenermaassen bei der Mitose die Polkörperchen aus einer Theilung des Centrakörpers hervorgehen, Polkörperchen aber nach Allem, was wir wissen, doch wohl bei einer jeden mitotischen Theilung vorkommen.

III. Schlussbetrachtungen über Theilung der Leukocyten und über Amitose.

Aus allem Vorstehenden ergibt sich, dass der Satz heute ohne Bedenken hingestellt werden kann: Leukocyten vermögen sich sowohl mit Mitose, als ohne Mitose zu theilen.

Eine andere Frage ist es, ob beide diese Theilungsarten hier die gleiche physiologische Bedeutung haben: das heisst, ob durch die eine wie die andere fortdauernd neue, weiterlebende und fortpflanzungsfähige Zellen gebildet werden. Diese Frage lässt sich nicht bloss für die Leukocyten, sondern auch ganz allgemein für andere Gewebe stellen.

Für die Mitose kann es ohne Zweifel gelten, dass sie wie überhaupt, so auch bei den Leukocyten solches keimfähige Material liefert; da wir ja sehen, dass durch sie bei den Säugethieren in den lymphatischen Organen eine fortwährende Neulieferung von Lymphzellen stattfindet. Danach ist der Schluss gestattet, dass bei Thieren, welche keine solchen Organe besitzen, bei denen aber in den Geweben und Körpersäften Mitosen von Leukocyten vorkommen, diese die gleiche regenerative Bedeutung haben.

Es handelt sich nun darum, ob wir eine gleiche Bedeutung auch der Amitose zuschreiben können.

A priori bestände hiergegen kein Einwand. Vor längerer Zeit, als die Mitose und ihre grosse Verbreitung eben erst bekannt geworden war, und Kenntnisse über amitotische Vorgänge noch fast ganz fehlten, liess sich wohl daran denken, dass alle normale Zellenvermehrung und Kernvermehrung nur auf mitotischem Wege erfolge. Heute würde es nicht mehr berechtigt sein dies zu behaupten; ich für mein Theil habe es schon seit lange nicht mehr geglaubt. Aus der grossen Zahl von einschlägigen Angaben über Amitose, die schon vorliegen, mögen hier nur einige der wichtigsten kurz erwähnt sein: bei den Infusorien theilen sich zwar bekanntlich die Geschlechtskerne mitotisch, die Stoffwechselkerne aber durch Fragmentirung¹⁾. Bei den Radiolarien erfolgt nach den Untersuchungen Brandt's²⁾ die Schwärmerbildung unter Erscheinungen, welche offenbar zu den amitotischen zu rechnen sind. Bei Arthropoden sind von Frenzel, Carnoy, Platner u. A. Beobachtungen gemacht, nach denen sich bei der Regeneration verschiedener Gewebe des erwachsenen

1) Es darf dafür auf die neueste Arbeit R. Hertwig's und die dort erwähnte Literatur verwiesen sein.

2) Mitth. des Vereins Schleswig-Holst. Aerzte, 13. Januar 1890, 12. Heft, Stück 3.

Körpers keine Betheiligung der Mitose ersehen lässt, Kernfragmentirungen dagegen reichlich zu finden sind ¹⁾).

Wenn nach diesen und anderen Erfahrungen die Amitose überhaupt an normaler Kern- und Zellenvermehrung betheiligt sein kann, so wäre es an sich vollkommen möglich, dass auch die Leukocyten des Wirbelthieres sich je nach den Umständen bald mit ihr, bald mit Mitose fortpflanzen; und es wäre danach zu verstehen, dass sich unter den Wanderzellen, die hier beschrieben wurden, beide Vorgänge vertreten finden. Und da es sich hier ja um junge, lebhaft wachsende Thierkörper handelt, würde sich der erstere Weg der Vermehrung als ein ebenso physiologisch-normaler ansehen lassen, als der letztere.

Es giebt aber doch einige Punkte, die dem gegenüber Zweifel bedingen können, und zwar folgende:

Erstens kann es auffallen, dass sich die amitotische Vermehrung hier bei meinen Objecten ganz, oder so gut wie ganz, auf die Leukocyten beschränkt zeigt. In den sämtlichen Arten fixer Gewebszellen bei den wachsenden Larven finden sich amitotische Theilungen nicht vor, oder doch so vereinzelt, dass man sie für das normale Wachsthum gegenüber den massenhaften Mitosen gar nicht in Anschlag bringen kann. Der einzige Fall, wo ich beim gleichen (erwachsenen) Thier die erstere Theilungsart an fixen Zellen fand, war offenbar ein pathologisches oder doch abnormes (Harnblasenepithel, s. oben).

Zweitens kommt in Betracht, dass in den normalen Lymphdrüsen und Lymphknötchen der Säugethiere die Regeneration der Lymphzellen ohne Zweifel von der Mitose beherrscht wird, und die Amitose, wenn sie hier überhaupt mitspielt, dagegen ganz in den Hintergrund tritt.

Drittens ist es meines Wissens noch für kein anderes Gewebe der Wirbelthiere — und so auch der höheren Pflanzen — dargethan oder wahrscheinlich gemacht, dass amitotische Theilung bei normalem Gewebswachsthum, oder bei physiologischer Regeneration überhaupt mitwirkt. Wenn dies der Fall

1) Ich füge hier bei, dass im Anschluss an die Arbeiten Platner's über amitotische Kerntheilung in den Malpighi'schen Gefässen des Wasserkäfers Herr stud. Meves hier Untersuchungen am gleichen Object angestellt hat, bei denen es uns nicht gelang, dort eine einzige Mitose zu finden, während Fragmentirungen sehr häufig waren.

wäre, so müsste man solche Kerntheilungsformen doch bei Embryonen und bei lebhaftem postembryonalen Wachstum irgendwo in den Geweben finden; nach jetziger Kenntniss findet sich dabei aber nur Mitose, und diese in solcher Menge, dass sie für die statthabende Zellenvermehrung nach aller Schätzung sehr wohl ausreicht¹⁾.

Hiernach scheint es mir nicht ausgeschlossen, dass man sich über die Fragmentirungen der Leukoeytenkerne — und über die amitotische Theilung überhaupt — auch folgende Anschauung bilden könnte:

1) Es scheint verschiedentlich angenommen zu werden, dass beim physiologischen Wachstum der Muskeln die amitotische Theilung mitspielt; ich wüsste aber nicht, womit das bis jetzt zu begründen wäre. Mitose der Muskelfaserkerne, die ich vor 12 Jahren zuerst beschrieben habe (dieses Archiv Bd. 16, S. 394), kommt in wachsenden Muskeln so massenhaft vor, dass man angesichts solcher Präparate nicht versucht wird, noch eine andere Kerntheilungsart für betheiltigt zu halten; auch finde ich in derartigen Objecten, die ich zahlreich besitze, keinerlei Formen, die sich mit Grund als Fragmentirungen oder sonstige amitotische Theilungen ansehen liessen. Aus der genauen Besprechung, die v. Kölliker in seinem Handbuch der Gewebelehre (1889, S. 400 ff.) der Muskelentwicklung zuwendet, scheint mir hervorzugehen, dass auch dieser Forscher die normale Vermehrung der Muskelkerne durchweg auf Mitose bezieht, nicht allein für die anfänglichen, sondern auch für die späteren, von Felix genau untersuchten Wachsthumsvorgänge, bei denen die eigenthümlichen massenhaften Kernwucherungen vorliegen; es findet sich wenigstens weder bei Felix selbst, noch a. a. O. bei v. Kölliker ein Hinweis darauf, dass bei letzteren eine amitotische Kernvermehrung anzunehmen wäre, bestimmt ausgedrückt. — Dass bei pathologischer Regeneration von Muskelfasern nicht bloss Mitosen, sondern auch Fragmentirungserscheinungen an Muskelkernen auftreten, ist bekannt; ich darf dafür auf die Arbeit Robert's (Ueber Wiederbildung quergestreifter Muskelfasern. Diss. Kiel, 1890) und die darin zusammengestellte Literatur verweisen. Nach der sorgfältigen Untersuchung des Genannten, welche ich verfolgen konnte, bin ich jedoch gleich dem Verfasser und Leven zu dem Eindruck gelangt, dass die Mitose hier der generatorische Vorgang ist, und die nebenher gehenden amitotischen Kernvermehrungen die Bedeutung degenerativer Erscheinungen haben; wenn auch Nauwerck in seiner soeben veröffentlichten Arbeit (Ueber Muskelregeneration nach Verletzungen, 1890) zu einer etwas abweichenden Anschauung gekommen ist.

Die Leukocyten finden ihre normale physiologische Neubildung, gleich den Zellen anderer Gewebe, durch Mitose; nur die auf diesem Wege neuentstandenen erhalten das Vermögen, länger fortzuleben und auf demselben Wege ihres Gleichen zu erzeugen.

Fragmentirung des Kerns, mit oder ohne nachfolgende Theilung der Zelle, ist überhaupt in den Geweben der Wirbelthiere ein Vorgang, der nicht zur physiologischen Vermehrung und Neulieferung von Zellen führt, sondern wo er vorkommt, entweder eine Entartung oder Aberration darstellt, oder vielleicht in manchen Fällen (Bildung mehrkerniger Zellen durch Fragmentirung) durch Vergrößerung der Kernperipherie dem cellulären Stoffwechsel zu dienen hat¹⁾.

Wenn sich also Leukocyten mit Fragmentirung ihrer Kerne theilen, so würden hiernach die Abkömmlinge dieses Vorganges nicht mehr zeugungsfähiges Zellenmaterial sein, sondern zum Untergang bestimmt, obwohl sie zunächst noch lange in den Geweben und Säften weiterleben mögen.

Eine solche Anschauung stände mit den jetzt vorliegenden Kenntnissen über das Vorkommen von Amitose, so viel ich sehen kann, keineswegs in Widerspruch. Wo immer man in Geweben der Wirbelthiere noch sichere amitotische Kerntheilung gefunden hat, ist die Möglichkeit nicht abzuweisen, dass es sich dabei um abartende, oder verkümmerte, oder erkrankte²⁾ Zellen, kurz um Vorgänge handelt, die irgendwie von der Norm abweichen; in diesen sämtlichen Fällen — und es sind gar nicht sehr viele — ist wenigstens kein Beweis geliefert, dass solche Vorgänge in Bezug auf Gewebersatz irgendwie der Mitose gleichwerthig dastehen. Die Kernfragmentirungen in den grossen Spermatogonien des Ho-

1) Dies letztere entspricht einem Gedanken, den Chun in einem kürzlich veröffentlichten Aufsatz (Ueber die Bedeutung der directen Kerntheilung. Phys.-ökon. Gesellsch. zu Königsberg, 3. April 1890) geäußert hat. Doch möchte ich nicht mit Chun die vielkernigen Muskelzellen, so auch nicht die Nervenfasern der Wirbelthiere dabei heranziehen, da es sich bei deren physiologischem Wachsthum nicht um directe, sondern um mitotische Kerntheilung handelt (vgl. die letzte Anmerkung).

2) Dieser Ausdruck ist in dem Sinne gemeint, dass auch in einem Gewebe, das als Ganzes nicht krank zu nennen ist, einzelne Zellen sehr wohl abnorm oder krankhaft verändert sein können.

dens der Amphibien, die von v. la Valette St. George und Nussbaum¹⁾, mir²⁾, und Bellonci³⁾ untersucht sind, können sehr wohl, wie ich es gleich dem letztgenannten Forscher annehme, entartenden Zellen angehören; denn im Hoden finden sich ja in solchen Zellen dabei Mitosen übergenug, um für alle normale Spermatogenese aufzukommen, und die erwähnten Fragmentirungen finden sich in Reichlichkeit nicht zu den Zeiten, wo die Samenbildung anbricht, sondern zu denen, wo sie ruht. — Die zahlreichen Formen von Amitose, welche Arnold⁴⁾ aus dem Knochenmark und aus der Milz bekannt gemacht hat (Fragmentirung, directe Segmentirung), können, soweit sie als unzweifelhafte Kerntheilungen anzusprechen sind⁵⁾, zwar beweisen, dass in diesen eigenthümlichen Organen bei lymphoiden Zellen Amitosen von Kernen häufig sind, aber nicht, dass sie einer normalen Regeneration zu Grunde liegen. Denn gerade in denselben Organen findet sich als ein Factor derselben ja wiederum die Mitose in grosser Reichlichkeit; und in den normalen Lymphdrüsen, wo solche Regeneration durch Mitose doch besonders stark geschieht, fehlen jene amitotischen Formen fast ganz. Unzweifelhaft verfällt ja eine Menge von Leukocyten an anderen Orten fortwährend dem Untergang: dafür braucht nur an diejenigen erinnert zu werden, die aus den Tonsillen, den Lymphknötchen des Mundes und des Darms und auch anderswo durch das Epithel wandern, um draussen zu sterben. Wenn also hier eine Ueberproduction dieser Zellart und ein entsprechender Untergang stattfindet, so lässt sich fragen, ob das Gleiche nicht auch in der Milz — in der ja auch rothe Blutzellen zu Grunde gehen — und im Knochenmark der Fall sein kann. — Die Riesenzellen in dem letzteren, in der Milz, der Embryoleber und der Decidua, bei welchen die von

1) Nussbaum, Ueber den Bau und die Thätigkeit der Drüsen, dieses Archiv 1882, S. 28.

2) Zellsubstanz, Kern und Zelltheilung, 1882, S. 335 u. f.

3) Bellonci, Sui nuclei polimorfi delle cellule sessuali degli Anfi. Memorie della Reale Acad. d. Sc. dell' Istituto de Bologna, 1886.

5) Ich vermag nicht alle die Formen so zu deuten, die Arnold als indirecte Fragmentirungen beschrieben hat; für einen Theil derselben scheint mir der Beweis auszustehen, dass sie überhaupt Kerntheilungen sind. Vgl. dieses Archiv Bd. 24, S. 449.

Arnold und Hess¹⁾ beschriebenen Kernfragmentirungen gewiss keinem Zweifel unterliegen, sind schwerlich für die Ansicht zu verwerthen, dass die Amitose bei normaler Gewebsregeneration mitspielen soll. Denn nach Allem, was wir über diese sonderbaren Gebilde wissen und nicht wissen, steht der Annahme noch nichts entgegen, dass sie abnorm angewachsene und functionslose Lymphoidzellen sind²⁾, die ihre Entstehung nur den eigenartigen Stoffwechselbedingungen in den wenigen Geweben verdanken, in welchen sie vorkommen. Niemand hat noch irgend eine Funktion der Riesenzellen nachgewiesen³⁾, und das müsste doch vor allem geschehen, wenn man ihre Kerntheilungsformen den bei normalem Gewebswachsthum vorkommenden gleichwerthig setzen will. Ich habe früher⁴⁾ gezeigt, dass vielkernige Zellen, die denen der Decidua ganz ähnlich sein können, aus gewöhnlichen Fettzellen entstehen, aber nur unter krankhaften oder atrophischen Bedingungen: das giebt schon einen Hinweis darauf, dass solche Zellen, wo sie anderswo vorkommen, auch nur aberrirte Nebenproducte sein können. — Ein weiterer solcher Hinweis wird durch die Mitosen der Riesenzellen gegeben. Diese sind verschiedentlich beschrieben, im Knochenmark sowie in der Milz der Maus sehr häufig, und mir aus früheren eigenen Arbeiten am Knochenmark und aus Untersuchungen Reinke's an der Milz, die demnächst publicirt werden, wohlbekannt⁵⁾. Ich habe aber ebensowenig wie

1) Ziegler's Beiträge Bd. 8, 1889, S. 221 ff.

2) Diese Annahme würde der Ansicht Löwit's, nach der die Bildung der Riesenzellen geradezu ein degenerativer Process zu nennen wäre, nahe stehen; doch es lässt sich ja ein Unterschied zwischen Bildungsanomalie und Degeneration machen, und ich möchte die Riesenzellen eher unter den ersteren, als unter den letzteren Begriff stellen.

3) Ich rede hier nicht von den Osteoklasten v. Kölliker's, die an den Knochenwänden liegen, sondern von den viel zahlreicheren Riesenzellen, die sich mitten im Knochenmark, in der Milz und Decidua mancher Thiere finden, und deren Vorkommen an letzteren Orten schon beweist, dass sie mit Knochenresorption nichts zu thun haben.

4) Dieses Archiv 1871, S. 329 u. f., Taf. 28, und Virchow's Archiv, 1872.

5) Es handelt sich bei diesen meinen und bei Reinke's Objecten nicht um Formen wie Fig. 21—23 bei Hess a. a. O., welche, wenn Mitosen, dann entweder keine typischen oder irgendwie verändert sind; sondern um unzweifelhafte mitotische Figuren, mit gleich-

Hess (a. a. O. S. 234) je eine normale bipolare Mitose in einer Riesenzelle gesehen, sondern nur pluripolare, also atypische¹⁾; meines Wissens ist auch noch nicht gezeigt, dass aus einer mehrpoligen Mitose einer Riesenzelle im Mark oder in der Milz auch eine Theilung des Zellkörpers in mehrere Tochterzellen hervorgehe. Wenn dies aber auch geschehen sollte, so geschieht es hier also jedenfalls auf ungewöhnlichem Wege. — Dass sich an die Kernfragmentirungen der Riesenzellen Theilungen des ganzen Zellkörpers anschliessen können, wird für das normale Milz- und Knochenmarksgewebe zwar nur durch wenige, von Arnold beschriebene Fälle von Einschnürung der Zellenleiber wahrscheinlich gemacht; unter pathologischen Verhältnissen aber (unter Milztumor nach Impfung mit Milzbrand) hat Hess (a. a. O.) ein sehr reichliches Auftreten von Fragmentirungstheilungen der Riesenzellen in der Mäusemilz ermittelt. Grade dies spricht doch aber wohl nicht dafür, sondern dagegen, dass derartige Theilungen bei normaler Gewebsbildung mitspielen sollten. — Es ist ferner für die Deutung der Riesenzellen daran zu erinnern, dass sie ausser in den relativ wenigen, vorher genannten Geweben im Wirbelthierkörper normal nicht vorzukommen scheinen; dass sie in der Milz bei einzelnen Thieren (Maus) sehr reichlich sind, während sie bei anderen dort fast ganz fehlen, und auch in anderen lymphatischen Organen wie Lymphdrüsen, Tonsillen, Darmknötchen sich in der Norm nicht finden. Endlich ist es nicht erwiesen, dass sie dort, wo sie vorkommen, eine bestimmte Art von Gewebselementen sind, die sich aus sich selbst regenerirt, denn es finden sich alle mög-

mässig dicken Fäden, bald in Knäuel, bald in Radiäranordnung, und dabei mehrpolig: gleich als hätte in einem viellappigen Kern ein jeder Lappen für sich eine Mitose begonnen.

1) Arnold (dieses Arch. Bd. 31, S. 541) wendet sich gewiss mit Recht dagegen, dass man die pluripolare Mitose ohne Weiteres als „pathologisch“ bezeichne, da sie doch auch in der normalen Milz vorkomme. Aber „atypisch“ oder „anomal“ muss ich doch fortfahren diese Formen zu nennen. Denn sie fehlen, oder finden sich nur äusserst selten einmal bei normalem Wachsthum fast aller Gewebe, ausgenommen die wenigen, in denen Riesenzellen vorkommen; sie sind, ausser unter pathologischen Bedingungen, eigentlich nur bei eben dieser einen Zellenart häufig, von welcher es — wie ich ja hier ausführe — recht fraglich bleibt, ob sie nicht selbst als eine Art Anomalie zu betrachten ist.

lichen Uebergangsstufen in der Grösse zwischen ihnen und den kleinen Milz- und Knochenmarkzellen.

Die Riesenzellen können demnach mit Grund dem Verdacht unterliegen, dass sie nur Bildungsanomalien einiger weniger Gewebe sind; dann kann man aber auch nicht sagen, dass eine Kerntheilungsform, die bei ihnen besonders reichlich vorkommt, deshalb ein Factor normaler Gewebsbildung sein müsste.

Nach alledem ist, soviel mir scheint, der Gedanke nicht abzuweisen, dass die amitotische Theilung, bei Protozoen und bei einigen Metazoenformen noch vielfach in generativer Wirksamkeit, diese bei den übrigen, und speciell bei Wirbelthieren und höheren Pflanzen verloren hat; dass sie sich hier in der Norm nur noch in der von Chun vertretenen Bedeutung (Erzeugung vielkerniger Zellen, s. oben) geltend macht, sonst aber nur entweder unter pathologischen Bedingungen, oder doch als ein Vorgang auftritt, der kein keimfähiges Zellenmaterial mehr liefert. Es würde dies auch mit der Auffassung Waldeyer's¹⁾, nach welcher wir in der amitotischen Theilung die Grundform zu erblicken haben, in phylogenetischem Sinne sehr wohl vereinbar sein.

Indem ich die Hypothese hinstelle, die auf den letzten Seiten ausgeführt ist, möchte ich mich keineswegs als ihr Vertreter aufthun, sondern bis auf Weiteres ganz neutral bleiben; denn ich glaube, wir wissen von diesen Dingen noch immer nicht genug, um endgültig urtheilen zu können. Es schien mir aber richtig, darauf hinzuweisen, dass eine solche Anschauung bei dem jetzigen Stand der Kenntnisse ganz wohl zulässig ist, und also bei der Beurtheilung des Befundes von amitotischen Theilungen in irgend welchen Geweben Berücksichtigung verdient.

Behandlung der Präparate.

Im Eingang dieses Aufsatzes ist erwähnt, dass ich ausser der Hämatoxylintinction auch die Doppelfärbung von Osmiumgemisch-Objecten mit Safranin-Gentiana, meist mit Gram'scher Behandlung, benutzt habe, ein Verfahren, das ich schon seit 1884

1) Waldeyer, Ueber Karyokinese. Bonn 1888, S. 45, Sep.-Abdr.

viel verwende (s. dies Archiv Bd. 24, 1885, S. 53 Anm.). Zur Vorbehandlung für solche Färbung hat im vorigen Jahre F. Hermann, in seinen Arbeiten über die Spermatogenese (dies Archiv Bd. 34, 1889, S. 59) eine Aenderung empfohlen, die für das Studium der achromatischen Figur, der Centrankörper und Sphären von grossem Nutzen ist: Ersetzung der Chromsäure in dem Osmiumgemisch durch Platinchlorid in 1%iger wässriger Lösung. (Näheres s. a. a. O.) Man kann zwar die genannten Dinge auch mit meinem (chromsäurehaltigen) Osmiumgemisch scharf sichtbar erhalten, wenn das letztere nicht zu wenig Essigsäure enthält und die Aufbewahrung darin länger gewährt hat; doch gelingt dies seltener, als mit der Hermann'schen Lösung, die ich deshalb bei Untersuchung der Sphären und Centrankörper der Leukocyten bevorzugt habe.

Für die Färbung habe ich mir ein Verfahren herausprobirt, welches, wenn gelungen, die Centrankörper, Sphären und Spindelfäden vorzüglich scharf sichtbar macht: lange Vorbehandlung mit schwächerem Osmiumgemisch oder mit Hermann'scher Lösung, Auswaschen mit Wasser, Doppelfärbung successive mit Safranin und Gentiana; dann kommen die Objecte, nach kurzer Abspülung der Gentianafarbe mit Wasser, in eine concentrirte wässrige Lösung von Orange. In dieser (sauren) Flüssigkeit wird nach und nach der grösste Theil der Gentianafarbe ausgezogen; wenn nur noch schwache violette Wölken beim Schütteln des Schälchens abtreiben, überträgt man die Objecte in absoluten neutralen Alkohol, bis sich keine oder sehr wenig Farbe mehr löst, darauf in Nelken- oder Bergamottöl, und schliesst in Damar oder Canada ein. — Die Chromatinfärbung ist dann gleichmässig, purpurroth in etwas schwankenden Nuancen, die Nucleolen nicht besonders gefärbt; die achromatischen Spindelfäden aber, bei richtig getroffenem Färbungsgrad, graubraun, grau oder in manchen Fällen violettgrau und sehr deutlich, die Centrankörper entweder ebenso oder leicht röthlich gefärbt; die Attractionssphäre zwar ohne besondere Färbung, aber etwas dunkler als der umgebende Zellkörper¹⁾. — Leider habe ich diese Methode bis jetzt nicht so

1) Präparate dieser Art habe ich im August d. J. auf der Berliner Versammlung der Anatom. Gesellschaft vorgelegt, wo auch über den Gegenstand des I. Abschnittes berichtet wurde (Verhandlungen der Anat. Gesellschaft, noch nicht publicirt).

sicher in der Hand, dass sie jedesmal gleich gut anschläge; es kommt sehr darauf an, bei der Orangebehandlung den richtigen Ausziehungsgrad genau zu treffen.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XIII und XIV.

In den roth oder schwarz^o dargestellten Kernstructuren sind überall die gröbereren und mittelfeinen Chromatinmassen und -Stränge möglichst treu nach Dicke und Vertheilung unter dem Oelssystem eingetragen, so dass die sehr wechselnden Mengen und Anordnungen des Chromatins (ich bitte die Figuren der zweiten Tafel vergleichend zu überblicken) keineswegs schematischer Darstellung, sondern wirklich verschiedenem Reichthum an färbbarer Kernsubstanz und sehr ungleicher Disposition derselben entsprechen.

Schematisch ist bei den Kernen der zweiten Tafel nur, dass ich zur Erleichterung der Wiedergabe die feinsten Lininstränge, die kein oder sehr wenig Chromatin enthielten, nicht mit gezeichnet habe. In Fig. 6 der ersten Tafel sind dieselben mit angegeben.

Ferner sind, ebenfalls zur Erleichterung des Farbendrucks, auf der zweiten Tafel alle Chromatinstränge und -Körper in eine Ebene projicirt und in gleich starker Farbe dargestellt; einzelne derselben müssten, da sie weniger chromatinreich sind als andere, blasser roth schattirt sein, wie dies in Fig. 6 der ersten Tafel in Schwarz gesehen ist.

In Fig. 8, 9, 11, 16, 21 ist absichtlich nur der Contour des Zellenleibes angegeben, um die feinen Kernbrücken und die Sphären recht deutlich zu geben.

Alle Figuren sind von Objecten aus dem Bauchfell, der Lunge oder dem fibrillären Bindegewebe der Salamanderlarve; ein Theil der Zellen in Fig. 6 aus dem Blut des erwachsenen Salamanders. Nähere Erklärungen der Bilder im Text.

- Fig. 1. Bauchfell. Haufen von Leukocyten an einem Capillargefäss, schwach vergr. zur Uebersicht. Die blassen Kerne gehören fixen Bindegewebs- und Endothelzellen an.
- Fig. 2. Ebendaher, bei mittelstarker Vergr. Nicht unmittelbar an einem Gefäss. Unter den Wanderzellen 3 Mitosen, eine (a) lag etwas entfernter und ist herangezeichnet.
- Fig. 3. Kleine Gruppe von nur 5 Wanderzellen an einer Lungencapillare.
- Fig. 4. Zwei ebengetrennte Tochterzellen aus der Mitose einer Wanderzelle, Bindegewebe, in amöboiden Formen; vgl. auch die beiden Dyasteren in Fig. 2. Näheres s. im Abschnitt I oben. S. 258 ff.

- Fig. 5. Ein Leukocyt mit bogenförmigem polymorphem Kern, der in Knäuelform der Mitose steht. (Der Kern ist kein geschlossener Ring, die Enden, rechts, decken sich eben, vgl. z. B. Fig. 22). Die Attractionssphäre war hier nicht deutlich im Innern der Kernbucht zu sehen, lag wahrscheinlich halb unter dem concaven Kernrand.
- Fig. 6. Verschiedene Kernstructuren in Leukocyten, Osmiumgemisch, Hämatoxylin. d—h aus dem Blut, die übrigen Wanderzellen im Bindegewebe. Vergl. im Abschnitt I oben, S. 257—58.
- Fig. 7. u. folgende: Leukocyten, grösstentheils mit Kernfragmentierungsformen. Alles Nähere über diese, sowie über die Sphären und Centralkörper in ihnen, im Abschnitt II oben.
- Zu bemerken ist noch zu
- Fig. 11: b zeigt genau nach verschiedener Einstellung, dass der Kern ein Ring mit zwei sehr dünn ausgezogenen Stellen ist; die dunkel schattirte Stelle deckt sich mit der darüberliegenden. Die Sphäre liegt nicht in, sondern neben der Ebene des Kernringes, welche vertical steht.
- Fig. 13 u. 22 (viele ähnliche wurden beobachtet): Die Sphären mit Centralkörpern sind auch hier nicht genau in der Ebene des Kernringes zu denken, in welchen man hineinsieht, sondern, wie wechselnde Einstellung zeigt, etwas ausserhalb dieser Ebene.
- Fig. 20. In eine der zarten Kern-Abschnürungsbrücken ist ein kleines Chromatinklümpchen hineingezogen, was öfter vorkommt.

Kiel, December 1890.

Ueber die Entwicklung des Balkens im menschlichen Gehirn.

Von

Prof. Dr. F. Marchand in Marburg.

Hierzu Tafel XV und XVI.

Abth. I. Morphologie.

Die bisherigen Darstellungen der Entwicklung des Balkens im menschlichen Gehirn enthalten noch immer manche Dunkelheiten und Widersprüche.

Meine eigenen, hauptsächlich mit Rücksicht auf das Verständniss gewisser Gehirn-Missbildungen unternommenen Ver-

suche, mir über diesen Gegenstand Klarheit zu verschaffen, beschränkten sich zunächst auf das Studium der morphologischen Verhältnisse, soweit dieselben makroskopisch und mit der Lupe erkennbar sind, doch ergab sich sehr bald, dass ohne gleichzeitige Berücksichtigung der Faserentwicklung an Serienschritten eine genauere Einsicht nicht möglich war. Die Schwierigkeit, hinreichend gut conservirtes Material von menschlichen Embryonen zu erhalten, hat sich mir dabei leider sehr fühlbar gemacht, so dass ich auch jetzt nicht in der Lage bin, über eine vollständige Reihe gut erhaltener Gehirne zu verfügen. Dennoch erlaube ich mir, das Resultat der über einen mehrjährigen Zeitraum, wenn auch mit vielen Unterbrechungen sich erstreckenden Untersuchungen, für welche ich die Nachsicht der Fach-Embryologen erbitten muss, hier vorzulegen, in der Hoffnung, dadurch etwas zur Lösung der Frage beizutragen.

Es sei mir gestattet, die wichtigsten Angaben der neueren Autoren über die Entwicklung des Balkens hier in Kürze vor auszuschicken, da sich hierbei wohl am besten die noch streitigen Punkte ergeben werden. Von den Aelteren seien hier nur die Namen Döllinger¹⁾, J. F. Meckel²⁾, Tiedemann³⁾, Valentin⁴⁾, v. Baer⁵⁾, Bischoff⁶⁾ und Arnold⁷⁾ angeführt, auf deren zum Theil noch heute sehr werthvolle Beobachtungen im weiteren Verlauf noch Rücksicht zu nehmen sein wird.

Eine von den Anschauungen der Vorgänger wesentlich ab-

1) Beiträge zur Entwicklungsgeschichte des menschlichen Gehirns. Frankf. a. M. 1814.

2) Versuch einer Entwicklungsgeschichte der Centraltheile des Nervensystems in den Säugethieren. Deutsches Archiv für die Physiologie Bd. I, 1815, S. 1 und S. 334.

3) Anatomie und Bildungsgeschichte des Gehirns im Foetus des Menschen. Nürnberg 1816.

4) Handbuch der Entwicklungsgeschichte des Menschen. Berlin 1835, S. 167.

5) Entwicklungsgeschichte der Thiere. 2. Abth. Königsberg 1837, S. 217.

6) Entwicklungsgeschichte der Säugethiere und des Menschen Bd. IV und Soemmerring, Vom Bau des menschlichen Körpers. Neue Ausg. Leipzig 1842, S. 178.

7) Lehrbuch der Physiologie des Menschen. Zürich 1842, Th. II, S. 1237.

weichende Meinung vertritt zuerst Reichert¹⁾, welcher die im Beginn der Commissurenbildung auftretende Verdickung im oberen Theile der Endplatte nicht für die Anlage des Balkens ansah, wie Tiedemann, sondern für die Anlage der „Commissura anterior, der Commissur der Stiele des Septum pellucidum und der Säulchen des Fornix“. Von hier aus sollte die Verwachsung der Hemisphären, also die Anlage des Balkens, gleichzeitig auf die ganze Umgebung einer durch mangelhaftes Dickenwachsthum ausgezeichneten Stelle der Hemisphärenwand, des Septum pellucidum, fortschreiten. Der Balken sollte daher gleich im Ganzen angelegt, ein Weiterwachsen desselben von vorn nach hinten nur scheinbar sein.

Auch F. Schmidt²⁾, dessen sorgfältige Untersuchungen die wichtigste Grundlage der späteren Beobachtungen bilden, unterscheidet die Anlage des Balkens von der ursprünglichen Verbindungsstelle am vorderen Umfange der ersten Hirnblase, lässt den Balken aber dicht am oberen Ende dieser Verbindung (durch Verwachsung der gegen diesen Punkt convergirenden Fasern der inneren Schicht der Hemisphärenwandung) entstehen, und zwar in der Grenzlinie zwischen den beiden concentrischen Halbringen, in welche sich der Randbogen der Hemisphäre im Anfang des vierten Monats sondert. Der äussere dieser beiden Halbringe, welcher den Balken somit von oben her umgiebt, bildet das Corpus fimbriatum, die Stria obtecta und die Stria alba Lancisi, der innere, wie schon allgemein bekannt, das Gewölbe und die Scheidewand. Nach Schmidt's Ansicht ist von vorn herein gleich der ganze Balken angelegt, wie aus dem Verhalten der Faserung hervorgehe; das Wachsthum geschieht aber vorzüglich in der Längsrichtung; das anfangs nicht vorhandene Knie ist am Schluss des fünften Monats erst deutlich. In der ersten Zeit ist noch keine eigentliche Scheidewand da, indem der ganze unter dem Balken gelegene Raum von dem vorderen Gewölbeschenkel eingenommen wird; während der Balken wächst, dehnt sich dieser (oder vielmehr der vordere Theil des inneren

1) Der Bau des menschlichen Gehirns, Th. I, Taf. XI; Th. II, S. 70, 1859—1861.

2) Beitr. zur Entwicklungsgeschichte des Gehirns. Zeitschrift für wissensch. Zoologie von Siebold und Kölliker Bd. XI, 1862, S. 43, Taf. VI.

Ringes des Randbogens) immer mehr in eine dünne dreieckige Platte aus, die sich gegen die untere Fläche des Balkens erhebt; eine Communication der Höhle der Scheidewand mit dem dritten Ventrikel ist nicht vorhanden, da das obere Ende der Verwachsung der beiden Hemisphären dicht unter dem hinteren Ende des Balkens gelegen ist.

Kollmann¹⁾ lässt den Balken von einer kleinen Brücke Nervensubstanz in der Höhe des oberen Randes der Sehhügel entstehen, welche den Rest der ehemaligen Verbindung der Hemisphären darstellen soll. Dieser Theil wird nach ihm zum Knie, von welchem aus sich der Balken durch Auswachsen nach hinten verlängert. Die Höhle des Septum pellucidum steht nach K. anfangs in weiter Verbindung mit dem dritten Ventrikel.

Kölliker²⁾ schliesst sich im Wesentlichen an die Darstellung von Schmidt an. Bei dem viermonatlichen Foetus ist der noch sehr unentwickelte Balken in dem vorderen etwas verbreiterten Theil des Randbogens bereits erkennbar; von dieser Stelle aus zieht vor der Schlussplatte des dritten Ventrikels ein schmales dreieckiges Feld nach der Basis des Gehirns nach abwärts. Dieser Raum, welcher als die Anlage des Septum pellucidum bezeichnet wird, ist jedoch noch nicht allseitig geschlossen, sondern vorn offen. An dem Gehirn eines fünfmonatlichen Embryo zeigt sich der Balken bereits ganz gut ausgeprägt, und Knie, Wulst und Rostrum deutlich, was K. für einen Beweis ansieht, dass der Balken gleich in toto angelegt ist, und später nur in die Länge wächst, nicht aber an dem einen Ende neue Theile ansetzt. Das Septum pellucidum ist nunmehr eingefasst, und die Höhle desselben gebildet. Während der Balken nach hinten wächst, zieht sich mit demselben auch das Septum pellucidum und der Fornix immer mehr in die Länge.

Ganz abweichend ist die Darstellung des Vorganges von v. Mihalkovicz³⁾. Auch er beschreibt allerdings einen dreieckigen Raum, in dessen Bereich die Hemisphäreninnenwände

1) Die Entwicklung der Adergeflechte, ein Beitrag zur Entwicklungsgeschichte des Gehirns. Leipzig 1861.

2) Entwicklungsgeschichte 2. Aufl. 1879, S. 554 ff., Fig. 352 bis 355.

3) Entwicklungsgeschichte des Gehirns, nach Untersuchungen an höheren Wirbelthieren und dem Menschen. Leipzig 1877.

vor der Schlussplatte sich einander nähern und verwachsen. Während aber bei Säugethieren diese Verwachsung eine totale ist, beschränkt sie sich beim Menschen nur auf die Peripherie des Dreiecks, und zwar soll sie in der Mitte des dritten Monats zu Stande kommen. Die verwachsene Stelle unmittelbar vor der Schlussplatte differenzirt sich zu den Säulchen des Fornix, welche von dort aus im unteren Saume des Randbogens weiter ziehen, während der vordere und obere Theil der Verwachsungsstelle zur Bildung des Balkenkniees verwendet wird. Körper und Wulst werden dann an den Knieheil von vorne nach rückwärts angesetzt, nach vorheriger Verwachsung der beiderseitigen Randbögen (pag. 129). Bei Embryonen vom fünften Monat findet man nur den Knieheil des Balkens ausgebildet; die definitive Entwicklung dauert bis zum Ende des fünften Monats. Durch die Vereinigung der beiden Randbögen wird zugleich der untere Theil der embryonalen Hirnsichel von der definitiven Sichel abgetrennt (pag. 132); der Zusammenhang des verticalen Theils der Hirnsichel mit den horizontalen Seitenschenkeln (den nachherigen Plexus laterales) wird dadurch gelöst (S. 166).

Löwe¹⁾ schildert die Entwicklung des Balkens und des Septum pellucidum in sehr eigenthümlicher Weise, indem er zunächst durch die Vorwölbung der medialen Hemisphärenwand (nach den schematisirten Abbildungen Fig. 14 und Fig. 15 auf S. 45 und 53, oberhalb des Sule. Ammonis und nahe dem oberen Rande der Hemisphäre!) eine Verdünnung der primitiven Hirnsichel, schliesslich eine vollkommene „Dehiscenz“ derselben zu Stande kommen lässt, wodurch die Hirnsichel in einen oberen und einen unteren Abschnitt zerfällt, welch' letzterer an beiden Endpunkten die Plexus laterales trägt. „In dem Raum zwischen den beiden von einander dehiscirten Abschnitten berühren sich die früher durch die primitive Hirnsichel getrennt gewesenen Innenwände der Hemisphären und kommen nun theils vollständig (Kaninchen), theils unvollständig (beim Menschen) zur Verwachsung. An dem gesammten vorderen und oberen Rande der Verwachsungsstelle brechen die Stabkranzfasern quer durch die verwachsene

1) Ludw. Löwe, Beiträge zur Anatomie und zur Entwicklungsgeschichte des Nervensystems der Säugethiere und des Menschen. Berlin 1880.

Hirnrinde hindurch und formiren den Balken.“ An dem hinteren Rande der Verwachsungsstelle bildet sich der Fornix aus dem Verwachsungsrande parallel verlaufenden Längsfasern. Das Verschwinden des Bindegewebes aus der Höhle des Septum pellucidum erklärt sich nach L. dadurch, dass „sofort nach Deliscenz der Hirnsichel die durchbrochenen bindegewebigen Theile sich in entgegengesetzten Richtungen retrahiren“ (S. 53). Wenn L. selbst sagt, dass „der Prozess des Durchbruches der primären Hirnsichel so wenig in den Rahmen der übrigen bei der Gehirnbildung zu beobachtenden Vorgänge passt, dass man sich a priori denselben gar nicht vorstellen kann“ (S. 56), so kann ich dieser Aeusserung nur beipflichten. Wenn L. ferner meint, dass seine Darstellung mit der von Mihalkowicz gegebenen Schilderung übereinstimmt, so ist das in sofern nicht richtig, als letzterer die Ablösung des Plexus von der Hirnsichel durch die Vereinigung der Randbögen zu Stande kommen lässt, in welchen dann durch Differenzirung der Fasern der hintere Theil des Balkens im Anschluss an das vorher gebildete Knie entstehen soll.

Die neueren Angaben Hamilton's¹⁾ über die Entwicklung der Balkenfasern werden später noch berücksichtigt werden. Vom vergleichend-anatomischen Standpunkte ist die Kenntniss der Bildung des Balkens und der übrigen Hirn-Commissuren bei den Wirbelthieren durch eine Reihe wichtiger Untersuchungen wesentlich gefördert, und dadurch auch für die Entwicklung dieser Theile beim Menschen mancher werthvolle Anhaltspunkt geliefert worden. Unter anderen sind hier die Arbeiten von Flower²⁾, Rabl-Rückhard³⁾, ganz besonders aber die umfassende Darstellung von Osborn⁴⁾ zu erwähnen.

Nachdem meine eigenen Untersuchungen im Wesentlichen

1) On the corpus callosum in the embryo. Brain, July 1885.

2) On the commissures of the cerebral hemispheres of the Marsupialia and Monotremata as compared with those of the Placental mammals. Philosophical Transactions. London 1865, vol. 155, p. 633.

3) Einiges über das Gehirn der Edentata, Archiv f. mikrosk. Anat. Bd. XXXV, 1890, S. 165.

4) The origin of the corpus callosum, a contribution upon the central commissures of the Vertebrata. Morpholog. Jahrbuch Bd. XII, 1877, S. 223 u. S. 530.

bereits beendet waren, erschien die wichtige Arbeit von W. His¹⁾ über die Formenentwicklung des menschlichen Vorderhirns vom Ende des ersten bis zum Beginn des dritten Monats. Wenn demnach diese Untersuchung bereits vor dem Beginn der ersten Anlage des Balkens abschliesst, ist sie doch von grosser Bedeutung für das Verständniss der Formen, und es war mir daher von grossem Werth, die His'sche Arbeit noch bei der Darstellung meiner Ergebnisse benutzen zu können. Auf einige Differenzen, welche sich dabei ergaben, werde ich weiter unten zurückkommen. Leider war es mir nicht möglich, einige zweifelhafte Punkte der Morphologie durch Nachprüfung an meinem Material zu controliren, da das letztere bereits verarbeitet war.

Meine eigenen Beobachtungen beginnen erst mit dem dritten Foetal-Monat. Die Gehirne wurden nach möglichst sorgfältiger Härtung (meist in Müller'scher Flüssigkeit und Alkohol) in der Medianebene durchschnitten, die jüngeren Stadien in situ, nach Abtragung der Schädeldecke, die grösseren nach der Herausnahme. Sodann wurde die mediale Fläche möglichst genau untersucht und gezeichnet, bevor zur weiteren Verarbeitung geschritten wurde. Häufig war es bei dieser Methode nur möglich, die eine Hälfte des Gehirns in brauchbarem Zustande zu erhalten, ausserdem musste (mit einer Ausnahme) darauf verzichtet werden, Durchschnitte des ganzen Gehirns im Zusammenhang herzustellen, da es an hinreichend gut erhaltenem Material fehlte. Dennoch schien es mir aber vorthellhaft, vor der Anfertigung der Schnitte die makroskopisch und mit der Lupe sichtbaren morphologischen Verhältnisse möglichst genau festzustellen, da dies Verfahren doch noch grössere Sicherheit ergeben dürfte, als die nachherige Reconstruction, besonders da es sich hier bereits um grössere Gegenstände handelt. Ich halte es für zweckmässig, zunächst die rein morphologische Beschreibung voranzuschicken, und dann in einem zweiten Theil der Arbeit die Ergebnisse der Untersuchung der Serienschritte zusammenzufassen. Ich brauche nicht hervorzuheben, dass die nachfolgende Beschreibung keineswegs alle Gehirne zum Gegenstand hat, welche mir im Laufe der Jahre durch die Hände gegangen sind, sondern nur diejenigen, welche hin-

1) Abhandlungen der mathematisch-physischen Classe der Königl. Sächsischen Gesellschaft der Wissenschaften Bd. XV, Nr. 8, 1889.

reichend gut, wenn auch leider nicht immer ganz fehlerlos, erhalten waren. Man erlebt bei der Untersuchung des foetalen menschlichen Gehirns so viele unangenehme Enttäuschungen, dass man häufig zufrieden sein muss, wenn man wenigstens Einzelnes genau feststellen kann. Andere, welche in der glücklichen Lage sind, über ein grösseres Material gut conservirter Embryonen zu verfügen, mögen die zahlreichen noch vorhandenen Lücken ausfüllen. Wenn die nachfolgenden Beschreibungen vieles bereits Bekannte enthalten, so bitte ich den Leser, dies zu entschuldigen; eine möglichst genaue Beschreibung der fortlaufenden Entwicklungsstadien schien mir nothwendig sowohl mit Rücksicht auf die vielfach ungenauen älteren Angaben, als auf das Verständniss der Durchschnitte.

Dritter Foetalmonat.

Ich beginne mit der Beschreibung eines sehr gut erhaltenen Gehirnes vom 3. Monat (C SSL = 4,5 cm; Fig. 1, 2). Die Länge der Grosshirnhemisphäre im gehärteten Zustand beträgt 14,5 mm. Der Schläfenlappen ragt wenig nach abwärts, der Hinterhauptlappen bildet einen kaum merklichen Vorsprung nach hinten. Die Fossa Sylvii ist eben angedeutet; die convexe Fläche der Hemisphäre ist übrigens vollkommen glatt.

An der Medianfläche der Hemisphäre erkennt man die hintere Bogenfurche (Sulc. Ammonis s. Hippocampi), welche den Sehhügel umgiebt; von ihrem vorderen Ende, ungefähr dem Vorderrande des letzteren entsprechend, gehen nach aufwärts und vorn einige flache Radiärfalten ab; die mediale Fläche des Stirnhirns ist etwas concav eingesunken und leicht faltig (Effekt der Härtung). Auch in der Nähe des hinteren Randes des Sehhügels steigt eine etwas geschlängelte tiefere Furche von der Bogenfurche nach aufwärts bis in die Nähe des oberen Hemisphärenrandes (Artefact?).

Am unteren Rande der Hemisphäre wird der Stirnlappen durch eine tiefeinschneidende senkrechte Furche von dem dahinter liegenden Stammtheil abgegrenzt (vordere Bogenfurche, später Incisura prima von His). Das obere Ende dieser Furche geht durch eine ganz seichte Vertiefung in das vordere Ende der hinteren Bogenfurche über, wodurch das Gebiet des vorderen Theiles des Randbogens abgegrenzt wird. Die vordere Bogenfurche senkt

sich ziemlich tief in der Richtung von hinten nach vorn in den Stirnlappen ein; ihr unteres Ende setzt sich nach vorn in den Sulcus olfactorius fort, während ein hinterer Schenkel sich in mehr schräger Richtung lateralwärts wendet, wo er die Grenze zwischen dem Stirnlappen und der Gegend der späteren Substantia perforata bildet; der zwischen beiden Schenkeln gelegene Raum wird durch den mehr lateral entspringenden, noch ziemlich kurzen Riechlappen ausgefüllt.

Der zwischen der vorderen Bogenfurche und der vorderen Begrenzung des 3. Ventrikels gelegene Theil besitzt eine vollkommen glatte (mit zarter Pia mater überzogene) Oberfläche, an welcher man indess einen etwas ebeneren hinteren, und einen etwas mehr gewölbten vorderen Abschnitt unterscheiden kann. Die ebene (senkrechte) Fläche liegt der entsprechenden der anderen Hemisphäre unmittelbar gegenüber, und ist nur durch den hinteren unteren Rand der Sichel von dieser getrennt. Lateralwärts geht die Fläche am unteren Rand der Hemisphäre in die untere (schräg geneigte) Fläche des Stammhlappens, der spätern Substantia perforata anterior über. Nach aufwärts verläuft der leicht gewölbte vordere Abschnitt in die Oberfläche des Randbogens, während der kleinere hintere Abschnitt sich in einer ganz seichten Vertiefung in der Richtung nach dem freien Rande des letzteren verliert.

Die vordere Begrenzung des 3. Ventrikels wird durch die grösstentheils sehr dünne vordere Schlussplatte gebildet, welche von dem Recessus opticus His (R. chiasmatis Michel) in einem nach vorn convexen Bogen aufsteigt; die stärkste Krümmung liegt gegenüber dem Ursprung des Riechlappens. Unmittelbar darüber geht die dünne Platte in eine längliche senkrecht gestellte Verdickung über, welche nach hinten und vorn durch convexe Linien begrenzt ist, und dadurch auf dem Durchschnitt spindelförmig, mit leichter S-förmiger Krümmung erscheint. Die Höhe dieser Verdickung der vorderen Schlussplatte beträgt an dem vorliegenden Gehirn kaum 1,5, die Dicke 0,5 mm. Der untere Theil ihrer nach hinten vorspringenden Convexität wird, wie sich aus den Durchschnitten ergibt, durch die vordere Commissur eingenommen, von welcher ich jedoch auf dem Medianschnitt mit der Lupe nichts zu entdecken vermochte.

Das obere Ende der verdickten Schlussplatte setzt sich in

Gestalt eines etwas geschlängelten, feinen Saumes in den Randbogen fort; hier beginnt gleichzeitig die Anheftungsstelle der Tela chorioidea (auf der Figur nur zum Theil erhalten). Der erwähnte Saum hat demnach eine ähnliche Bedeutung, wie die Taenia medullaris des Sehhügels für den oberen Theil der Decke des 3. Ventrikels.

Dicht hinter dem vorderen Ende des Randbogens und dem oberen Theil der verdickten Schlussplatte kommt an der Wand des 3. Ventrikels eine senkrecht verlaufende abgerundete Leiste zum Vorschein, welche dem medialen Stiel des Streifenhügels angehört. Ihr unteres Ende entspricht ungefähr der hinteren Convexität der verdickten Schlussplatte. Nach vorn ist der Stiel des Streifenhügels von der medialen Hemisphärenwand (dem Randbogen) durch einen tiefen Einschnitt getrennt, welcher nichts anderes ist, als der hier an der Verbindung zwischen 3. Ventrikel und Seitenventrikel mündende Recessus olfactorius, oder richtiger die von diesem noch übrig gebliebene tiefe Furche zwischen Streifenhügel und medialer Hemisphärenwand. Nach hinten wird der Stiel des Streifenhügels durch einen zweiten Einschnitt, oder Spalt vom Sehhügel getrennt, welcher sich an der Seitenwand des Ventrikels in Gestalt einer ziemlich tiefen Rinne bis an das untere Ende des Recessus opticus fortsetzt. Dieser Einschnitt bildet den Eingang in die noch sehr tiefe Furche zwischen Seh- und Streifenhügel (Sulcus striae corneae nach His).

Eine zweite etwas flachere Furche, welche in schräger Richtung nach dem vorderen oberen Theil des Sehhügels verläuft, und sich nach abwärts etwas fächerförmig ausbreitet, bildet gemeinschaftlich mit der vom hinteren Umfange herkommenden Furche die Abgrenzung der oberen und unteren Abtheilung der Ventrikelwand (S. Monroi). Die Höhlenfläche der beiden Abtheilungen ist im Uebrigen ziemlich flach und eben, nur nach oben und vorn leicht gewölbt. Eine Andeutung der grauen Commissur ist noch nicht zu entdecken, vielmehr ist (wie auch die Durchschnitte zeigen) die glatte Epithelfläche nirgends unterbrochen. Am unteren Umfang des Ventrikels tritt das Chiasma, das Infundibulum und das Corpus mammillare mit den entsprechenden Ausbuchtungen der Höhle hervor, am oberen Rande die nach hinten an Höhe zunehmende Markleiste mit ihren leichten Faltungen, welche an ihrem hinteren Ende eine etwas stärkere, dem Ganglion

habenulae entsprechende Anschwellung bildet; darunter verläuft der Sulcus habenulae His. Die Anlage der Gland. pinealis ist nicht hinreichend deutlich erhalten. An der Stelle des von His so genannten Recessus geniculi ist noch ein ziemlich tiefer Einschnitt am hinteren Umfang des Thalamus-Wulstes vorhanden.

An einem ungefähr demselben Entwicklungsstadium angehörigen Gehirn¹⁾ (A), an welchem die rechte Hemisphäre an der Grenze zwischen Seh- und Streifenhügel abgetragen worden war, zeigt die mediale Fläche der Hemisphäre ein etwas abweichendes Verhalten (Fig. 3). Bei der Betrachtung von der rechten Seite sieht man die Trennungsfläche, welche die Gestalt einer 8 hat; der untere vordere Rand derselben erreicht nicht ganz die Mittellinie; die obere etwas schräg nach abwärts geneigte Abtheilung entspricht der Ausbreitung der Stammstrahlung, die untere dem Stammtheil der Hemisphärenwand, die Trennung verläuft zwischen der Seitenwand des 3. Ventrikels (Trichter-Region) und der Substantia perforata anterior. Dicht vor dem sich vorwölbenden rechten Sehhügel, unmittelbar oberhalb der Trennungsfläche sieht man den scharfen Saum des Randbogens der linken Hemisphäre, welcher sich etwas von der Medianebene entfernt; dicht dahinter, nur durch die oben erwähnte Spalte getrennt, den Stiel des (linken) Streifenhügels; hinter diesem kommt noch eben die Furche zwischen Seh- und Streifenhügel zum Vorschein. Von der vorderen Schlussplatte des 3. Ventrikels ist selbstverständlich nur der vordere Rand sichtbar, welcher nach abwärts in den Vorsprung des Chiasma übergeht. An der Medianfläche der Hemisphäre zeigt sich oberhalb des Sehhügels die sehr tiefe hintere Bogenfurche, welche sich nach hinten in eine tiefe zweischenkelige Falte fortsetzt; von ihrem vorderen Ende geht eine tiefe Furche nach aufwärts bis nahe an den Hemisphärenrand, eine zweite Furche nach vorn und abwärts nach der Spitze des Stirnlappens. Die vordere Bogenfurche ist ebenfalls stark ausgeprägt und grenzt den Ursprung des Riechlappens nach hinten ab.

Ich bin der Ansicht, dass die drei tiefen Radiärfurchen Folgen der Härtung sind, wenn auch Andeutungen derselben be-

1) Leider ist dies Gehirn, welches sehr gut erhalten war, durch Eintrocknen für die weitere Untersuchung unbrauchbar geworden. Auch die Zeichnung entbehrte leider noch der letzten Correctur.

reits normaler Weise vorhanden sein mögen, wie an dem vorher beschriebenen Gehirn; auch die Bogenfurchen sind abnorm vertieft.

An dem nun folgenden etwas älteren Gehirn E (Fig. 4, 5, SSL 5,5 cm, Länge der Grosshirnhemisphäre 18 mm) sind die Hemisphären augenscheinlich durch die Härtung stark deformirt; ihr oberer Rand ist herabgedrängt, die mediale Fläche eingerollt und stark gefaltet. Die Ammonsfurche ist sehr tief; weiter nach vorn findet sich noch eine zweite tiefe Furche unter dem Hemisphärenrande, durch welche von oben her eine stark hervortretende Falte an der medialen Fläche abgegrenzt wird. (Diese vorspringende Falte wird nicht selten beobachtet, und kann leicht zu erheblichen Täuschungen, namentlich auch in Bezug auf die Anlage des Balkens Anlass geben.) Auch hier findet sich die in der Richtung nach der Spitze des Stirnlappens verlaufende schräge Furche, sowie eine Anzahl radiärer Einkerbungen an dem oberen Rande des Stirnlappens und in der Nähe der hinteren Spitze.

Die vordere Bogenfurchen ist deutlich, und verläuft nach aufwärts allmählich in einen flachen Eindruck.

Der Ursprung des Riechlappens tritt an der medialen Fläche des Stirnlappens, an dessen hinterem unterem Winkel hervor, ebenso wie an dem vorigen Gehirn; es fehlt also die Verbindung zwischen vorderer Bogenfurchen und Sulc. olfactorius. Der verdickte Theil der vorderen Schlussplatte hat sich im Vergleich zu dem jüngeren Gehirn erheblich in der Richtung von oben nach unten gestreckt, und besitzt auf dem Durchschnitt eine schwach S-förmig gekrümmte Gestalt, 3,5 mm Länge und etwa 0,5 mm Dicke. Die nach vorn gerichtete Convexität liegt gegenüber dem Ursprung des Riechlappens, die nach hinten gerichtete, welche der Lage nach der makroskopisch noch nicht erkennbaren vorderen Commissur entspricht, liegt dicht unterhalb des Einganges in den Seitenventrikel; der untere, die vordere Begrenzung des Recessus chiasmatis bildende Theil der vorderen Schlussplatte ist dünn; nach aufwärts endet die Schnittfläche der verdickten Schlussplatte abgerundet; lateralwärts schliesst sich dann das etwas geschlängelte Fältchen an, welches in den Saum des Randbogens übergeht¹⁾.

1) Die Gestalt der Schnittfläche der verdickten Schlussplatte habe ich möglichst genau festzustellen gesucht, indess ist es natürlich, dass

An der Höhlenfläche des 3. Ventrikels zeigt sich zunächst hinter der Schlussplatte der spaltförmige Eingang in den Seitenventrikel, dahinter der Stiel des Streifenhügels, welcher nur in Gestalt einer schmalen Leiste zum Vorschein kommt, und nach abwärts in die Höhlenfläche des 3. Ventrikels übergeht. Dahinter liegt der Eingang in den Sulcus striae corneae (His), welcher sich nach abwärts in Gestalt einer ziemlich tiefen Rinne fortsetzt. Auch die übrigen Furchen stimmen mit denen des Gehirns C überein, sie sind nur flacher.

Bezüglich einiger Abweichungen der vorstehenden Beschreibung von den ungefähr dasselbe Stadium betreffenden Darstellungen von His gestatte ich mir Folgendes hervorzuheben.

1) Nach His entsteht die Commissura mollis noch vor Ende des zweiten Monats, indem sich die beiden Thalamuswülste in der Mittelebene begegnen. Dieser Angabe kann ich nicht beistimmen, da ich auch an viel älteren Gehirnen noch keine solche Verbindung gesehen habe. Möglicherweise kommen individuelle Verschiedenheiten vor, welche auch an Gehirnen Erwachsener in Bezug auf die graue Commissur nicht selten sind. Schon Meckel hebt indess ausdrücklich hervor, dass er weder beim Embryo von 14, noch bei dem von 16—18 Wochen eine Verwachsung der Sehhügel gefunden habe, wohl aber im 6. Monat eine sehr ausgedehnte. 2) Die vordere Schlussplatte verläuft nach His vom Recessus opticus aufwärts concav nach vorn (Fig. 37), bei einem etwas älteren Embryo von $2\frac{1}{2}$ Monat (SSL 4,5 cm, also dem oben beschriebenen entsprechend) etwas weniger als früher. 3) Die auffälligste Differenz ist in diesem Stadium das Fehlen der Verdickung im oberen Theil der Schlussplatte in den Abbildungen von His; diese Verdickung ist aber von den älteren Autoren bereits ziemlich übereinstimmend beschrieben worden. 4) Der Stirntheil der Hemisphäre ist weit weniger entwickelt dargestellt, der Riechlappen noch sehr viel weniger ausgebildet und unvollkommen abgegrenzt. Diese Unterschiede beruhen theilweise

bei so kleinen Gebilden bereits sehr geringe Abweichungen von der Mittellinie die Gestalt der Schnittfläche wesentlich beeinflussen. Auch waren einige kleine Stückchen aus der Schnittfläche ausgebrochen, wodurch ebenfalls Irrthümer möglich waren, doch ergab der Vergleich mit den Durchschnitten die Richtigkeit der obigen Beschreibung und der Abbildung.

vielleicht darauf, dass der mir vorliegende Embryo C (welcher am besten als Vergleichsobject mit dem von His beschriebenen dienen kann) bei ziemlich gleicher Länge weiter entwickelt war; auch ist das Gehirn im Ganzen etwas grösser. Besonders auffallend ist mir indess 5) auf den Abbildungen von His der Mangel des Einschnittes zwischen dem Stiel des Streifenhügels und der medialen Hemisphärenwand, welchen ich kaum auf eine Ungenauigkeit der Zeichnung beziehen kann. Auf Fig. 37 und 38 ist zwischen vorderem Rand des Sehhügels und Schlussplatte nur eine Oeffnung vorhanden, welche demnach das bleibende Foramen Monroi darstellen würde. Denkt man sich den oberen Theil des Sehhügels (auf meinen Abbildungen) nach vorn verschoben, so würde derselbe wohl die beiden Spalten, zunächst die hintere, ziemlich verdecken können, doch entspricht dies nicht den natürlichen Verhältnissen. Auch später sind diese beiden Spalten noch vorhanden, welche aus dem ursprünglichen Foramen Monroi durch Hervortreten des Stieles des Streifenhügels gebildet werden (vergl. die Darstellung des Modells Fig. 8, Taf. 1 der His'schen Arbeit). Da His (auf S. 56 des Sep.-Abdr.) angiebt, dass von der 7. Woche ab im hintern Bereiche der Area trapezoides die Siehelfalte (d. h. die vordere mediale Wand der Hemisphäre) mit dem sie berührenden Theil des Streifenhügels zu verschmelzen beginnt, so dass von dieser Zeit ab der letztere nicht mehr bis unten hin isolirbar ist, so kann ich die Fig. 37 und 38 nur so verstehen, als sei diese Verschmelzung bereits bis zur Höhe des vorderen Endes des Sehhügels vorgeschritten, was jedoch nicht der Fall ist, da die mediale Wand des Stirnlappens in dieser Gegend eine selbständige Verdickung bildet, welche von dem Streifenhügel dauernd durch eine Spalte getrennt bleibt. Die Verschmelzung erstreckt sich nicht viel über die vordere Commissur nach aufwärts. Gerade die vordere Spalte wird zum bleibenden Foramen Monroi, während die hintere Spalte, der Anfang des Sulcus striae corneae allmählich durch die Verwachsung zwischen Seh- und Streifenhügel verstreicht, und ebenso auch die senkrechte in den Recessus opticus hinabsteigende Furche schwindet.

Eine erhebliche Differenz findet sich ferner 6) zwischen meiner Fig. 3 und der Abbildung der Seitenansicht des Gehirns eines menschlichen Foetus von 42 mm SSL, nach Wegnahme der rechten

Hemisphäre bei His (Fig. 26, welche ziemlich genau der Abbildung des Medianchnittes Fig. 37 entspricht). Nach His beschränkt sich die Verbindung der Hemisphäre mit dem Zwischenhirn auf den Stiel des Streifenhügels, wozu dann später die sekundäre Verwachsung zwischen Seh- und Streifenhügel hinzu kommt; die Grenze der Verwachsung nach vorn und unten fällt zusammen mit einer concaven Linie, „welche vom vorderen Ende der Deckplatte des dritten Ventrikels in einem etwas zurückweichenden Bogen nach dem Stiel des Streifenhügels hinabsteigt. Längs dieser Linie findet der Umschlag der Sehhügelwand¹⁾ in die mediale Wand der Hemisphäre statt“ (S. 37). Diese Linie ist demnach identisch mit der vorderen Grenze der Schlussplatte, wie auch der Vergleich mit der Fig. 37 ergibt. Wo bleibt dann die Verbindung an der Basis der Hemisphäre, der eigentliche Stammlappen, welcher doch nothwendig durchtrennt sein muss? Denkt man sich die Abtrennung der Hemisphäre medianwärts fortgesetzt bis zur Schlussplatte, so muss nothwendig die Seitenwand der Regio infundibuli mit entfernt sein, der dritte Ventrikel müsste also offen vorliegen.

Was nun die Furchenbildung der Hemisphären in diesem Stadium anlangt, so halte ich das zuerst beschriebene Gehirn für dasjenige, welches die natürlichen Verhältnisse am besten wiedergibt (abgesehen von der geringen Einsenkung der medialen Fläche des Stirnlappens). Abweichend von den beiden übrigen Gehirnen desselben Stadiums ist das Verhalten der vorderen Bogenfureche zum Ursprung des Riechlappens. Bekanntlich entspringt dieser (der „vordere Riechlappen“ von His) lateralwärts am hinteren Rande des Stirnlappens; in der Fortsetzung desselben verläuft an der Oberfläche der Hemisphäre, an der oberen Grenze des noch weit nach aussen reichendem Stammtheils, der späteren Substantia perforata, ein bogenförmiger weisslicher Streif nach dem vorderen Ende des Schläfenlappens, der spätere äussere Riechstreifen. Oberhalb dieses Streifens beginnt also erst das Gebiet der späteren Insel. In der Seitenansicht der Hemisphäre sieht man den hier befindlichen Ursprung des Riechlappens vor sich. Bei der Ansicht von unten wird der letztere am hinteren Rande durch einen querverlaufenden Einschnitt von der Substantia

1) Ventrikelwand?

perforata abgegrenzt, welcher sich als „vordere Bogenfurehe“ (Incisura prima) auf die mediale Fläche fortsetzt¹⁾. Bei der Ansicht von der medialen Fläche scheint der Riechlappen aus dem hinteren Winkel dieser Fläche des Stirnlappens hervorzugehen; dies würde also einer medialen Wurzel entsprechen, so bei dem Gehirn A und E, sowie bei allen späteren.

Es mag sein, dass die Tiefe der vorderen Bogenfureche an ihrem unteren Theile am Gehirn C in Folge der Härtung zugenommen hat, und dass in Folge dessen ein directer Uebergang dieser Fureche in den Sulcus olfactorius, und in Folge dessen eine scheinbare Abtrennung des Riechlappens von der medialen Wand des Stirnlappens zu Stande gekommen ist; jedenfalls zeigt aber auf den Durchschnitten die Hemisphärenwand an dieser Stelle ein durchaus normales Verhalten.

An den hier in Betracht kommenden Abbildungen 26, 37 und 38 von His sind, wie mir scheint, die Abgrenzungen der Theile, namentlich die vordere Bogenfureche, zu wenig scharf ausgeprägt, auch erscheint der Stirntheil der Hemisphäre zu kurz und wulstig, indess mögen hierbei Verschiedenheiten des Conservirungs- und Härtingsgrades eine Rolle spielen.

Die flachen Radiärfurchen an der Convexität der Hemisphäre, die am stärksten im Gehirn E ausgebildet sind, welche ich aber auch an anderen Gehirnen dieses Entwicklungsstadiums, ebenso wie Andere, in wechselnder Ausbildung beobachtet habe, möchte ich wegen ihrer Unregelmässigkeit für Produkte der Härtung halten, wenn mir auch Thatsachen, besonders aus dem Gebiete der Hirnmissbildungen bekannt sind, welche auf eine Sonderung des Gehirnmantels in keilförmige Segmente durch tiefe Radiärfalten hindeuten.

Die Verdickung der vorderen Schlussplatte wurde zuerst von Tiedemann für die Anlage des anfangs noch senkrecht stehenden Balkens gehalten (l. c. S. 21. Taf. I 12, q.). Viele der späteren Autoren sind ihm hierin gefolgt, u. a. auch Hensen, während Reichert, Schmidt und Andere sich dagegen aussprechen, und zwar mit Recht. Von der Anlage des Balkens

1) Vgl. auch die Fig. 22—24 bei Kölliker, Zur Entwicklung des Auges und Geruchsorganes menschlicher Embryonen. Würzburger Verhandlungen Bd. XVIII, Nr. 8, 1883.

ist in dem beschriebenen Stadium an der Medianfläche noch nichts zu sehen. Dem zwischen 3. Ventrikel und vorderer Bogenfurche gelegenen Raum, der Pars trapezoides von His, entspricht nach der Darstellung von Mihaleovicz die umrandete Verwachungsstelle der Hemisphären als erste Anlage des Balkenkniees und des Septum. Die Verwachsung beschränkt sich indess, wie wir sahen, auf die verdickte vordere Schlussplatte; der davorgelegene Theil ist durch die Sichel von der anderen Seite getrennt, und ist auch am ausgebildeten Gehirn noch als kleiner dreieckiger Raum nachweisbar.

Was den Fornix anlangt, welcher bekanntlich in naher Beziehung zum Randbogen steht, so ist für die vorderen Säulchen desselben in diesem Stadium der Entwicklung noch so gut wie kein Raum vorhanden. Weiteres wird sich bei der Betrachtung der Durchschnitte ergeben.

Vierter Foetalmonat.

Das Grosshirn unterscheidet sich in diesem Stadium durch einige sehr wichtige Eigenthümlichkeiten von den vorhergehenden Entwicklungsstufen. Die Länge der Grosshirnhemisphäre beträgt nach der Härtung 24—25 mm, der Schläfenlappen ragt bereits erheblich nach abwärts hervor, dementsprechend bildet auch die Fossa Sylvii eine deutlichere Vertiefung; das hintere Ende der Hemisphäre ist zugespitzt und reicht nach hinten bereits über die Mitte der Vierhügel hinaus; gleichzeitig mit der Verlängerung der Hemisphäre hat eine gewisse Drehung derselben um eine ideale Queraxe in der Gegend des Foramen Monroi nach aufwärts und hinten stattgefunden. Die convexe Fläche der Hemisphäre war an einem besonders gut erhaltenen Exemplar (F. Fig. 10) vollkommen glatt und frei von Furchen; an einem zweiten dagegen mit einigen flachen Radiärfurchen in der Gegend der Fossa Sylvii, und einigen tieferen Einkerbungen am vorderen und hinteren Ende, ebenfalls in ziemlich radiärer Richtung versehen.

Die Höhlenfläche des 3. Ventrikels ist fast ganz eben, die Abgrenzung der oberen und unteren Region durch Abflachung des Suleus Monroi sehr viel undeutlicher; auch die übrigen Furchen an der Innenfläche sind fast verstrichen. Der Stiel des Streifenhügels ist in Gestalt eines schmalen leistenförmigen Vorsprunges von dem vorderen Ende des Schlägels an der Höhlen-

fläche sichtbar, dahinter der Anfang der Fureche zwischen Seh- und Streifenhügel (*Suleus striae corneae*), davor der Eingang in den Seitenventrikel. Das Conarium ragt bereits etwas über den Vorderrand der Vierhügel hervor, die hintere Commissur, der *Recessus infrapinealis*, die Stiele des Conarium sind deutlich sichtbar. Besonders charakteristisch ist die Streckung der vorderen Schlussplatte nach aufwärts; der untere Theil derselben ist noch immer nach vorn convex, der obere senkrecht oder selbst leicht concav nach vorn (Gehirn G. — vielleicht Folge der Härtung). Von der früheren Verdickung der Schlussplatte ist nichts mehr zu sehen, dagegen geht diese an ihrem oberen Ende in eine rundliche Anschwellung über, welche den Durchschnitt einer neu entstandenen Verbindung beider Hemisphären darstellt. Diese Verwachsungsstelle liegt genau vor dem Foramen Monroi; ihr Durchmesser von vorn nach hinten beträgt 1—1,5 mm; der vordere Rand ist halbkreisförmig, der hintere etwas concav; der hintere obere Winkel setzt sich in den zugeschärften Saum des Randbogens fort, während der untere etwas allmählich in die vordere Schlussplatte übergeht; etwas unterhalb liegt (noch in der letzteren) die vordere Commissur, welche jedoch auf dem Medianschnitt nicht deutlich erkennbar ist. Das vordere Ende des Sehhügels überragt die Verwachsungsstelle der Hemisphären ziemlich erheblich nach aufwärts. Eine Andeutung der mittleren Commissur ist weder an diesem noch an dem zweiten Gehirn dieses Stadiums vorhanden.

Die mediale Fläche der isolirten (rechten) Hemisphäre zeigt eine sehr charakteristische Ausbildung der Furchen oder Faltungen, welche jedoch an den beiden dargestellten Gehirnen etwas verschieden ist. Eine tiefe Bogenfureche umgiebt die Hemisphärenöffnung in einiger Entfernung vom freien Rande derselben; das untere Ende des hinteren Schenkels erstreckt sich bis in die Nähe des unteren Randes des Schläfenlappens; durch einen etwas flachen Eindruck, welcher mehr nach vorne gegen das untere Ende des Randbogens ansteigt, wird bereits eine stumpfrundliche Hakenwindung abgegrenzt. Der vordere Schenkel der Bogenfureche verläuft in schräg absteigender Richtung nach der Spitze des Stirnlappens und schneidet hier ein dreieckiges Gebiet ab, welches nach hinten von der Schlussplatte des dritten Ventrikels begrenzt wird. Die ganze Bogenfureche zerfällt am

deutlichsten in einen vorderen oberen und einen hinteren unteren Schenkel, welcher die eigentliche Ammonsfurche darstellt. Von der Vereinigungsstelle beider Schenkel erstreckt sich eine Fortsetzung des oberen in ziemlich gerader Richtung nach hinten gegen die Spitze des Hinterhauptlappens (an der linken Hemisphäre mehr nach aufwärts). Das dreieckige Gebiet der medialen Fläche zwischen dieser Furche und der Ammonsfurche wird durch einen etwas flacheren Eindruck in zwei Hälften getheilt. Der vordere obere Schenkel der Bogenfurche giebt zwei radiäre Furchen nach aufwärts und nach vorn ab. Die sogenannte vordere Bogenfurche (His) stellt sich nicht mehr deutlich als vorderer Theil der eben beschriebenen Furche dar; sie bildet nur noch einen wenig ausgedehnten Einschnitt am hinteren Rande des Riechlappens, welcher aus dem medialen unteren Theile des Stirnlappens hervorgeht. Der oberhalb der Bogenfurche gelegene Theil der Hemisphärenwand ist, abgesehen von den erwähnten radiären Furchen, glatt und eben; er hängt deckelartig über den Randbogen herab, und zwar zeigt dieser überhängende Theil entsprechend der Wölbung des Sehhügels eine leichte Concavität. In ähnlicher Weise entspricht der Eindruck im hinteren unteren Theil der Hemisphäre der Hervorragung der Vierhügel und der Kleinhirnhemisphären. Man erhält bei der Betrachtung der medialen Fläche vollständig den Eindruck, als sei dieselbe einerseits vom oberen und vorderen, andererseits vom hinteren unteren Rande her um den mittleren Theil, in Folge des stärkeren Flächenwachsthums, eingerollt und dabei gefaltet.

Was den freien Rand der Hemisphärenöffnung, den Randbogen Schmidt's anlangt, so schliesst sich dieser oberhalb der Verwachsungsstelle unmittelbar an das erwähnte untere Dreieck des Stirnlappens an, welches eine ziemlich ebene, in seinem oberen Theil allmählich mehr lateralwärts geneigte Oberfläche besitzt. Im vorderen oberen Theil ist der Randbogen selbst etwas convex gewölbt (nicht bloss in der Längs-, sondern auch in der Querriechung). Dieser Theil geht im weiteren Verlauf, indem der freie Rand sich etwas gegen die Höhle umschlägt, in eine leichte Concavität über, welche genau der oberen Wölbung des Sehhügels entspricht; nach abwärts wird die Oberfläche des Randbogens wieder convex, während sich der freie zugespitzte Rand mehr nach vorne und etwas medianwärts

wendet. Die flache rinnenförmige Vertiefung des Randbogens in seinem mittleren Theile ist durch eine schwache Kante oder kielförmige Erhabenheit begrenzt, welche concentrisch um den freien Rand verläuft und sich im unteren Theile allmählich verliert.

An dem zweiten Gehirn (G Fig. 8, 9), welches ziemlich genau demselben Entwicklungsstadium angehört, zeigt die mediale Fläche der Hemisphäre dieselbe Ausbildung der Bogenfurchen, jedoch zahlreichere radiäre Furchen, von welchen vier gegen den convexen Rand der Hemisphäre gerichtet sind. Die an dem Uebergang des oberen in den hinteren unteren Schenkel der Bogenfurchen abgehende tiefe Furchen theilt sich gabelförmig und umfasst hierbei ein keilförmiges Gebiet, welches selbst vom convexen Rande her tief eingekerbt ist. Die vordere Bogenfurchen ist etwas stärker ausgebildet; das dreieckige Feld zwischen dieser und der vorderen Schlussplatte ist etwas breiter (vielleicht nur in Folge der etwas concaven Einsenkung der Schlussplatte).

Wie sich aus dem Verhalten der Durchschnitte der Hemisphäre ergibt, ist die Verwachsungsstelle am oberen Ende der Schlussplatte die erste Anlage des Balkens. Ebenso sicher ist, dass die Stelle mit der ursprünglichen Verdickung der Schlussplatte nicht identisch ist, wie sich bereits aus ihrer Lage entnehmen lässt. Die Verwachsung schliesst sich aber unmittelbar an das obere Ende der Schlussplatte an, und beginnt, wie ich vermüthe, an derselben, um dann weiter nach vorn vorzuschreiten. Von der Anlage eines Septum pellucidum ist noch nichts nachweisbar.

Schmidt hat dieses Stadium mit der ersten Anlage des Balkens zuerst richtig dargestellt und gedeutet, doch ist seine Abbildung nicht hinreichend genau, namentlich ist das Verhältniss der Balkenanlage zum Saum des Randbogens und der vorderen Schlussplatte nicht ganz richtig dargestellt; die vordere Commissur liegt zu tief; auch die Deutung der als Crus anterius, Corpus des Fornix und Septum pellucidum bezeichnete Theil ist nicht ganz zutreffend. Kölliker giebt in Fig. 352 und 353 eine gute Abbildung desselben, oder eines etwas späteren Stadiums, doch stimmt die Bezeichnung Septum pellucidum für den unterhalb der Balkenanlage befindlichen dreieckigen Raum, welcher sich bis zur vorderen Bogenfurchen erstreckt, nicht

genau. Uebrigens bemerkt K. selbst ausdrücklich, dass dieses kleine Feld nach vorn noch offen ist (l. c. S. 555). Die Figuren 21 und 22 bei Mihaleovicz, welche gleiche Entwicklungsstadien zum Gegenstand haben, sind nicht richtig und geben auch die Verhältnisse des Randbogens nicht genau genug wieder.

Das folgende Gehirn (P) gehört einem nur wenig späteren Entwicklungsstadium an¹⁾ (Länge der Grosshirnhemisphäre nach der Härtung 26 mm, Fig. 11, 12).

Die Gestalt der Grosshirnhemisphäre entspricht im Ganzen der im Vorhergehenden beschriebenen, doch sind die Hemisphären etwas gedrungener und compacter in Folge einer merklichen Dickenzunahme der Wandung. Die convexe Fläche ist glatt, die Fossa Sylvii kaum stärker ausgeprägt als an den beiden letzten Gehirnen. An der medialen Fläche der Hemisphäre (welche nicht vom Hirnstamm abgelöst wurde) zeigt die Bogenfurchung die gleiche Entwicklung wie dort; sie ist mit vier schräg nach dem oberen Rande aufsteigenden radiären Furchen versehen; ihr vorderes Ende ist nach dem vorderen unteren Winkel des Stirnlappens gerichtet. Das unterhalb dieses Theiles der Furchung gelegene dreieckige Feld der medialen Fläche ist sehr eben und senkrecht, nach aufwärts geht dasselbe in die obere Fläche des Randbogens über. Die vordere (senkrechte) Bogenfurchung ist schwach ausgeprägt.

Die Gestalt des dritten Ventrikels ist in sofern verändert, als der Durchmesser der Trichter-Region von vorn nach hinten verringert ist, während die Höhe etwas zugenommen hat.

Besonders bemerkenswerth ist, dass der Stiel des Streifenhügels an der Höhlenfläche des dritten Ventrikels nicht mehr sichtbar ist, indem der vordere Rand des Sehhügels sich der Vorderwand des dritten Ventrikels mehr genähert hat. (Dies könnte zum Theil wohl auch durch Compression des Gehirns in der Richtung von vorne nach hinten bedingt werden, bleibt aber

1) Leider fehlt jede Angabe über das Alter des Embryo und über die Körperlänge, da der abgetrennte Kopf, welchen ich der Freundlichkeit des Herrn Collegen Strahl verdanke, von ausserhalb in einem Gefäss mit Müller'scher Flüssigkeit eingesandt war. Leider zeigte das Gehirn nach der Durchschneidung einige Beschädigungen, es konnte jedoch zur Anfertigung einer Schnittserie noch verwendet werden.

auch in den späteren Stadien so.) Es findet sich also nur eine senkrechte Spalte, welche den Eingang in den Seitenventrikel bildet und sich nach abwärts in den Sulcus Monroi fortsetzt. Ausserdem sind zwei bis drei flache Fältehen vorhanden, welche vom unteren Ende des Foramen Monroi auf die Seitenwand der Trichterregion übergehen.

Die sehr dünne vordere Schlussplatte des dritten Ventrikels bildet einen schwach convexen Bogen nach vorn; an ihrem oberen Ende ist die vordere Commissur sichtbar, welche einen leichten Vorsprung nach hinten bedingt. Die wichtigste Veränderung betrifft die Verwachsungsstelle der Hemisphären, welche an Ausdehnung, besonders in der Richtung nach vorn zugenommen hat. Ihre Länge beträgt 2,5 mm, die Entfernung von ihrem oberen Rande bis zum unteren Rande der vorderen Commissur $4\frac{3}{4}$ mm. Die Gestalt der Schnittfläche ist keulenförmig, mit leicht concaver hinterer und kreisförmiger vorderer Begrenzung; am Uebergang vom hinteren zum oberen Rande findet sich ein kleiner Vorsprung, welcher mit dem Saum des Randbogens zusammenfällt; von hier aus steigt der obere Rand der Verwachsungsstelle noch etwas nach vorn an; dieser Rand schneidet etwa mit dem Oberrande des Sehhügels ab.

Bei sorgfältiger Untersuchung mit Hülfe der Lupe zeigte sich im unteren Theil der Verwachsungsstelle auf dem Durchschnitt eine flachgrubige Vertiefung, welche ich anfangs geneigt war für ein Artefact zu halten, da die Oberfläche der kleinen Vertiefung etwas rau und höckerig erschien. Doch zeigte die weitere Beobachtung, besonders mit Hülfe der Mikrotomschnitte, dass im Bereiche der kleinen Grube in der That keine Verbindungsfasern zwischen beiden Hemisphären vorhanden waren. Die Vertiefung hat die Gestalt einer kleinen Bucht, welche sich von unten nach oben etwa bis in die Mitte der Verwachsungsstelle erstreckt, und zwar näher an dem Vorderrande; die hintere Grenze ist undeutlicher, indem die vertiefte Stelle hier allmählicher in die Schnittfläche übergeht. Die untere Begrenzung der kleinen Ausbuchtung bildet eine scharfe Linie, doch vermochte ich nicht zu entscheiden, ob im Bereiche dieser Linie die gegenüberliegenden Flächen der Hemisphäre verwachsen waren, oder ob die kleine Bucht sich nach abwärts öffnete. Aus dem ganzen Verhalten derselben dürfte aber zweifellos hervor-

gehen, dass es sich hier um die erste Anlage der Höhle des Septum pellucidum handelt, deren Entstehung bisher noch sehr zweifelhaft war. Der vordere Theil der Verwachsungsstelle ist demnach die Anlage des Balkenknie und des Rostrum, der stärkere obere Theil der Körper des Balkens. Ein an der Höhlenfläche des dritten Ventrikels gesondert hervortretendes Fornix-Säulehen ist auch in diesem Stadium noch nicht erkennbar.

Es dürfte sich empfehlen, hier einige Worte über die Deutung des beschriebenen Befundes einzuschalten, soweit dies vorläufig ohne Berücksichtigung der Durchschnitte möglich ist.

Die erste Anlage des Balkens nimmt demnach den vordersten Theil des Randbogens unmittelbar oberhalb der verdickten vorderen Schlussplatte ein und kommt in der Weise zu Stande, dass die Verwachsung der Hemisphären durch Commissurfasern sich an die bereits oberhalb der vorderen Commissur bestehende Verbindung derselben anschliesst. Die halbkreisförmige vordere Begrenzung der neuen Verwachsungsstelle entspricht bereits frühzeitig dem Balkenknie mit dem Rostrum, während andererseits der Winkel, in welchem der Balken mit dem freien Rande des Bogens zusammentrifft, die hintere Begrenzung des Balkens bildet, also die Anlage des Splenium darstellt. In sofern kann ich also nur Kölliker beistimmen, dass in diesem Stadium (Gehirn P) bereits der ganze Balken angelegt ist. Indem nun im weiteren Verlauf jener hintere Winkel immer weiter unterhalb der Bogenfurche nach hinten rückt, muss auch der Verwachsungsrand zwischen jenem Punkt und der vorderen Commissur sich mehr und mehr in die Länge strecken. Beides ist untrennbar von einander, und es ist keineswegs richtig, dass zuerst die gegenüberliegenden Randbogen mit einander verwachsen und dass dann längs dieser Linie ein allmähliches Hindurchtreten der Balkenfasern stattfindet (Mihalkovicz). Daraus ergibt sich aber auch weiter, dass die angebliche Durchbrechung der primären Hirnsichel durch jene Verwachsung, welche an sich wenig plausibel erscheint, gar nicht erforderlich ist, da der von vorn herein vorhandene Ausschnitt der Hirnsichel, welcher der vorderen Schlussplatte entspricht, bei der ganz allmählich und continuirlich fortschreitenden Vergrößerung der Verwachsungsstelle einfach zurückgedrängt wird.

An dem Gehirn P habe ich mich auf's deutlichste über-

zeugen können, dass der freie Rand der Hirnsichel von der Schädelbasis aufsteigend sich genau dem oberen Rand der Verwachsungsstelle anpasst und in Gestalt eines spitzen schnabelförmigen Fortsatzes hinter derselben mit der Tela chorioidea resp. dem Plexus zusammenhängt. Bei der allmählich weiter nach hinten fortschreitenden Streckung des Balkens wird dieser concave Ausschnitt der Sichel immer weiter nach hinten zurückgedrängt, bleibt aber hinter dem Splenium in dauernder Verbindung mit der Tela chorioidea. Dass die Ansicht Löwe's über die Bildung des Balkens vollständig verfehlt ist, braucht hiernach wohl nicht besonders hervorgehoben zu werden.

Die Ausbildung des Fornix, namentlich der vorderen Säulchen, ist in diesem Stadium noch sehr im Rückstande; der schmale Saum, längs dessen die Verwachsung der Randbogen oberhalb der vorderen Commissur allmählich nach hinten fortschreitet, gewissermaassen als wenn dieser Theil durch das immer weiter nach hinten rückende Splenium ausgezogen würde, bildet eine unmittelbare Fortsetzung der vorderen Schlussplatte, welche daher als „verlängerte Schlussplatte“ bezeichnet werden kann. Schwieriger zu deuten ist die Bildung des Septum pellucidum, besonders der Höhle desselben. Dass die alte Ansicht von ihrem ursprünglichen Zusammenhang mit dem dritten Ventrikel (cf. Tiedemann Taf. III, Fig. 3) nicht richtig ist, ist lange erwiesen (Schmidt, Reichert). Allerdings bildet der dritte Ventrikel oberhalb der vorderen Commissur eine schmale spaltförmige Ausbuchtung nach vorn, indess ist diese so gering, dass sie auf dem Sagittalschnitt nur die Gestalt eines ganz flachen Bogens besitzt (Fig. 12). Die Begrenzung des dritten Ventrikels wird aber hier durch den oberhalb der vorderen Commissur gelegenen Theil der vorderen Schlussplatte gebildet.

In welcher Weise die erste Anlage der Höhle des Septum pellucidum zu Stande kommt, ob durch allmähliches Herumwachsen des Balkenschnabels, oder durch Spaltbildung innerhalb der ursprünglich totalen Verwachsung, ist nicht leicht zu entscheiden. Ich halte jedoch das letztere für wahrscheinlicher und zwar erstens aus dem Grunde, weil die Form der Balkenanlage im Ganzen bei dem Gehirn P ganz der Verwachsungsstelle des früheren Stadiums entspricht, und nur vergrößert ist, zweitens, weil die kleine Vertiefung in der Verwachsungsstelle am unteren

Rande durch eine Linie begrenzt ist, welche dem ursprünglichen Rande der Verwachsungsstelle entspricht. Weitere Gründe ergaben sich aus dem Verhalten der Durchschnitte. Dafür würde ferner noch der Mangel der Höhle bei Thieren sprechen, bei welchen die Lückenbildung in der Verwachsungsstelle nicht eintritt, während die Form der Verwachsung im übrigen dieselbe und der Balkenschnabel, welcher den Vorderrand bildet, ebenfalls ausgebildet ist.

Dass die Faltenbildung an der Medianfläche der Hemisphäre, welche im vierten Monat ihre vollständige Ausbildung erfährt, kein Kunstprodukt ist, ist eine hinlänglich erwiesene Thatsache (vgl. Ecker, Kölliker, Mihalkoviez, Anton u. A. Beiläufig hebt ersterer ausdrücklich hervor, dass er die Faltungen an frischen Gehirnen beobachtet habe, nicht erst nach Chlorzinkbehandlung, wie Mihalkoviez und nach ihm Anton angiebt). Nichtsdestoweniger ist einleuchtend, dass die vorhandenen Faltungen durch Schrumpfung in Folge von Härtung, Abnahme und Gerinnung der Flüssigkeit der Seitenventrikel stärker hervortreten können, ebenso wie im früheren Stadium, denn die Wand der Hemisphäre ist auch jetzt noch sehr dünn, der Ventrikel weit. Auch das Gehirn G (Fig. 8, 9) macht den Eindruck, dass die Faltung durch die genannten Einwirkungen abnorm verstärkt ist. Die Zahl der Radiärfalten (oder Furchen) ist nicht ganz constant, ebenso wie ihre Lage. (Ueber das Verhältniss derselben zu den bleibenden Furchen weiter unten.)

Fünfter Monat.

Das folgende Gehirn (J) gehört meiner Schätzung nach einem Embryo vom Anfang des fünften Monats an (SSL? Länge der gehärteten Grosshirnhemisphäre 28 mm, Fig. 13, 14). Leider erwies sich das Gehirn nach der Durchschneidung als beschädigt durch Druck, wodurch besonders der mittlere und vordere Theil der Bogenfurchen erheblich verändert war, während im übrigen das Gehirn sehr gut conservirt war¹⁾.

1) Es war daher anfangs schwer zu entscheiden, was normal und was künstlich alterirt war; erst die Mikrotomschnitte ergaben volle Sicherheit, dass erstens ein Einbruch der Wand in der Gegend des vorderen Theils der Bogenfurchen und eine Einrollung (dieses Theils)

Die wichtigste Veränderung, welche beim Vergleich mit dem vorhergehenden Stadium zunächst hervortritt, ist die Erhebung des hinteren Endes des Balkens nach aufwärts, welche gleichzeitig mit einer Streckung desselben verbunden ist.

Eine erhebliche Verschiebung des Balkenknie nach vorn hat augenscheinlich nicht stattgefunden, da dasselbe (bei gleicher Lage der Hemisphäre) noch immer ziemlich genau senkrecht über dem Hinterrande des Riechlappens steht. Durch die Erhebung des hinteren Endes des Balkens über den vorderen Theil des Sehhügels ist gleichzeitig eine Verlängerung des zwischen jenem und der vorderen Commissur gelegenen Bogentheiles bedingt, längs dessen die beiden Hemisphären mit einander verwachsen sind. Die Fortsetzung der vorderen Schlussplatte nach aufwärts bildet jedoch nur mit dem untersten Abschnitt noch die Begrenzung des dritten Ventrikels, nämlich nur bis zur Anheftungsstelle der Tela chorioidea etwas oberhalb der vorderen Commissur; nur bis hierher ist der Bogen an seiner hinteren (unteren) Fläche mit Epithel bekleidet, welches sich dann sowohl seitlich auf den Plexus lateralis durch das Foramen Monroi, als auf die Unterfläche der Tela chorioidea des dritten Ventrikels fortsetzt und sich an der Stria medullaris des Sehhügels inserirt. Der oberhalb jener Stelle gelegene Theil der hinteren (später unteren) Fläche des Bogens ist frei von Epithel.

Gleichzeitig mit der Formveränderung des Balkens hat auch das darunter gelegene ursprünglich ganz kleine Feld an Ausdehnung in der Höhe und Breite gewonnen. Die vordere untere Begrenzung dieses Feldes, des Septum pellucidum, war leider an dem vorliegenden Gehirn nicht vollkommen zweifellos erkennbar, nur der obere Theil war in Gestalt einer feinen vorspringenden Linie sichtbar, welche sich vom Balkenknie in der Richtung nach der vorderen Commissur fortsetzte, ohne dieselbe ganz zu erreichen. Die grösste Länge des Balkens beträgt 3,5 mm; die Länge des Verwachsungsrandes von der vorderen Commissur bis

nach innen stattgefunden hatte, und dass ferner der vordere obere Theil des Randbogens offenbar in noch weichem Zustande über die Mitte der Bogenfurche nach aufwärts geschoben und hier mit der medialen Fläche oberhalb in so innige Verbindung getreten war, dass dieselbe vollkommen natürlich erschien. Durch die Compression erklärt sich die verhältnissmässig geringe Höhe des Stirnhirns.

zum hinteren Balkenrande 5 mm. Die Entfernung zwischen der ersteren und dem Chiasma ist nicht erheblich verändert.

Von besonderer Wichtigkeit ist ferner das Verhalten des Randbogens zu dem überhängenden (gewissermaassen eingerollten) Theil der Hemisphärenwand. Die anfangs tiefe und weite Bogenfurchung hat sich derartig verengert, dass ihre Ränder sich berühren, nur in der Nähe des unteren Endes findet ein stärkeres Klaffen zwischen Randbogen und dem angrenzenden Theil des Schläfenlappens statt. Auch die radiären Furchen sind eng, die mediale Fläche der Hemisphärenwand oberhalb des Ausschnittes ist glatt und setzt sich hier durch eine deutliche Kante von der dem Sehhügel zugekehrten Fläche ab. Der Randbogen, welcher sich genau dieser zur Aufnahme des Sehhügels bestimmten Concavität anschliesst, zerfällt durch eine nach abwärts sich abflachende Rinne deutlicher in einen äusseren und einen inneren Ring (Schmidt). Am Uebergang des oberen mehr horizontalen Theiles in den unteren senkrechten bildet der äussere Ring eine kleine Anschwellung, welche auch später noch an der Fascia dentata sichtbar ist.

Was die Furchen der Medianfläche der Grosshirnhemisphäre anlangt, so sind am Hinterhauptlappen zwei derselben offenbar übereinstimmend mit der späteren Fissura parieto-occipitalis und calcarina; unterhalb der letzteren findet sich noch ein Einschnitt, welcher unter der Spitze des Hinterhauptlappens auf den Hemisphärenrand übergeht. Die vordere (senkrechte) Bogenfurchung ist deutlich.

An der Höhlenfläche des dritten Ventrikels zeigt sich das Foramen Monroi bereits stark eingeengt durch das Hinüberwachsen des Balkens mit dem „Verwachsungsrand“ oder der verlängerten Schlussplatte nach hinten. Eine Commissura mollis ist nicht sichtbar.

Das folgende Stadium (Ende des fünften Monats) wird durch die grössere Streckung des Balkens nach hinten charakterisirt. Die Länge des Balkens beträgt bei einem Gehirn (L) von 38 mm Hemisphärenlänge, in gerader Richtung gemessen bereits 10 mm. Bei der von zufälliger Gestaltveränderung durch Druck, Härtung u. s. w. abhängigen Verschiedenheit der Krümmung kann dieses Maass sich ebenfalls ändern. Der Abstand des Balkenkniees vom vorderen Ende der Hemisphäre ist 9, der Abstand des Splenium

vom hinteren Ende 19 mm, die Dicke des Balkens an seinem hinteren Ende etwa 1,2 mm, die Höhe des Septum pellucidum oberhalb der vorderen Commissur 5 mm, seine grösste Länge 9 mm.

Das hintere Ende des Balkens reicht auf dem Medianschnitt bis zur Mitte des Sehhügels; dem entsprechend bildet der Verwachsungsrand zwischen vorderer Commissur und Splenium einen flachen gegen die Horizontale geneigten Bogen, welcher sich genau der Wölbung des Sehhügels anschliesst und das Foramen Monroi fast vollständig verdeckt. Die mediale Fläche des Septum pellucidum ist nach oben und lateralwärts geneigt, so dass die Höhle dicht unter dem Balken am weitesten ist; hier ist auch die Wand der Hemisphäre am stärksten verdünnt, weswegen an dieser Stelle leicht Einrisse bei der Härtung entstehen. An dem Gehirn L bildet das Knie am Uebergang zum Schnabel einen ziemlich scharfen Winkel, und zwar ist die Trennungsfläche des Rostrum etwas nach aufwärts gerichtet, wohl in Folge einer geringen Einziehung der Hemisphärenwand bei der Härtung. Zwischen dem Ende des Rostrum und der vorderen Commissur verläuft eine glatt abgerundete Kante, als untere Begrenzung des Septum, doch vermochte ich keine Spur einer Trennungslinie zu erkennen. Das unterhalb dieses Randes gelegene dreieckige Feld vor der Schlusslamelle wird nach vorn von dem Rest der vorderen Bogenfurche (*Incisura prima*) begrenzt. Der ganze Balken wird an seinem convexen Umfang von der Spitze des Rostrum an durch einen schmalen nach hinten etwas verdickten Saum umgeben, welcher so aussieht, als stecke der Balken in einer Art Hülse, die durch den lippenförmig hervorgedrückten Saum der Hemisphärenoberfläche gebildet wird. Nach hinten geht der Saum mit einer leichten Anschwellung unmittelbar in den äusseren Ring des Randbogens über. Das Splenium tritt in Form eines abgerundeten Keils in schräger Richtung aus der Rinne zwischen beiden Abtheilungen des Randbogens hervor und geht nach vorn mit seiner unteren Fläche allmählich in den inneren Ring über; die Verbindung zwischen beiden wird durch den flügelartig verbreiterten Theil des Bogens gebildet, welcher nach vorn in das Septum sich fortsetzt. Die Verbindung der Hemisphären längs des Bogens bildet dauernd eine ganz schmale Linie. Wie aus der Abbildung (Fig. 16) ersichtlich ist, kreuzen

sich die beiden Bögen, der Fornix mit seiner Fortsetzung nach vorn, welche das eigentliche Septum bildet, und der medianwärts verbreiterte Bogen, welcher sich an das Splenium anlegt, in eigenthümlicher Weise, nach Art der Flügel einer Schiffschraube. Bei aufmerksamer Betrachtung sieht man um den freien Rand des Splenium eine zarte Streifung verlaufen, welche sich auf die „verlängerte Schlussplatte“ fortsetzt. Dieselbe ist nichts anderes als die Stria longitudinalis Lancisi, während der den Balken umgebende Saum die Taenia tecta darstellt. Der innere Randbogen mit seiner vorderen Fortsetzung hat bereits ganz die Bedeutung des Fornix, doch sind die vorderen Säulchen desselben auch in diesem Stadium noch wenig ausgebildet. Der äussere Randbogen bildet, wie dies bereits ebenfalls längst bekannt ist, die Fascia dentata, welche aber noch keine Einkerbungen besitzt. Die Furche zwischen beiden Theilen des Bogens ist stark verschmälert, nach unten jedoch wieder erweitert.

Was die Beschaffenheit der Medianfläche der Hemisphäre im übrigen anlangt, so zeigt dieselbe nur im hinteren Theile zwei Einkerbungen, als letzte Reste der entsprechenden Radiärfurchen, die Anfänge der F. parieto-occipitalis und der F. calcarina; an der Medianfläche des Stirnlappens den Anfang des S. calloso-marginalis, welcher anscheinend aus den Resten des vorderen Theils der Bogenfurche hervorgegangen ist; der den Balken umgebende Theil der letzteren ist ganz abgeflacht.

In diesem Stadium hat das Grosshirn seine wesentliche Ausbildung erhalten.

An der convexen Fläche zeigt sich die Fossa Sylvii als allseitig umgrenzte Vertiefung, nur die vordere Begrenzung ist noch flacher; anderweitige Furchen sind noch nicht vorhanden.

Ein zweites, ungefähr demselben Stadium angehöriges Gehirn (Hemisphärenlänge 38 mm) zeigte leider den Balken im vorderen Theil auseinandergerissen, den vorderen oberen Theil des Septum pellucidum beiderseits durch eine länglich-runde Lücke durchbrochen, indess war das Gehirn im übrigen sehr gut erhalten und gut gehärtet (K Fig. 15).

Auf dem Medianschnitt zeigt sich die Form des dritten Ventrikels in sehr charakteristischer Weise gegen früher durch das Hinüberwachsen des Balkens mit der verlängerten Schlussplatte, welche sich mehr und mehr der Horizontalen nähert, ver-

ändert. Hierdurch wird die Regio thalamica erheblich eingeengt, das Foramen Monroi verdeckt. Unterhalb der verlängerten Schlussplatte liegt die Tela chorioidea des dritten Ventrikels mit dem Plexus, welcher dicht oberhalb des Foramen Monroi durch Gefäße mit der Schlussplatte verbunden ist, während zugleich das Epithel an dieser Stelle von der Unterfläche der Ventrikeldecke auf die vordere Schlussplatte übergeht. In dem vom Balken noch nicht überdeckten Theile des dritten Ventrikels wölbt sich die Decke desselben (d. h. Epithel mit Tela chorioidea) blasenförmig hervor, an der Insertion seitlich die Fäلتelung des sich entwickelnden Plexus zeigend. Die Bildung des Conarium, der Stiele desselben und der hinteren Commissur entspricht bereits der bleibenden Form. Die mittlere Commissur war auch an diesem Gehirn noch nicht nachweisbar.

Sechster bis achter Monat.

An dem Gehirn des sechsten Monats (O, Länge der Grosshirnhemisphäre 42 mm) reicht der Balken, dessen Länge 14 mm beträgt, mit seinem hinteren Ende noch nicht ganz über den Sehhügel. Knie und Rostrum sind vollständig ausgebildet, das erstere an dem abgebildeten Gehirn etwas schärfer gebogen als gewöhnlich (Folge der Härtung, wodurch der Stirntheil etwas stärker eingedrückt ist). Das Rostrum setzt sich in die 7 mm lange dünne Lamina genu fort, welche das Septum pellucidum von unten begrenzt¹⁾. Der obere Rand des Septum war auch an diesem Gehirn von dem Balken durch eine Spalte getrennt.

Die Höhle des Septum erstreckt sich nach hinten bis zum Splenium und wird zwischen diesem und dem Foramen Monroi durch die sogenannte „verlängerte Schlussplatte“ abgegrenzt, welche nunmehr als „Bodenlamelle des Cavum septi“ zu bezeichnen ist. Der vorderste, das Foramen Monroi umgebende Theil dieser Platte bildet einen kleinen Vorsprung an der unteren Fläche, welcher die Verbindungsstelle mit der Tela chorioidea an der Decke des dritten Ventrikels bezeichnet. Von hier an liegt die

1) Die Bezeichnung „Commissura baseos alba“ (Henle) ist für diesen Theil nicht zutreffend, da diese Lamelle gar keine Commissurfasern enthält. Jener Ausdruck passt füglich nur auf das hintere Ende des Rostrum, wie aus der Betrachtung der Durchschnitte hervorgehen wird.

dünne Lamelle frei über der letzteren, jedoch noch durch ein zartes Blatt der Pia mater von derselben getrennt. Der hintere, der Oberfläche des Schhügels sich anlegende Theil der Lamelle ist ausserordentlich zart und durchscheinend. Seitlich geht das Blatt in den bereits deutlich zum Fornix umgebildeten Theil des Randbogens über, bildet jedoch keineswegs eine zwischen den freien Rändern des letzteren ausgespannte Verbindung; eine solche findet eigentlich nur in dem vordersten Theil statt, welcher der Gegend des späteren Corpus fornicis entspricht. Doch liegen hier die beiden Hälften des Fornix so eng aneinander, dass der dieselben verbindende Theil der Lamelle nur äusserst schmal ist (s. Fig. 22 c). Aus der ganzen Darstellung geht ohne Weiteres hervor, dass keineswegs die ganze Wandung der Höhle des Septum pellucidum der eigentlichen Wand des Seitenventrikels angehört. Man hat vielmehr den Seitenwandtheil, welcher dem bleibenden Septum entspricht, von der Boden-Lamelle zu unterscheiden, welche später mit dem Balken verschmilzt. Der Seitenwandtheil besitzt eine ziemlich beträchtliche Dicke und hat auf dem Querschnitt in den vorderen Abschnitten eine zugespitzt konische, weiter hinten mehr dreieckig prismatische Form, dem Querschnitt des Fornix entsprechend, welcher sich nach vorn flügelförmig verbreitert.

Der zwischen Splenium und Glandula pinealis freibleibende Raum wird durch die kappenförmig sich vorwölbende Decke des dritten Ventrikels eingenommen, an deren Innenfläche, der Taenia medullaris des Ventrikels folgend, der regelmässig gefaltelte Plexus chorioideus erscheint, welcher sich bis auf die Stiele der Zirbeldrüse fortsetzt. Hier liegt auch die Insertionsstelle der Tela chorioidea.

An der Höhlenfläche des dritten Ventrikels ist das sehr deutliche Ganglion habenulae sichtbar, welches sich in die allmählich sich verschmälernde, etwas eingekerbte Taenia medullaris fortsetzt, davor der noch erkennbare Sulcus habenulae, welcher unter der Regio thalamica mit dem Sulcus Monroi zusammenfliesst. Am vorderen Theile des letzteren ist eine Anzahl feiner Fältchen an der Ventrikelwand sichtbar, welche über die bereits einen deutlichen Vorsprung bildende Columna Fornicis hinziehen. Die mittlere Commissur ist vollständig entwickelt.

An der isolirten (rechten) Hemisphäre dieses Gehirns (Fig. 18)

treten die Verhältnisse des ursprünglichen Randbogens zu dem Fornix, Splenium und der noch ganz glatten Fascia dentata am deutlichsten bei geneigter Stellung in der Ansicht von hinten und unten hervor. Man sieht hier gleichzeitig die noch sehr zarten Striae albae um das Splenium auf die untere Fläche der Bodenlamelle, und zwar seitlich von der am meisten verdünnten Stelle derselben übergehen. Alles übrige ergibt die Erklärung der Abbildungen.

An der Medianfläche der Hemisphäre sind einige Furchen bemerkbar, und zwar erstens der sehr tiefe Einschnitt der Fissura parieto-occipitalis, der weniger tiefe der F. calcarina. Am Stirnhirn sind die Anfänge des Sulc. calloso-marginalis (Pars anterior und P. intermedia oder posterior (?) nach Eberstaller¹⁾), sowie des Suleus rostralis vorhanden. Der Rest der vorderen Bogenfureche verläuft in senkrechter Richtung nach aufwärts.

Die späteren Stadien bieten keine wesentlich neuen Verhältnisse; ich kann mich daher begnügen, den Abbildungen einige kurze erläuternde Bemerkungen hinzuzufügen.

Die Darstellung des Kopf-Durchschnittes eines Foetus von 14,5 cm SSL ist hauptsächlich gewählt, um die Gestaltverhältnisse des Balkens in möglichst natürlichem Zustande an einem Gefrierschnitt zu zeigen, da alle stark gehärteten Gehirne durch die unausbleibliche Schrumpfung mehr oder weniger erhebliche Formveränderungen des Balkens darbieten. An der gezeichneten linken Hälfte ist die Hirnsichel nebst den weichen Häuten in Verbindung mit dem Schädel und Gehirn gelassen.

Die Länge der Hemisphäre beträgt circa 50 mm. Der Balken erscheint in seiner natürlichen Krümmung, welche viel stärker ist, als an den vorher beschriebenen Gehirnen. Er reicht nach hinten bis zum Hinterrande der Zirbeldrüse, ist aber von dieser noch durch einen Abstand von 3 mm getrennt. Seine Länge beträgt 20 mm, seine Dicke 1,5 mm. Die Höhle des Septum, welche sich noch bis an das Splenium erstreckt, misst 17—18 mm in der Länge und 6 mm in der Höhe.

In dem Raum zwischen dem Splenium und der Glandula pinealis ragt die Tela chorioidea des dritten Ventrikels in Gestalt einer nach hinten etwas zugespitzten Kappe hervor, indem

1) Das Stirnhirn, Wien und Leipzig 1890.

sie sich mit ihrer oberen Grenze genau an den bogenförmigen unteren Rand der Siegel anlegt. Die untere Wand der Kappe bedeckt die obere Fläche der Glandula pinealis, an deren Vorderrand die Tela chorioidea fixirt ist. Die Fixirungslinie geht seitlich auf die Stiele der Zirbel über, dann weiter auf die Taenia medullaris des Sehhügels.

An einem Gehirn aus dem siebenten bis achten Monat beträgt die Länge des Balkens im gehärteten Zustande 34 mm, doch ist der Balken durch stärkere Krümmung des vorderen Theiles etwas verkürzt. Das Splenium bildet bereits eine deutliche Anschwellung am hinteren Ende. Die Höhle des Septum pellucidum reicht nach hinten bis an das Splenium heran (Länge 25 mm, grösste Höhe 8 mm). Die Bodenlamelle des Cavum septi ist in ihrem ganzen hinteren Theile sehr dünn und durchscheinend; sie legt sich hier dicht an die Oberfläche des Thalamus an. Die Tela chorioidea des dritten Ventrikels ist in ihrem hinteren freien Theile, wo dieselbe zwischen Splenium und Glandula pinealis hervorragt, noch etwas spitzer kappenartig hervorgezogen, als früher; sie reicht noch etwa 4 mm über die Glandula pinealis nach hinten und ist mit der oberen Fläche der letzteren bereits fest vereinigt.

Das Foramen Monroi ist spaltförmig verengt; die Säulehen des Fornix, welche dasselbe im Bogen von vorn her umgeben, sind nur an ihrem unteren Rande durch einen schmalen Saum vereinigt, welcher sich nach hinten in die dünne Bodenlamelle des Cavum septi fortsetzt; dicht hinter dem Foramen Monroi liegt die Fixirungsstelle der Tela chorioidea.

Der Ueberrest der vorderen Bogenfurche ist als scharf ausgeprägte, senkrecht nach der Spitze des Rostrum gerichtete gerade Furche erkennbar; zwischen ihr und der vorderen Schlussplatte bleibt ein unregelmässig dreieckiges ebenes Feld. Der Sulcus callosomarginalis ist bereits vollständig ausgebildet, ebenso der Sulcus rostralis.

Von der linken Hemisphäre dieses Gehirns wurde eine Reihe frontaler Durchschnitte angefertigt, welche die Gestalt- und Lageverhältnisse des Seitenventrikels, des eigentlichen Septum pellucidum, des Fornix und der Bodenlamelle des Cavum septi zeigen (s. Fig. 22). Die Gestalt des letzteren ist auf dem Durchschnitt dreiseitig prismatisch, mit nach unten gerichteter Kante;

der Fornix nimmt nach hinten gar nicht mehr Theil an der Begrenzung der Höhle¹⁾.

Im weiteren Verlauf der Entwicklung kommt bekanntlich eine Verkleinerung des Cavum septi dadurch zu stande, dass 1) die beiden Seitentheile des Fornix sich oberhalb und hinter dem Foramen Monroi an einander legen und verwachsen, und dass 2) die Bodenlamelle des Cavum septi sich an die untere Fläche des Balkens anlegt und sich meist untrennbar mit ihr verbindet. Eine Querfaserung ist in dieser sehr feinen Lamelle nicht bemerkbar. Die Verschmelzung scheint vom Splenium nach vorn fortzuschreiten. Zuweilen bleibt ein spaltförmiger Raum zwischen der Lamelle und der unteren Fläche des Balkens übrig (sog. Verga'scher Ventrikel); ich habe nur einmal beiderseits neben dem vollständig verschmolzenen mittleren Theile Reste eines solchen Spaltraumes beim Erwachsenen gefunden.

Der kappenförmige hintere Theil der Tela chorioidea des dritten Ventrikels reducirt sich allmählich zu einem sehr engen spitzen Fortsatz, welcher sich in den schmalen Zwischenraum zwischen Splenium und Corpora quadrigemina einschiebt (Recessus suprapinealis Reichert). Auf dem Querschnitt ist dieser Fortsatz kreisförmig²⁾.

In einer späteren Arbeit soll die innere Entwicklung des foetalen Gehirns mit besonderer Berücksichtigung des Balkens und der vorderen Commissur nach den Durchschnitten dargestellt werden.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XV und XVI.

Gemeinschaftliche Bezeichnungen.

c Grosshirn.		vb Vordere Bogenfurche.
bf Bogenfurche, oberer Theil.		rr ^r Radiärfurchen.
em Sulc. calloso-marginalis.		po Fiss. parieto-occipitalis.
sh S. Hippocampi.		ca Fiss. calcarina.

1) Diese Gestaltverhältnisse des Cavum septi sind bereits gut dargestellt von Reubold, Festschrift zur 3. Säcularfeier der Universität Würzburg, 1882, Bd. I, S. 176 und Taf. VIII.

2) Eine gute Darstellung dieser Theile vom Gehirn des Erwachsenen auf den Längsschnitt findet sich in dem grossen Prachtwerk von Key und Retzius.

rb Randbogen.	i Infundibulum.
rb' Aeusserer Randbogen.	h Hypophysis.
fx Fornix.	fm Foramen Monroi.
fi Fimbria.	sm Sulc. Monroi.
fd Fascia dentata.	t ³ Tela chorioidea ventr. III.
gh Gyrus Hippocampi.	pl ³ Plexus ventric. III.
u Uncus.	lt Lamina terminalis, vordere Schlussplatte.
is Insel.	lt' Verdickung derselben.
cc Corp. callosum.	ep Commissura posterior.
spl Splenium.	cm Comm. mollis.
ro Rostrum.	gp Glandula pinealis.
gc Genu corporis callosi.	rp Recessus pinealis.
sl Stria longitudinalis (Nerv. Lan- cisi).	tm Taenia medullaris ventr. III. (s. habenula).
tt Taenia tecta.	gh Ganglion habenulae.
sp Septum pellucidum.	sh Sulcus habenulae.
ssc Sulc. striae corneae.	ro Recessus opticus (s. chiasmatis).
es Corp. striatum.	ch Chiasma.
ss Stiel des Corp. striatum.	o Nerv. opticus.
pl Plexus lateralis.	ma Corp. mammillare.
ol Nerv. olfactorius, Riechlappen.	a Aquaeductus.
so Suleus olfactorius.	cq Corp. quadrigemina.
th Thalamus opticus.	cb Cerebellum.
p Pulvinar.	v ⁴ ventricul. IV.
v ³ Ventriculus III.	pl ⁴ Plexus ventric. IV.
rt Regio thalamica.	
ri Regio infundibuli.	

- Fig. 1. Gehirn aus dem dritten Foetalmonat, Ansicht von der rechten Seite, natürl. Grösse, geometr. Zeichnung. (Embryo von 45 mm SSL; Länge der Grosshirnhemisphäre 14,5 mm). (C).
- Fig. 2. Dasselbe Gehirn, nach Abtragung der rechten Hemisphäre und des rechten Sehhügels durch Medianschnitt. Vergr. 4 mal. (C). × Schnittfläche. lt'' der feine Saum des Randbogens oberhalb der Verdickung der vorderen Schlussplatte.
- Fig. 3. Gehirn aus dem dritten Foetalmonat, nach Abtrennung der rechten Hemisphäre an der Verbindung mit Sehhügel und Stammlappen; Ansicht von der rechten Seite 2 mal vergr. Länge der Grosshirnhemisphäre 17 mm. (A). × Schnittfläche der Stammstrahlung (Caps. interna). ×× Schnittfläche des Stammlappens. i Aeussere Fläche der Trichter-Region.
- Fig. 4. Gehirn eines Embryo von 5,5 cm SSL; Länge der Grosshirnhemisphäre circa 20 mm; Ansicht von der rechten Seite, natürliche Grösse. (E). An der Oberfläche eine Anzahl flacher radiär angeordneter Furchen, von der Fossa Sylvii ausgehend, eine tiefere Furche in der Verlängerung der letzteren nach der Spitze des Hinterhauptlappens.

- Fig. 5. Dasselbe Gehirn, nach Abtragung der rechten Hälfte des Grosshirns durch einen Medianschnitt. 4mal vergr.
- Fig. 6. Medianschnitt des Kopfes eines Embryo von 4 Monaten, nach Abtragung des Schädeldaches. Natürl. Grösse.
- Fig. 7. Medianschnitt des Gehirns (in situ) desselben Embryo (G), 2mal vergr. cc erste Anlage des Balkens.
- Fig. 8. Die isolirte linke Hemisphäre, von aussen gesehen, mit einer Anzahl mehr oder weniger tiefer radiärer Furchen und Einschnitte, welche als Folge der Härtung zu betrachten sind.
- Fig. 9. Dieselbe Hemisphäre, nach der Ablösung vom Sehhügel, mediale Fläche, 2mal vergr. r' — r^4 Radiärfurchen. cc erste Anlage des Balkens. rb Randbogen mit der sich nach hinten vertiefenden Rinne zwischen dem inneren und dem äusseren Ring. Unter dem Saum des ersteren schiebt sich der sichelförmige Rand des Plexus lateralis hervor, welcher bei der Ablösung des Sehhügels von der Stria cornea (richtiger vom Sulcus striae corneae) abgetrennt ist.
- Fig. 10. Rechte Hemisphäre eines zweiten Gehirns desselben Entwicklungsstadiums nach Ablösung vom Sehhügel (F). \times Trennungsfläche.
- Fig. 11. Medianschnitt des Kopfes eines Embryo von 4 Monaten. Länge der Hemisphäre 26 mm. Natürl. Gr. (P).
- Fig. 12. Linke Hälfte desselben Gehirns, Medianschnitt, 2mal vergr. Erster Anfang der Höhle des Septum pellucidum.
- Fig. 13. Linke Hälfte eines Gehirns vom fünften Foetalmonat, natürl. Gr. (J). Länge der Hemisphäre 28 mm. Das Gehirn war durch Compression des Kopfes in der Gegend des Stirn- und Scheitellappens beschädigt und erscheint dadurch etwas abgeflacht; der vordere Theil der Bogenfurche ist tiefer als normal; die Hemisphärenwand erwies sich im Grunde der Furche als eingebrochen und einwärts gerollt; oberhalb des noch kurzen Balkens ist die Bogenfurche verstrichen, indem hier ein Wulst aus Hirnsubstanz vorgedrängt ist.
- Fig. 14. Linke Hemisphäre desselben Gehirns, 2mal vergr. Die Bogenfurche ist in der Zeichnung wiederhergestellt. Der kurze Balken lässt Splenium und Knie mit Rostrum deutlich erkennen; die vordere untere Begrenzung des Septum pelluc. ist dagegen nicht deutlich. auch ist der Raum zwischen vorderer Schlussplatte des dritten Ventrikels und der vorderen Bogenfurche (Incisura prima) ungewöhnlich breit, wie es scheint, in Folge einer geringen Abweichung des Schnittes von der Medianebene nach links.
- Fig. 15. Medianschnitt eines Gehirns vom fünften Monat (K), linke Hälfte. Länge der Hemisphäre 38 mm. Der vordere Theil des Balkens ist in der Mitte auseinandergewichen; in Folge dessen ist eine Lücke im Septum pellucidum beiderseits entstanden. An der medialen Fläche des Hinterhauptlappens sind

als Residuen der Radiärfurchen zwei tiefe Furchen erkennbar, welche den Cuneus zwischen sich fassen, also die *F. parieto-occipitalis* und *Fissura calcarina* darstellen. Die schräge Furche, welche über die mediale Fläche des Stirnlappens verläuft und der Lage nach dem vorderen Ende der Bogenfurchen entsprechen würde, scheint durch die Härtung stärker ausgeprägt zu sein.

- Fig. 16. Rechte Hemisphäre eines zweiten Gehirns vom fünften Monat, vom Sehhügel abgelöst, 2mal vergr. (L). (Im Septum pellucidum ein kleiner Einriss.)
- Fig. 17. Gehirn eines 6monatl. Embryo, rechte Hälfte, zweimal vergr. (O). Der Stirnlappen in Folge der Härtung etwas abgeflacht.
- Fig. 18. Rechte Hemisphäre desselben Gehirns, isolirt, Ansicht schräg von hinten und medianwärts, um die Verhältnisse des Fornix und der jetzt noch glatten *Fascia dentata* zum Splenium und der Verwachsungslinie der Randbogen (sog. verlängerte Schlussplatte) zu zeigen. Ueber das Splenium verlaufen die zarten *Striae longitudinales*.
- Fig. 19. Durchschnitt des Kopfes eines Embryo von 14,5 cm SSL, nach einem Gefrierschnitt, der in Alkohol aufgethaut wurde. f Falx. t Tentorium cerebri. sl Sin. longitudinalis, im hinteren Theil angeschnitten. st Sin. tentorii. Leider weicht der Schnitt im unteren Theil von der Mitte nach rechts ab, so dass die *Medulla oblongata* unten schräg abgeschnitten ist.
- Fig. 20. Die mittleren Theile des Gehirns von demselben Durchschnitt, 2mal vergr. Man sieht das Maschenwerk der *Pia mater*, welches den Raum zwischen *Dura* und Hirn ausfüllt. × Spalt-raum zwischen dem oberflächlichen Blatt der *Pia* und der *Dura mater*. k Knochenkern im Keilbein. v Vena magna. a Aeste der *Arteria cerebri ant.*
- Fig. 21. Vorderer Theil der Medianfläche der rechten Hemisphäre eines 7monatl. Foetus. Die vordere Krümmung des Balkens ist in Folge der Härtung etwas stärker als gewöhnlich.
- Fig. 22. Frontalschnitte durch Balken und Septum pellucidum mit den angrenzenden Theilen, von demselben Gehirn. Natürl. Gr. a Schnitt dicht hinter dem vorderen Ende des Septum pellucidum. b Schnitt durch die *Lamina genu.* c Schnitt durch das Foramen Monroi und die *Commissura ant.* d, e Etwas weiter nach hinten. f etwa in der Mitte des Sehhügels. g Schnitt durch den hinteren Theil des Balkens. h Kurz vor dem Splenium corp. callosi. l bedeutet die Bodenlamelle des Cavum septi, th die freie Fläche des Thalamus, tch die *Tela chorioidea* des dritten Ventrikels.

Zur vergleichenden Anatomie der Placenta.

Von

Prof. E. Klebs in Zürich.

Hierzu Tafel XVII.

Die allmählichen Umgestaltungen, welche nach der Annahme Darwin's unter dem Einfluss der Anpassung und Zuchtwahl die Umformung einfacherer zu vielgestaltigen Wesen bewirkt haben, bringen an den Einrichtungen für die Ernährung des Foetus so bedeutsame Veränderungen hervor, dass auch von phylogenetischem Gesichtspunkt aus ein vergleichendes Studium derselben grosses Interesse darbietet. Welche Bedeutung in dieser Beziehung der Placentabildung zukommt, ist allseits anerkannt und hat seinen Ausdruck gefunden in der Bezeichnung der grossen Gruppe der Placentathiere, der Placentalia. Legt man sich die Frage vor, welche Bedeutung diese Art der Foetalernährung besitzt, so kann dieselbe wohl nur in einer Verbesserung oder Verfeinerung des Nährmaterials gesucht werden, durch welche eine Weiterentwicklung der Foetalanlage, vielleicht nur in gewissen Richtungen bewirkt wird; als solche müsste namentlich an das Nervensystem gedacht werden, welches die bedeutungsvollsten Weiterentwicklungen bei den Placentathieren erfährt. Aber auch innerhalb der ganzen Reihe der letzteren bestehen gewaltige Verschiedenheiten sowohl in der Entwicklung des Central-Nervensystems, wie auch in derjenigen der Foetalanheftung und -Ernährung. Auch die Dauer der Foetalentwicklung nimmt zu mit der höheren Stellung in der Thierreihe, wenn hier auch vielfache Ausnahmen bekannt sind. So mag eine nach Quantität und Qualität reichlichere Ernährung in der Foetalperiode einen mitbestimmenden Einfluss auf die Phylogenese gewinnen und kann es daher nicht Wunder nehmen, dass die dieser wichtigen Function gewidmeten Einrichtungen ausserordentlich mannigfaltige

Verhältnisse darbieten können. In allen diesen variablen Zuständen aber wird sich ohne Zweifel eine stetige Reihenfolge der Entwicklungsvorgänge nachweisen lassen. Das erste Erforderniss hierzu wäre eine genaue Kenntniss von der Bedeutung, welche die einzelnen, an dieser Bildung theilnehmenden Gewebe sowohl in morphologischer, wie in physiologischer Beziehung besitzen.

Betrachtet man die mächtigen Bluträume, welche die Zotten der menschlichen Placenta erfüllen, so könnte man geneigt sein, den Placentaten einen sehr hohen Grad des Gasaustausches zwischen Mutter und Foetus zuzuschreiben. Dennoch bleibt nicht zu übersehen, dass auch bei diesen Thieren eine einfache, oft doppelte Schicht von Epithelien, vielleicht auch Endothelien (Waldeyer), sowie die nicht unbeträchtliche Dicke des mesodermalen Antheils der Chorionzotten die beiden Blutarten von einander trennt. Es ist dies ein Verhältniss, welches sehr wohl geeignet ist, dem mächtigen Bau dieser Placentarbildungen in erster Linie andere, mehr den electiven Leistungen der Drüsen sich anreihende Funktionen zuzuschreiben, Anschauungen, welche durch die Glycogenbildungen in der maternen Placenta nicht wenig unterstützt werden.

In höherem Maasse wird diese Auffassung gefördert bei denjenigen Formen der Placenta, bei denen nur ein lockerer Zusammenhang mütterlicher und embryonaler Theile stattfindet, wie bei den Wiederkäuern, bei denen sich die Chorionzotten leicht aus dem mütterlichen Gewebe herausziehen lassen. Bei der Placenta zonaria dagegen der Raubthiere, wie bei der discoiden Form der Nagethiere, Affen und Menschen ist bekanntlich der Zusammenhang beider Theile ein so inniger, dass die Loslösung der Eihäute stets innerhalb des mütterlichen Gewebes erfolgt. Auch in dieser letzten Gruppe kommen noch Differenzen in der Fixirung vor, indem z. B. die Nagethiere, namentlich das Kaninchen, eine totale Trennung des reifen Eies zulassen, wie die von Dohrn und mir beschriebenen freien Eisäcke in der Bauchhöhle von Kaninchen beweisen, sowie andererseits das beim Menschen nicht allzuseitene Zurückbleiben foetaler Theile im Uterus, in welchem sie selbständige Weiterentwickelungen durchmachen und zu Geschwulstbildungen (Deciduome und Placentome) Veranlassung geben können. Es ist dies unzweifelhaft der Fall bei

dem Placentarpapillom (vgl. Klebs, Allg. Pathologie II, S. 610), während die von R. Maier vor längerer Zeit beschriebene, in jüngster Zeit von V. Pfeiffer (Prager med. Wochenschr. 1890, Nr. 26) als *Deciduoma malignum* bezeichnete Neubildung im Uteruskörper vielleicht als eine dauernde Weiterentwicklung mütterlicher Placentarbestandtheile aufgefasst werden kann.

Namentlich diese letzteren Befunde drängen den pathologischen Anatomen dazu, sich in jeder möglichen Weise Aufschluss zu verschaffen über die Histogenese der menschlichen Placenta und insbesondere die genauere Bestimmung der verschiedenen Gewebsbestandtheile zu ermitteln, welche dieselbe zusammensetzen und unter Umständen zu schweren pathologischen Störungen Veranlassung geben können. Indem die vergleichende Anatomie eine so grosse Verschiedenheit in dem Bau der Placenta erkennen lässt, war zu hoffen, dass sich unter den verschiedenen Formen auch solche finden würden, welche die eine oder die andere der hier in Betracht kommenden Fragen leichter aufzuklären im Stande sein würden. Principiell dürfte ja wohl anzunehmen sein, dass im Grunde in allen Formen der Placenta derselbe Entwicklungsvorgang stattfindet; allein indem die Durchwachsung mütterlicher und foetaler Theile sich gegen das obere Ende der Reihe mehr und mehr steigert, wird die ursprüngliche Anlage mehr und mehr verwischt und unkenntlich, wie u. A. die Discussion über die Auskleidung der mütterlichen Bluträume in der menschlichen Placenta erweist. Nachdem der Satz von E. H. Weber von der intravasculären Lagerung der Chorionzotten durch die neueren Arbeiten, namentlich aus der Schule von Langhans (Nitabuch, Rohr), sowie durch die unter meiner Leitung von L. Bloch ausgeführte Arbeit durch den genauen Nachweis der Einmündungen der Uterusgefässe in die intervillösen Bluträume sicher erwiesen erscheint, und Waldeyer an der Affenplacenta sicherer als dies bei dem Menschen möglich, die endotheliale Auskleidung dieser letzteren erwiesen hatte, bleiben doch noch manche Fragen zu lösen übrig, unter denen namentlich diejenige nach der Natur der grossen, von Minot als *Monstercells* bezeichneten Deciduazellen im Vordergrund steht. Indem dieser Forscher in auffallender Weise dieselben erst etwas zurückhaltend (Uterus und Embryo, Boston 1889, S. 375) und hypothetisch als Abkömmlinge des mütter-

lichen Epithels bezeichnet, dann in einer späteren Arbeit (Biologisches Centralblatt Bd. 10, Nr. 4, S. 119, 1890) diese Deutung mit grösserer Bestimmtheit aufrecht erhält, geräth er in auffallenden Widerspruch zu allgemein angenommenen Anschauungen, welche ihnen eine mesodermale Abkunft zuschreiben. Noch mehr werden die neu gewonnenen Anschauungen Minot's an der Kaninchenplacenta in Frage gestellt werden müssen, indem derselbe die zuerst als glandulöse Theile gedeuteten, in den oberen Schichten der Placenta vorhandenen grobkörnigen, verzweigten und anastomosirenden Züge (Uterus und Embryo S. 376) jetzt für intervillöse Scheidewände erklärt, ohne eine histogenetische Erklärung zu geben (Biol. Centralbl. l. c. S. 121).

Diese Zweifel, welche auch auf die Beurtheilung pathologischer Vorgänge im Uterus zurückwirken müssen, veranlassen mich, auf ein Object einzugehen, welches ich bereits seit längerer Zeit kenne und das wohl geeignet erscheint, einzelne der unsicheren und schwieriger zu deutenden Verhältnisse bei Kaninchen- und Menschen-Placenten zu erklären. Es ist dies der gravide Uterus der weissen Ratte, über welches Object sich Minot (Uterus und Embryo S. 379) folgendermaassen äussert: Sections of the rat's placenta near full term show that the structure in that species is strictly comparable to what exists in the rabbit. The surface is covered by a thin epithelium overlaying a vascular connective tissue layer; the vacuolated tubular glands, very much degenerated, occupy the greater part of the placenta, leaving only a thin vascular zone from which the outer zone is lost(?), and which is therefore occupied solely by the much altered subglandular zone of multinucleated cells. There are many differences in details of structure from the rabbit, but the fundamental likeness is self-evident.

Die beifolgenden Zeichnungen, welche nach Paraffinschnitten von 10—12 Mikren Dicke angefertigt und in Delafield's Hämatoxylin gefärbt sind, mit Nachfärbung von Eosin oder, in neuerer Zeit, mit Ponceau 4 R und Orange 2 L (von Meister-Lucius), wurden theilweise zuerst photographisch aufgenommen und stellt Fig. 1 eine genaue Copie eines solchen Photogramms dar (Vergr. 27 lin.). Nur einzelne Details wurden auf Grund vergleichender Betrachtung vieler Objecte auch bei stärkeren Vergrösserungen abgeändert. Allein die Schwierigkeit der Her-

stellung eines guten photographischen Drucks hat mich genöthigt, zur Zeichnung zu greifen, welche ja immer noch Raum bietet für willkürliche Darstellung. Kollege Waldeyer, welchem ich die Photographie mittheilte und mit dem ich als einem der competentesten Kenner der vergleichenden Anatomie der Placenta über viele Punkte correspondirt habe, wird mir die Uebereinstimmung der Zeichnung mit dem Original bezeugen können. Indem bei der weiteren Verfolgung der Schnittserie, die im Allgemeinen senkrecht zur Achse des Uterus geführt war, sich einzelne, zuerst zweifelhafte Punkte, namentlich die Unterscheidung des mütterlichen und foetalen Epithels in unerwarteter Weise aufklärten, war ich genöthigt, noch zwei weitere Zeichnungen zu geben, welche die centralen und seitlichen Parthien der Placenta darstellen (Fig. 2, 3). Hier konnten auch einige Details gegeben werden, welche in dem Uebersichtsbilde der geringen Vergrößerung wegen nicht so wiedergegeben werden konnten, wie sie in der Photographie bei Anwendung von Loupenvergrößerung noch ganz deutlich wahrgenommen werden können.

Das Uebersichtsbild Fig. 1 zeigt bei 27facher Linear-Vergrößerung einen Querschnitt durch die das Ei enthaltende Anschwellung. Der Ansatz des Mesenterium findet sich an der unteren, placentaren Seite und sieht man hier die mit schwarzen Massen, den gelb gefärbten rothen Blutkörperchen vollkommen ausgefüllten Arterien (a); die orangegelbe Farbe ergab die tiefe Schwärzung in der Photographie, welche auch in der Zeichnung beibehalten wurde. Nach rechts und links von diesen Arterien sieht man nur kleinere Gefässdurchschnitte, welche, nach ihrem Blutgehalt zu urtheilen, gleichfalls arterielle Bahnen darstellen. Central über den grösseren Arterien sieht man dieselben theils im Querschnitt (2), theils aber auch im Längsschnitt (3); die grossen Venen dagegen finden sich weiterhin in den Seitentheilen des Uterus (V) und erscheinen vorzugsweise im Längsschnitt. Nach der Ausdrucksweise von Minot befinden sich demnach die arteriellen Zuflüsse vorzugsweise in dem der Subplacenta anliegenden Uterusabschnitt, die Venen dagegen unter der Periplacenta. Es wird daher der Blutstrom in der Decidua vera (D. v.) von der arteriellen Eintrittsstelle nach Art einer Fontaine gegen das Uteruscentrum gerichtet sein; indem er aber hier zahlreichen Widerständen begegnet, welche durch das Ueber-

wiegen querverlaufender Bahnen, namentlich in den äusseren Schichten der Decidua gegeben sind, wird ein bedeutender Theil des Stromes von vorne herein nach den Seiten der Placenta hin abgelenkt. Indem ferner die einen capillaren Charakter besitzenden Gefässbahnen der Decidua vera sich enorm erweitern gegen die Innenfläche derselben, wird die Strömungsgeschwindigkeit in hohem Maasse verringert werden, während der Seitendruck vielleicht nur eine geringe Abschwächung erfährt. Es bleiben also auch am Ende des Gefässsystems, in den Seitentheilen der Placenta bedeutende Triebkräfte disponibel, durch welche die relativ grosse Blutmasse in die Abflussvenen geschafft wird. Es findet sich hier somit ein Zustand arteriell capillarer Stauung, ähnlich wie sie nach den Exstirpationen des Hals-Sympathicus im Kaninchenohr auftritt, ein Zustand, der, wie neuerdings durch Morpurgo (Arch. ital. d. Biologie XII, 2) gezeigt ist, besonders günstig für die Vegetationsvorgänge sich darstellt. Nur ist in dem vorliegenden Falle nicht die Erweiterung der Arterien, sondern des Capillarraums die Ursache der höheren Druckübertragung. Ob eine Verlangsamung der Blutcirculation bei der vasomotorischen Lähmung besteht, hängt natürlich von der Weite des capillaren Blutraumes und den Abflussverhältnissen ab; die unter allen Bedingungen angenommene Beschleunigung erscheint nicht genügend gesichert und kann schon die bei längerem Bestande der vasomotorischen Lähmung eintretende mehr venöse Färbung des Theils dagegen angeführt werden. Im Gleichen zeigt sich ja auch bei der venösen Stauung eine merkbare Hypertrophie der Theile in Gestalt der braunen Induration. Die Mehrleistung des höheren Kapillardruckes für die Ernährung des Gewebes ist wichtiger, als der Sauerstoffreichthum des Blutes.

Diesem höheren Kapillardruck leistet nun in der Decidua vera ein Gewebe Widerstand, welches als zellreiches Granulationsgewebe bezeichnet werden kann. Dasselbe besteht in dem mittleren Theil der Placenta, soweit dieselbe von weiten Gefässbahnen durchzogen ist, aus einem feinen Grundnetz von Fäden, die in Eosin und anderen hyalin färbenden Anilinfarbstoffen, z. B. Ponceau, eine intensivere Färbung annehmen, als dies bei der gewöhnlichen Bindegewebsgrundsubstanz der Fall ist. Auch das sonst ähnlich gebaute Gewebe der Periplacenta (P. pl.) erscheint viel lichter und setzt sich hierdurch in der Photographie sehr

deutlich von den gefässreichen Theilen der Placenta materna ab. Ich möchte annehmen, dass wir es hier auch mit einem höheren Gewebsdruck zu thun haben, wie sich Aehnliches auch bei der braunen Induration zeigt.

In dieses Maschennetz sind nun sehr dicht grosskernige Zellen mit mässig entwickeltem Protoplasmakörper eingelagert, welche entweder rund sind oder etwas länglich je nach der überwiegenden Richtung der sie umgebenden Fasermassen, welche ihrerseits durch die Gefässanordnung bestimmt wird. In der Kaninchenplacenta finden sich diese perivascularären Zellen, wie Minot ganz richtig angiebt, nur in schmälerer Schicht; bei der Ratte füllen sie den ganzen Raum zwischen den Gefässen aus.

Bemerkenswerth ist dann das Verhalten der Endothelien in diesen Gefässen, welche ungewöhnlich gross, dicht gelagert sind und stark vorspringende Kerne besitzen.

Wir müssen nunmehr die innere Oberfläche der deciduellen Gefässschicht in's Auge fassen. In der Photographie sehen wir dieselbe durch eine schmale dunkler gefärbte Schicht angedeutet (M), welche von den zahlreichen und weiten Oeffnungen der Blutgefässe durchbrochen wird. Die Untersuchung mit stärkeren Vergrösserungen zeigt, wie auch mein Kollege Stöhr sofort bestätigte, dem ich das Präparat ohne Erläuterung vorlegte, dass es sich hier kaum um etwas anderes, als glatte Muskelfasern handeln kann. Es sind lang gestreckte, namentlich in Ponceau sehr intensiv gefärbte Spindelzellen, die sämmtlich einen tief mit Hämatoxylin gefärbten, länglichen schmalen, stäbchenförmigen Kern enthalten. — Da die deciduale Wucherung, wie bekannt, sich nicht auf die Submukosa beschränkt, die im Uterus höchstens als eine sehr dünne Bindegewebsschicht nachgewiesen werden kann, vielmehr die grossen Deciduazellen, wie auch Minot angiebt, vielfach zwischen glatten Muskelfaserschichten liegen, nehmen auch die muskelhaltigen Theile der Uterinwand an der Decidualbildung Theil und wird die oberste Schicht der Muskelfasern durch die Zell- und Gefässwucherung weit von der nächstfolgenden abgehoben und entfernt; diese letztere findet sich als ein dunkel gefärbter Streifen an der äusseren Fläche der Decidua vera in der Subplacenta. Nur längs der grösseren Gefässstämme greift das deciduale Granulationsgewebe durch diese Schicht hindurch und dringt ein wenig in die tieferen Schichten

der Muskularis ein. Es erweist sich somit auch klar, wie bei dem Kaninchen als eine echte perivasculäre Bildung¹⁾, fast könnte man sagen als eine vasculäre selbst, indem es unzweifelhaft die Gefässzellen sind, welche das Material liefern; damit tritt diese Schicht in eine Reihe mit sarcomatösen Bildungen, denen sie auch durch das starke Klaffen ihrer Gefässlumina gleicht. Für beide Fälle dürfte die gleiche Ursache, ein in höherem Maasse auf das Grundgewebe übertragener Gefässdruck in Anspruch zu nehmen sein, ein physikalisches Verhältniss, welches von nicht geringerer Bedeutung sein würde, wenn auch noch andere Ursachen sich an der hyperplastischen Gewebsentwicklung beteiligen sollten.

Man sollte nun nach den früheren Darstellungen auch nach Minot erwarten, an diesen weitesten Theilen des deciduellen Gefässbaumes die epithelialen mütterlichen und foetalen Bestandtheile zu finden. Allein davon ist in dem seitlichen Placentarfelde, das in Fig. 1 vorliegt, keine Spur vorhanden, sondern es breitet sich über den Gefässöffnungen eine zusammenhängende Schicht auffallend grosser, platter Zellen aus, welche selbst bei der geringen Vergrösserung des Bildes Kerne von ca. 1—2 mm Länge erkennen lassen, die in Wirklichkeit einen längeren Durchmesser von 42μ und einen kürzeren von 33μ besitzen.

In der eigentlichen oder Gefäss-Placenta bildet diese Lage eine aus etwa 6—7 übereinandergeschichteten Zellen bestehende Lage, verdünnt sich beim Uebergange auf die Periplacenta zu einer zwei- und einzelligen Lage und lässt sich an der Innenfläche der Ob-Placenta, der Decidua reflexa, noch als eine nicht mehr continuirliche einzellige Lage verfolgen. Die grössten dieser Zellen liegen, wo sie in mehrfachen Lagen vorhanden sind, stets zunächst der vasculären Placenta und erscheint hier auch der Zusammenhang zwischen den einzelnen Zellen lockerer, als in den oberflächlichen, dem Ei zugewendeten Lagen.

Die Zellen sind platt und spindelförmig, die flachen Seiten parallel der Ei- und Uterus-Oberfläche, der kürzere Durchmesser befindet sich in der Längsrichtung des Uterus, der längere in der Querrichtung; doch kommen manche Abweichungen namentlich an den mehr vereinzelt Zellen der Ob-Placenta vor. Auch

1) Vgl. hierüber Waldeyer, Arch. f. mikrosk. Anatomie 35. Bd., 1890, S. 47 ff.

an den dichtesten Lagen dieser Zellen bemerkt man, dass sie nur mit ihren Ausläufern, deren oft eine grosse Anzahl an den spitzen Enden vorhanden ist, zusammenhängen, so dass sie eine Art Maschenwerk bilden, dessen Dichtigkeit von der Gefässschicht der mütterlichen Placenta gegen die Eioberfläche zunimmt.

Nun bleibt die innere und äussere Oberfläche dieser Monsterzellenschicht zu betrachten, von denen die letztere an guten Präparaten sofort sicheren Aufschluss über die Bedeutung derselben ergibt. Schon bei der Betrachtung des Uterus-Querschnittes in Fig. 1 ergibt sich, dass dieselben regelmässige Einsenkungen in die weiten Gefässöffnungen der vasculären Schicht aussenden, welche wie Zapfen in dieselben eintreten, ohne sie gänzlich auszufüllen. An zahlreichen Stellen sieht man diese Zapfen an die eine Wand des Gefässes sich anschliessen, während an anderen sie scheinbar frei im Lumen liegen. Gerade in der Mitte der Zeichnung, an der tiefsten Stelle der Aushöhlung der becherförmigen Placenta sieht man diese beiden verschiedenen Verhältnisse dicht neben einander in deutlichster Weise. Bei stärkerer Vergrösserung erkennt man aber in den aufeinanderfolgenden Schnitten den Uebergang eines jeden dieser Zapfen in das Gefässendothel, dessen Zellen gegen die offene Mündung des Gefässes hin ziemlich plötzlich an Höhe und Breite zunehmen. Während jene stark vorspringende, aber blasse, nur wenig chromatinreiche Kerne besitzen, erscheint bei diesen der Kern um das 10fache vergrössert und enthält ein sehr reiches Fadennetz, das mit zahlreichen Chromatinkugeln besetzt ist und ausserdem ein oder mehrere Nucleolen besitzt. Die letzteren färben sich namentlich intensiv in Saffranin und erreichen mit 5μ Grössen, welche derjenigen der ursprünglichen Kerne gleichkommen. Mitosen habe ich auffälliger Weise in diesen Monsterzellen nicht gesehen, obwohl sie sich in dem von der Oberfläche viel weiter entfernten embryonalen Gewebe ausserordentlich häufig vorfinden. Jene erscheinen daher mehr als eine stationäre Bildung, deren Volum, durch gesteigerte Nahrungsaufnahme bewirkt, eine reine Form der Hypertrophie darstellt. Es wird dadurch natürlich nicht ausgeschlossen, dass in jüngeren Entwicklungsstadien, bei der ersten Bildung dieser Zellen auch hier mitotische Prozesse stattfinden.

Die innere Oberfläche dieser Zone von Monsterzellen verhält sich verschieden in der eigentlichen, vasculären Placenta und in der gefässarmen Ob-Placenta. Dort tritt mütterliches und foetales Epithel in nächste Beziehung zu demselben, indem sich in den seitlichen Theilen der Placenta nur eine schmale und auch nach den Seiten hin wenig ausgedehnte Auflagerung des ersteren zeigt (Fig. 1), während dagegen in den Figuren 2 und 3 diese Lage immer mehr zunimmt in beiden Dimensionen (m. E.). In den mittleren Zonen (Fig. 2) stellt dasselbe einen senkrechten, parallel zur Achse geführten Kegelschnitt dar, während im Centrum der Placenta sich die Spitze des Kegels vorfindet in Gestalt einer drüsenartigen Bildung, deren Ende nach oben umgebogen ist (Fig. 3), so dass der ganze Durchschnitt der mütterlichen Epithelmasse die Form einer umgekehrten phrygischen Mütze besitzt. Der tiefste Theil derselben trägt unverkennbar den Charakter einer Drüse an sich, welche nur gegenüber den gewöhnlichen Uterindrüsen enorm vergrössert ist; auch entspricht dieser Theil nur einer einzigen Drüse. In dem ganzen übrigen Umfang der durch die Eientwicklung aufgetriebenen Uterushöhle ist keine einzige Uterindrüse erhalten ausser dieser. Es lässt sich also annehmen, dass die befruchtete Eizelle sich in oder an einer einzigen Drüsenmündung implantirt hat und beide mit einander dann zu der gegenwärtigen Grösse herangewachsen sind. Der Decidua-Sack aber, welcher das Ei umhüllt, ist aus der nächsten Umgebung dieser Drüse hervorgegangen, die übrigen Drüsen des durch den Eisack aufgetriebenen Uterinabschnitts scheinen gänzlich verloren gegangen zu sein. Die ersten, etwas atrophischen und verdrückten, der Oberfläche parallel gestellten Uterindrüsen finden sich erst am unteren und oberen Ende der Uterinauftreibung, wo dieselbe in engere Abschnitte des Uterusschlauches eindringt. Ich komme später auf die Verhältnisse dieser Theile nochmals zurück.

Die die Grundlage der Eientwicklung und Placentarbildung liefernde Uterindrüse besteht, wie Fig. 3 zeigt, aus einem tieferen, horizontal oder parallel zur Uterusoberfläche gestellten Fundustheil, der eine regelmässige Epithelauskleidung zeigt mit cubischen oder etwas cylindrischen Zellen und ein freies Lumen, in welchem sich stellenweise einige Leukoeyten vorfinden, und aus einem aufsteigenden, sich kegelförmig erweiternden Theil.

Dieser letztere besitzt nur in dem unteren Abschnitt, bis etwa zur Oberfläche der ursprünglichen Schleimhaut, ein Lumen, das aber nach oben hin von immer dicker werdenden Lagen von Epithelzellen ausgekleidet ist. Es endet dieses Lumen L genau in der Höhe der Monsterzellenschicht. Der oberste Theil der mütterlichen Epithelschicht bildet eine solide Ausfüllungsmasse der trichterförmigen Einsenkung der Monsterzellen-Schicht und verbreitet sich nur in der Mitte noch ein wenig als mehrfache Zelllage über die innere Oberfläche der letzteren (Fig. 3 rechts). An dem vorderen Ende, gegen den Uterus hin hört diese Schicht viel früher auf, indem sie sich hier bald zu einer dünnen, oberflächlich gelegenen Zunge verschmälert, deren Querschnitt in Fig. 1 zu sehen ist; dieselbe ist auch hier der Monsterzellenschicht aufgelagert.

Dieser obere, eines Drüsenlumens entbehrende Theil der mütterlichen Epithelschicht erscheint nun von zahlreichen, bald rundlich-eckigen, bald länglichen Lücken durchzogen, welche in querer oder schräger Richtung zur Längsachse des Drüsentheils verlaufen und sich vielfach an der äusseren Oberfläche des Epithelzapfens eröffnen (Fig. 3); hier lagert sich das Monsterzellengewebe ihnen unmittelbar an und sendet Fortsätze in diese Epithelspalten hinein, wie namentlich in Fig. 2 zu sehen ist. Ob der in dieser Figur abgebildete grössere Hohlraum in der Mitte noch ein Theil des Drüsenlumens sei, konnte ich nicht sicher ermitteln, doch entbehrte derselbe der Monsterzellen. Zahlreiche dieser Kanäle münden auch an der inneren Oberfläche der Epithelschicht aus und zwar in einen breiten Spalt (Sp.), der die Oberfläche des mütterlichen von dem foetalen Epithel scheidet; nur an relativ weit entfernten Stellen wird derselbe von Epithelbalken durchzogen, welche die beiden Epithellager mit einander verbinden.

Das foetale Epithellager (Foet. Ep.) ist überall von ziemlich gleicher Breite, welche nur in der Mitte derjenigen der mütterlichen Epithellage (m. Ep.) gleichkommt, so dass hier die Enden beider in gleicher Höhe sich finden (Fig. 3, namentlich rechts). Weiter gegen das obere und untere Ende der Placenta behält die foetale Epithellage ihre Breite bei, während das mütterliche Epithel sich, wie schon bemerkt, mehr und mehr verschmälert. Hier sind nur noch einzelne Epithelbalken vor-

handen, welche den Spalt überbrücken und sich unmittelbar der Monsterzellenschicht anlegen, wie dies hier auch der Fall ist mit den äusseren Enden dieser Schicht (bei Fig. 1 B).

Betrachten wir nun die foetale Epithelschicht, so begegnen wir bekannten Gebilden und Anordnungen. Dieselbe ist vielfach gefältelt und dringen in die der Eihöhle zugekehrten Hohlräume dieser Falten die foetalen Blutgefässe der Chorionzotten ein, namentlich in Fig. 3 bei v. F. S. (vasculäre Foetalschicht) gut zu sehen.

Die Chorionzotten sind also hier nur von foetalem Epithel überzogen, dem sich vielleicht stellenweise endotheliale Elemente (in den Zeichnungen nicht abgebildet) in geringer Menge beimischen. Die Epithelbalken, welche den interepithelialen Spalt durchsetzen, scheinen theils dem mütterlichen, theils dem foetalen Epithel anzugehören; es ist dies schwierig zu unterscheiden, da beide Elemente nahezu die gleiche Grösse besitzen. Im Allgemeinen mögen allerdings die foetalen Elemente etwas kleiner sein, als die mütterlichen, aber indem manche der ersteren an Grösse zunehmen und manche der letzteren auffällig klein sind, wird eine scharfe Grenzbestimmung zwischen diesen beiden Elementen ganz unmöglich. Es liegt natürlich auch die Möglichkeit einer Vermischung derselben vor, so dass mütterliche Zellen, indem sie balkenförmig auswachsen, in die eigentliche foetale Epithelschicht hineingelangen, wie dieses an solchen Stellen wahrscheinlich, an denen die Balken mit breiter Basis von der zusammenhängenden mütterlichen Epithelschicht entspringen, wie dies auf der rechten Seite der Fig. 3 und in der Mitte von Fig. 1 dargestellt ist. Für diejenigen Epithelbalken, welche seitlich von der mütterlichen Epithelschicht von dem zusammenhängenden Lager des foetalen Epithels mit breiterer Basis entspringen (Fig. 1 links), erscheint eine foetale Abstammung derselben wahrscheinlich. Ich gebe zu, dass zur sicheren Entscheidung der hier von mir vertretenen Anschauung über die Bedeutung des in Rede stehenden Zellenlagers noch weitere Untersuchungen, namentlich jüngerer Entwicklungsstadien, erforderlich sind.

Zur Erläuterung des Ursprungs des Epithelüberzugs der Chorionzotten sei hier nur einiges über den Bau der Eihäute hinzugefügt, wie er sich in dem vorliegenden Objecte darstellt. Vielleicht komme ich bei einer anderen Gelegenheit darauf zurück

und behalte mir vor, dann eingehender diese Fragen zu behandeln. Die Eihäute bestehen in der ganzen Ausdehnung des Eisacks der Ratte aus 3 Lamellen, die sich leicht von einander trennen. Zu innerst befindet sich, theilweise noch dem Foetuskörper dicht angelagert, das Amnios, hier eine einfache Schicht platter spindelförmiger Zellen. Dann folgt nach aussen eine breite, dunkler gefärbte Schicht, welche Blutgefässe enthält, die nach innen zu stark vorspringen und mit kernhaltigen foetalen Blutkörperchen gefüllt sind, so in Fig. 1 bei All. Es ist dies die allantoide Schicht, welche aber nicht bloss mesodermale Elemente und Blutgefässe enthält, sondern noch eine continuirliche Lage Allantois-Epithel besitzt. An anderen Schnittserien habe ich den Uebergang der Epithelauskleidung des Allantoisganges in diese Epithelschicht nachweisen können.

Eine besondere Beachtung verdient nun die dritte, am weitesten nach aussen gelegene Schicht der Eihäute, welche aus einer feinen doppelcontourirten Membran besteht, die an ihrer inneren Oberfläche damit fest verbundene Zellen trägt. Die Kerne derselben sind kugelig und springen stark hervor, während der Zellkörper nur sehr schwach entwickelt ist. Die Membran erscheint daher auf dem Querschnitt wie eine Perlschnur (S. M. Figur 1), deren Perlen aber einseitig aufgereiht sind. Von der Fläche gesehen, stellen sie polygonale Elemente dar, deren Ränder vielfach in feine Fäden übergehen, die Lücken zwischen sich lassen. Sie erinnern am meisten an die bekanntlich contractilen Endothelzellen der inneren Fläche der descematischen Membran. Ich wäre geneigt, sie für den ursprünglichen inneren Zellüberzug der Zona pellucida zu halten, eine Bildung, die aus eingewanderten Elementen hervorgeht. Ob sie mit Minot als Ectoderm bezeichnet werden dürfen, ist mir zweifelhaft; besser ist die in der Zeichnung gewählte Bezeichnung „seröse Membran“ (S. M.). Jedenfalls stehen die Zellen dieser Schicht in keiner Verbindung mit den epithelialen Elementen, welche von Seiten der Allantois den Eihäuten zugeführt werden. Von den letzteren unterscheiden sie sich in ihrer Gestalt sehr wesentlich.

Sicherer zu deuten ist die zweite Schicht, die ich als allantoide Lage der Eihäute bezeichnen kann. Dieselbe enthält die beiden Elemente, aus denen sich die Allantois zusammensetzt, eine nach innen gelegene Gefässmembran, deren grosse Gefäss-

querschnitte stark über die Innenfläche hervorragend und in den Präparaten mit kernhaltigen rothen Blutkörperchen gefüllt sind (z. B. bei All. in Fig. 1). Die foetalen rothen Blutkörperchen haben in diesem Fall, indem noch nicht die völlige Schliessung der Bauchwand stattgefunden hat, noch keine rothe Substanz entwickelt, welche bei der angewendeten Färbung eine intensive Orange-färbung annimmt. Die äussere Lage der Allantoisschicht bilden dagegen protoplasmareiche Epithelzellen, die in ein-, auch zweifacher Schicht angeordnet sind und, wie an Durchschnitten des Nabelstrangs gezeigt werden kann, in directem Zusammenhang mit den Epithelien des Allantoiskanals stehen. Derselbe öffnet sich in dieser Lage. Selbstverständlich werden die beiden Schichten der Allantoisepithelien, die innerhalb der Eihautausbreitung verschmolzen sind, durch diese Schicht repräsentirt; andererseits hat sich das als geschlossene Blase hervorwuchernde Allantoisepithel in der Rückengegend des Foetus durch Verwachsung zu einer den Foetuskörper umhüllenden Schicht umgestaltet.

Die innerste Lage der Eihäute bildet das Amnion, welches theilweise noch der Oberfläche des Foetuskörpers anliegt. In Fig. 1 ist an dem kleineren Foetaldurchschnitt, der einem Theile der Bauchhöhle entspricht, der Ursprung des Amnions aus der seitlichen Leibeswand gut zu erkennen. Es besteht dasselbe hier aus einer einfachen Zellmembran, deren platte, spindelförmige Elemente dicht aneinander gelagert sind. Die Kerne sind schmal, länglich, stäbchenförmig, intensiv vom Hämatoxylin gefärbt; über die Deutung dieser Zellen vermag ich nichts Bestimmtes zu äussern, ausser dass sie mesodermalen Ursprungs sind; vielleicht lässt sich eine Beziehung zu glatten Muskelfasern annehmen, für welche Deutung auch ihre Contractilität sprechen würde. Manche andere Beziehungen des Amnions, namentlich seine Verhältnisse am Nabelstrang und seine Insertion an das Herz und die grossen Gefässstämme gedenke ich später zu berühren.

Es bleibt nun der Antheil zu erörtern, welchen diese Eihautschichten an der Bildung der Placenta foetalis nehmen. Zunächst ist unzweifelhaft, dass die allantoide Gefässschicht der ersteren in die Gefässschicht der letzteren unmittelbar übergeht: sie wandelt sich durch reichere Gefässentwicklung und durch die Bildung eines myxomatösen Grundgewebes in die placentare Gefässschicht um (v.

F. S. 1) Fig. 2 u. 3). An ihrer äusseren Fläche hervorspriessende, nahezu nackte Gefässe dringen in die foetale Epithelschicht (Foet. Ep.) und bilden, indem sie dieselbe einstülpen, mit ihr die Chorionzotten. — Die Epithelschicht der Chorionzotten, welche in diesem Entwicklungsstadium noch eine bedeutende Breite besitzt, kann wohl nur von der allantoiden Epithelschicht abgeleitet werden, mit deren Zellen sie die grösste Uebereinstimmung darbietet; doch ist ein unmittelbarer Uebergang der einen in die andere nicht sicher festzustellen, da sich die Allantoissschicht bei ihrem Uebergang in die Placenta sehr bedeutend verdünnt und hier in meinen Präparaten kein unmittelbarer Uebergang stattfindet. Auch der weitere Verbleib der Zellschicht der serösen Membran, wie der letzteren selbst innerhalb des placentaren Gebiets ist nicht aus den Objecten zu ersehen und müssen hier weitere Zwischenstadien zur Entscheidung herangezogen werden, ob wirklich ein Verschwinden derselben stattfindet oder ob sie sich am Aufbau der Placenta betheiligen.

Der leicht übersichtliche Aufbau der Rattenplacenta gestattet, in diesem Falle die Ernährungsverhältnisse des Foetus, welche durch dieses Organ vermittelt werden, genauer festzustellen und zu übersehen, als dies bei complicirteren Placentarformen möglich ist. Andererseits aber wird angenommen werden können, dass auch bei den letzteren, namentlich bei der menschlichen Placenta, die gleichen Einrichtungen, wenn auch in modificirter Form, vorhanden sein werden.

Wie schon hervorgehoben bei der Erläuterung der Circulation in der vasculären Schicht der mütterlichen Placenta, wird durch die weiten Bluträume derselben ein stark verlangsamter, aber unter relativ hohem Druck stehender Blutstrom circuliren, welcher, am Mesenterialansatz beginnend, in den Seitentheilen, der sog. Peri-Placenta, seine Hauptabflüsse findet. Unter dem Einfluss der von diesem Strome in reichlicher Menge dem umgebenden Gewebe gelieferten Ernährungsmaterialien wird dieses in allen seinen Theilen eine mächtige hypertrophische Entwicklung erlangen. Dieselbe betrifft sowohl die mütterlichen Epithelien, hier repräsentirt durch eine einzige Uterindrüse, die bindegewebige Grundsubstanz, wie in erster Linie die Endothelien der sich

1) In den Zeichnungen 2 und 3 ist irrthümlich v. F. r. geschrieben.

erweiternden Gefässe selbst. Diese endotheliale Wucherung bildet in der Schichte der Monsterzellen den Abschluss der offenen Gefässmündungen; aber diese Schlussmembran ist keine undurchdringliche, sie lässt vielmehr in den zahlreichen Spalten, welche zwischen den Monsterzellen übrig bleiben, rothe Blutkörperchen hindurchtreten und findet man die letzteren sowohl in dem breiten Spalte zwischen mütterlichem und foetalem Epithel (Sp.), wie auch zwischen der dünner werdenden Ausbreitung der Monsterzellen in den Seitentheilen der Placenta und der serösen Membran des Eisackes. Freilich sind in meinen Präparaten nicht alle diese Hohlräume prall mit Blutmassen gefüllt, sondern bilden dieselben nur schmale streifige Einlagerungen zwischen den Monsterzellschichten und ebenso zwischen diesen und der serösen Membran, an letzterem Orte namentlich regelmässig in der am Querschnitt des Eies als spitzer Winkel sich darstellenden Einsenkung zwischen der Eihaut und dem stark vorwuchernden foetalen Epithel, an der mit einem \times bezeichneten Stelle der Fig. 1. Gerade diese Art der Vertheilung widerlegt aber die Annahme einer traumatischen Verbreitung, auch abgesehen davon, dass die Thiere durch Entbluten mittelst Abtrennung des Kopfes getödtet wurden. Handelte es sich um Blutextravasate, vielleicht durch Quetschungen herbeigeführt, so müsste das in diese Räume ergossene Blut in grossen zusammenhängenden Massen sich daselbst vorfinden, da auch postmortale Contractionen des Uterus wohl kaum eine so vollständige Entleerung bewirkt haben würden, wenn nicht besondere Einrichtungen, präformirte Bildungen, die leichte Entleerung dieser Bluträume unterstützt hätten. Wir müssen daraus schliessen, dass auch während des Lebens das hier eindringende Blut einen leichten und genügenden Abfluss findet.

Indessen eben so sicher erscheint es, dass dieser Abfluss nicht mehr auf die Triebkraft des Blutstroms zurückgeführt werden kann, indem Zufluss- und Abflusswege auf der gleichen Seite liegen und die durch das Sieb der Monsterzellen gepresste Blutmasse der unübersteiglichen Schranke der Chorionzotten und der serösen Eihaut begegnet. So würde in dem für die Ernährung des Foetus wichtigsten Theil der placentaren Bluträume, dem interepithelialen Spalt (Sp.) eine ruhende Blutmasse entstehen, welche nicht auf die Dauer die Ernährung und den Gas-

austausch des Foetus vermitteln könnte, zumal sie auch die, allerdings vielleicht nicht bedeutenden Secrete des Foetus in sich aufnehmen müsste.

Es macht diese Anordnung die Annahme von Triebkräften zur Entleerung der interepithelialen (und intervillösen) Bluträume zu einer physiologischen Nothwendigkeit. In dem vorliegenden Falle werden dieselben von der glatten Muskelfaserschicht geliefert, welche die Innenfläche der vasculären Schicht der mütterlichen Placenta überzieht. Durch ihre Contraction wird der durch die Punkte ABC bezeichnete biconcave Raum verengert, indem die äussere, von einem kleineren Radius gebildete Kugelfläche sich der inneren mit grösserem Radius mehr und mehr nähert; dabei verhindert die durchaus tangential Richtung der Fasern eine Verengung der offenen Gefässmündungen der mütterlichen Gefässschicht und erleichtert hierdurch das Zurücktreten des in den Spalträumen der Monsterzell- und Epithelschichten vorhandenen Blutes. Es lässt sich wohl annehmen, dass diese Auspressung in regelmässigen Zeiträumen sich wiederholt, deren Rhythmus von der Absorption des Sauerstoffs Seitens des Foetus und dem zunehmenden Kohlensäurereichthum des intervillösen Blutes abhängt. Zweifelhaft mag es gelassen werden, ob dieser Rhythmus von Einrichtungen unterstützt wird, die innerhalb der rhythmisch wirkenden Musculatur sich befinden, oder ob er nur vom wechselnden Reiz abhängt, der durch die Blutveränderung ausgelöst wird. Immerhin aber erscheint es nicht ganz unzulässig, auch hier an Einrichtungen zu denken, welche eine gewisse Aehnlichkeit mit den rhythmisch wirkenden Theilen vieler Abschnitte des Gefässsystems niederer Thiere oder wenigstens mit den von dem Secretstrom ausgelösten rhythmischen Contractionen der Ureteren (Engelmann) verglichen werden können. Mit einer allerdings etwas kühnen Metapher könnte somit von einem Placental-Herzen gesprochen werden.

Leider werden wir der experimentellen Lösung dieses Problems, das durch die anatomischen Verhältnisse gegeben ist, kaum irgendwie näher treten können, es sei denn, dass ähnliche Einrichtungen auch bei grösseren Thieren nachgewiesen werden. Für den Menschen und das Kaninchen können sie nicht in Betracht kommen, da deren Placenten nach einem gänzlich abweichenden Typus gebaut sind. Während die Ratten-

placenta einem Typus entspricht, welcher als Aneinander-Lagerung der foetalen und mütterlichen Bestandtheile bezeichnet werden kann, sind die beiden letzteren Formen gebildet durch ein Hineinwachsen der foetalen Elemente in die mütterlichen Gewebe. Bei dem Menschen geht dieses Hineinwachsen der Chorionzotten in die mütterlichen Blutgefässe so weit, dass die Wandelemente der letzteren nur in sehr spärlicher Menge in jüngeren Stadien nachzuweisen sind; leichter scheint dies nach Waldeyer in der Affenplacenta nachweisbar. In der Placenta des Kaninchens findet dagegen ein einfaches Durchwachsen der mütterlichen und foetalen Blutbahnen statt, ohne dass es zu einem Eindringen dieser in jene kommt. In Bezug auf die letztere kann ich nach den mir vorliegenden Präparaten bestimmtere Angaben über die Zusammensetzung der oberflächlichen Schicht der Placenta machen, welche Minot zuerst als glanduläre Zone bezeichnete, während er in der zweiten oben citirten Arbeit mittheilt, dass er nunmehr die von ihm als Uterindrüsen bezeichneten Gebilde als „intervillöse Scheidewände“ auffasst. Bis zu einem gewissen Grade ist diese zweite Auffassung richtiger, als die erste, doch erläutert sie nicht vollständig die Verhältnisse des Theils. Einige Andeutungen werden genügen, um auch ohne Abbildungen die Sachlage an dem so viel besprochenen Objecte klarzulegen.

Der mittlere Theil einer älteren Kaninchenplacenta ragt pilzförmig in das nahezu kreisförmige Lumen des Uterus und des Eisacks hinein, so dass nur der oberste Theil der Eihöhle für den Embryo vorbehalten bleibt. Ueber demselben ist die Uteruswand auf das Aeusserste verdünnt, so dass hier eine Ruptur derselben, wie sie zum Austreten der ganzen Eisäcke in die Bauchhöhle angenommen werden muss, sehr leicht verständlich wird. Der pilzförmige Körper der Placenta kann, wie auch Minot angiebt, als aus drei Schichten zusammengesetzt betrachtet werden. Die unterste besteht aus dem stark wuchernden Schleimhautgewebe, dessen Zusammensetzung Minot ganz richtig schildert. Die grossen Deciduaellen, welche hier aus den Bindegewebelementen hervorgehen, umlagern in breiter Schicht die weiten Blutgefässe, deren Endothelien sich enorm vergrössern, ganz ähnlich wie in der Rattenplacenta. Diese als Subplacenta bezeichnete Schicht erstreckt sich weit über die Area placentalis

hinaus und wird wahrscheinlich nicht abgestossen. In ihrem grössten Theil ist sie von den von Minot sehr treffend beschriebenen wuchernden Epithelmassen überzogen. Dieselben bilden hier zusammengeflozene protoplasmatische Massen, in deren innerer Lage die enorm vermehrten Kerne in grossen Haufen liegen. Das Protoplasma ist hyalin, lässt keine Zellgrenzen mehr erkennen und färbt sich intensiv mit Ponceau, während die Kerne chromatinreich sind und Hämatoxylin in reichlicher Masse annehmen. Der Zustand dieser Zellen hat somit eine grosse Aehnlichkeit mit demjenigen der pathologischen Riesenzellen, wie sie im Tuberkel und den leprösen Neubildungen vorkommen. Die Kerne wuchern, während das Protoplasma hyalin degenerirt, man kann hier in der That von Nekrose mit Kernwucherung sprechen, bei der aber die hyaline Infiltration als das primäre zu deuten ist. Da die tieferen Zellen namentlich in den Drüsen von dieser Veränderung freibleiben, so wird dieselbe wohl als eine unter dem Einfluss reichlicher hyaliner Transsudation auftretende Alters-Nekrose aufzufassen sein.

Die zweite Schicht, von Minot als subglanduläre Zone bezeichnet, bildet sich, indem an einer ziemlich beschränkten Stelle das Grundgewebe mit seinen hier besonders gewaltig entwickelten Blutgefässen noch stärker hervortritt und sich pilzartig an der Oberfläche der ersten Schicht ausbreitet. In der Mitte dieser Schicht, wo Minot eine spaltförmige Einsenkung abbildet, sehe ich in meinen Präparaten die mächtigsten Blutgefässe aufsteigen. Wahrscheinlich beziehen sich seine Angaben auf ein früheres Entwicklungsstadium. Zwischen den enorm weiten, aber im Ganzen gestreckt verlaufenden Gefässen der zweiten Schicht finden sich die von Minot beschriebenen vielkernigen Riesenzellen mit netzartig entartetem Protoplasma, vielleicht glykogenhaltige Elemente; in den Seitentheilen dagegen finden sich ausgebreitete Zellnekrosen in Form von Kernschwund und möchte ich die vorhandenen Bildungen mit den Bildern identificiren, welche Minot in Fig. 12 abbildet und als degenerirte Drüsen bezeichnet. Die Deutung ist schwierig, weil hier an Stelle der Zellen überall, oft in langen verzweigten Zügen, sich grosse Massen von Tropfen vorfinden, die in Orange stark gefärbt werden und somit eine gewisse Aehnlichkeit mit dem Globulin der rothen Blutkörperchen besitzen. Auch Pigmentmassen finden

sich hier vor, so dass ein reichlicher Austritt rother Blutkörperchen wohl anzunehmen ist. Ob hier Nahrungssubstanzen für den Foetus aus einem theilweisen Zerfall des mütterlichen Gewebes hervorgehen, kann zur Zeit nur vermuthet werden. Die das Centrum dieser Schicht durchsetzenden ausserordentlich weiten Blutgefässe breiten sich an ihrer Oberfläche zu der dritten Schicht aus, die wegen ihres ungeheuren Gefässgehalts am besten als vasculäre Schicht bezeichnet werden kann, entsprechend der glandulären Minot's. Drüsen habe ich in dieser Schicht nicht wahrnehmen können, vielmehr besteht dieselbe durchweg aus netzartig verzweigten Blutgefässen, welche einen gewundenen Verlauf darbieten und sich vielfach durchflechten. Die Gefässe tragen alle einen capillaren Character an sich und fliessen nirgend zu cavernösen Räumen zusammen. Ihre Wandungen sind äusserst zart und mit regelmässigen Ausbuchtungen versehen. Die regelmässige, etwa in der Breite des betr. Gefässlumens aufeinander folgenden Einschnürungen werden gebildet von feinen Fäden, welche sich über das prall gefüllte Gefäss in der Querrichtung hinüberspannen. Im leeren Zustande wird diese bei höchster Blutfüllung so auffallende Erscheinung wahrscheinlich fehlen und wird es dann schwerer sein, die Natur dieser Stränge zu erkennen. Darauf beruht wahrscheinlich der Zweifel Minot's.

Von foetalen Zotten erkennt man in dieser Schicht, wenn man an die von der menschlichen Placenta bekanten Bildungen denkt, keine Spur. Zunächst ist überhaupt in den schmalen Zwischenräumen zwischen den mit mütterlichem Blut gefüllten Gefässen nichts zu erkennen, was als foetales Gewebe gedeutet werden könnte. Es scheint sich hier um geringe Mengen eines lockeren Bindegewebes zu handeln, in denen man nur hier und da schmale Gefässbahnen erkennt. Die meisten derselben sind leer, unterscheiden sich indess von den weiten mütterlichen Gefässen durch ihren Kernreichthum und einen mehr gestreckten Verlauf; wahrscheinlich gehören hierher die von Minot in seiner Figur unter v abgebildeten verzweigten Gefässbahnen. An meinen, mit Ponceau und Orange nachgefärbten Präparaten erkennt man indessen mit Leichtigkeit in zahlreichen dieser Blutgefässe runde kernhaltige Elemente, deren helles Protoplasma eine intensive Orangefärbung angenommen hat; es sind dies foetale rothe Blutkörperchen, welche vollkommen mit denjenigen

übereinstimmen, welche die in den gleichen Schnitten vorhandenen Blutgefäße und das Herz des Foetus erfüllen. Es sind demnach foetale Gefäßbahnen, welche das materne Blutgefäßnetz ihrerseits netzartig durchflechten und so den intimsten Austausch der in den beiden Blutarten vorhandenen Substanzen vermitteln. Mit Bezug auf die Blutgefäße ist daher die Anordnung der vasculären Schicht der Kaninchenplacenta als eine geflechtartige zu bezeichnen, und kann man die letztere als eine plexiforme Placenta bezeichnen, während die menschliche Placenta die Bezeichnung einer Pl. cavernosa, die Rattenplacenta diejenige einer appositionellen, einer Pl. per appositionem verdienen würde. Alle drei Formen könnten aber auf den Character einer vasculären Placenta Anspruch erheben, indem es Bestandtheile des Blutgefäßsystems sind, an welche sich die Chorionzotten anlagern. Somit dürften die Weiterentwicklungen des Organs in der Thierreihe wohl auf einer mit der fortschreitenden phylogenetischen Entwicklung zunehmenden Bethheiligung des mütterlichen Gefäßsystems beruhen. Die Ratte würde in dieser Beziehung die niedrigste Stufe einnehmen, das Kaninchen die stärkste Fixation der Foetuslage darbieten, während bei dem Menschen die günstigsten Ernährungsbedingungen für den Foetus gewonnen sind. Die sich träge hewegende, meist in engen Räumen lebende Ratte und das heftige Sprungbewegungen ausführende Kaninchen scheinen demnach auf dem Wege der Anpassung ihren Lebensverhältnissen entsprechende Einrichtungen der Foetalanheftung gewonnen zu haben. Die grossen Verschiedenheiten der letzteren werden hierdurch einigermaassen verständlich.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XVII.

- Fig. 1. Querschnitt durch den trächtigen Uterus einer weissen Ratte. 27fache Vergr., nach einer Photographie gezeichnet. M. U. Uteruswandung, ar. arterielle, v. venöse Gefässe, S. pl. Subplacenta, P. pl. Paraplacenta, O. pl. Obplacenta, D. v. Decidua vera, M. glatte Muskelschicht an ihrer inneren Fläche, M. z. Monsterzellschicht (Gefässendothelien), A. B. C. der Wirkung der glatten Muskelschicht M. z. ausgesetzte Räume, S. M. seröse Membran, All. Allantoisschicht der Eihäute, Am. Amnios.
- Fig. 2. Theil eines Querschnittes ungefähr in der Mitte zwischen Centrum und Rand der Placenta. Föt. Ep. Foetales Epithel, m. Ep. mütterliches Epithel, Sp. Spalt zwischen beiden, v. F. S. vasculäre Foetalschicht, M. Monsterzellen, gl. M. f. glatte Muskelfaserschicht der Decidua v., D. v. Decidua vera.
- Fig. 3. Centraler Querschnitt. D. Fundus der Uterindrüse, L. Lumen derselben, sonst wie in Fig. 2.

Zürich, 13. August 1890.

Ueber die Entwicklung und Structur der Placenta bei der Katze.

Von

Prof. G. Heinricius in Helsingfors.

Hierzu Tafel XVIII und XIX.

In diesem Archiv, Bd. 33, S. 419, habe ich meine Untersuchungen über die Entwicklung und Structur der Placenta beim Hunde veröffentlicht. Seitdem habe ich mich mit Untersuchungen über die Katzenplacenta beschäftigt, deren Ergebnisse ich nachstehend zu schildern gedenke.

Die Methode blieb dieselbe, wie ich sie in meinen Untersuchungen über die Hundeplacenta befolgt und beschrieben habe.

Ich werde hier keine historische Uebersicht über die einschlägigen Arbeiten geben, sondern nur die Resultate meiner eigenen Untersuchungen mittheilen und durch eine grössere Anzahl Abbildungen erläutern.

Betrachten wir den Querschnitt des normalen, nicht schwangeren Uterus der Katze, so finden wir die Uteruswand aus drei Häuten, einer Serosa, Muscularis und Mucosa bestehend. Die Schleimhaut ist ohne eine Zwischenlage direct und fest an die unterliegende Ring-Muskellage angeheftet; eine Submucosa fehlt also.

Die normale Schleimhaut besteht aus Drüsen, Bindegewebe und Epithel. Die Drüsen sind zweierlei Art, theils lange, welche durch die ganze Dicke der Mucosa bis zu der Muscularis hinabreichen, theils kurze, sogen. „Krypten“. Die langen Drüsen haben im allgemeinen einen geraden, gestreckten Verlauf, einige besitzen jedoch am Ende eine etwas geschlängelte Form. Das

Epithel der Drüsen ist ein niedriges Cylinderepithel; von derselben Beschaffenheit ist auch das Epithel der Uterusinnenfläche und das der Krypten. Die Zellen des Uterus-Epithels sind etwas niedriger, als die der Drüsen, die Kerne sind queroval. Zwischen den einzelnen Drüsen und Krypten findet sich Bindegewebe aus spindelförmigen Zellen mit ovalen und runden Kernen bestehend; gegen die Muscularis ist das Bindegewebe der Schleimhaut reichlicher vorhanden.

Mit dem Eintritt der Gravidität treten bedeutende Veränderungen der Uteruswand, besonders der Schleimhaut auf, welche bald zu einer vollkommenen Zerstörung des Baues der normalen Mucosa führen.

Meine frühesten Präparate stammen von einer Katze, bei welcher der Uterus an mehreren Stellen erweitert sich zeigte, wo die Fruchtsäcke deutlich als runde Anschwellungen des Gebärmutterhorns vorhanden waren. Der Entwicklungsgrad des Embryo ist aus Fig. 1 e ersichtlich. Die Chorionzotten fangen an in die Schleimhaut hineinzudringen.

Die Uterinschleimhaut ist bereits wesentlich verändert. Die Drüsen sind in sehr lebhafter Hyperplasie begriffen; mit Ausnahme einiger Drüsenabschnitte dicht auf der Muscularis, sind die übrigen ziemlich stark erweitert, sie haben ihre langgestreckte Form im allgemeinen beibehalten, obgleich sie seitliche Sprossen und Aussackungen treiben. Das zwischenliegende Bindegewebe wird durch die Ausdehnung der Drüsenschläuche stark zusammengepresst, und man sieht jetzt statt der früheren verhältnissmässig stärkeren Balken nur noch dünne bindegewebige Septen; in diesen verlaufen die mütterlichen Capillaren. Unmittelbar über der Muscularis befindet sich eine etwas stärkere, aus spindelförmigen anastomosirenden Zellen bestehende Bindegewebslage, in welcher man die Querschnitte einiger nicht erweiterten Drüsenabschnitte sieht. Die Uterindrüsen münden nicht mehr in das Lumen der Gebärmutter; die Ausführungsgänge sind nach der Oberfläche hin von einer Bindegewebslage (Figur 1 c) bedeckt, die Drüsen sind nummehr ringsum verschlossen. Ich finde wenigstens diese bindegewebige Schicht nicht von Ausführungsgängen der Drüsen durchsetzt. Diese Schicht besteht aus ziemlich weit von einander stehenden, mit einander anastomosirenden Zellen mit ovalen oder runden Kernen (siehe Fig. 2 d

und 3 f). In diese bindegewebige Schicht wachsen die Chorionzotten hinein. — Strahl beschreibt beim Maulwurf einen erheblichen Wucherungsprocess des Bindegewebes an der zukünftigen Placentarstelle bereits zu einer Zeit, in welcher die Ansatzstellen der Eier im Uterus eben als kleine Knoten äusserlich sichtbar sind. In meinen Präparaten dieses Entwicklungsstadiums der Katze sind die Chorionzotten nur an einer circumscripten Stelle entwickelt; in den grössten Theil der Schleimhaut sind sie noch nicht hineingedrungen, sondern die oberflächliche bindegewebige Schicht, welche die Drüsen verdeckt, liegt grösstentheils nackt, wahrscheinlich, weil durch die Einwirkung der Härtingsflüssigkeit und des Xylols das fötale Ectoderm an den Präparaten sich zurückgezogen hat; auf andere Stellen liegt wohl das Ectoderm der Schleimhaut mehr oder weniger dicht an, aber nirgendwo habe ich, wenigstens an diesen Präparaten ein deutlich erhaltenes mütterliches Epithel der Uterus-Schleimhaut gesehen. Die Frage: wie verhält sich bei der Katze das foetale Epithel zum mütterlichen und wie verhält sich das mütterliche Epithel, verschwinden dessen Zellen oder bleiben sie erhalten? kann ich leider nicht entscheiden. Ich finde nur, dass da, wo das fötale Ectoderm resp. das Chorionepithel an die Uterinschleimhaut herantritt, das oberflächliche Epithel dieser letzteren verschwunden ist. Wahrscheinlich werden die mütterlichen Zellen von den fötalen zerstört resp. resorbirt, denn dieses Vermögen ist, wie wir weiterhin finden werden, in hohem Grade diesen letzteren eigen.

Beobachtungen über den Vorgang der ersten Anlagerung des Eies an die Uteruswand sind nicht viel vorhanden. Aus den Untersuchungen von Strahl über die Anlagerung des Eies an den Uterus beim Hund, Kaninchen und Maulwurf ergibt sich, dass der Ectoblast des Embryo sich an das erhalten gebliebene Epithel der Gebärmutter grösstentheils Fläche an Fläche anlegt. Fleischmann fand ein Zugrundegehen des Epithels nur beim Fuchse, nicht bei der Katze; in ihren Abhandlungen über die Placenta der Fledermaus nehmen E. van Beneden und Frommel ein Zugrundegehen des Uterusepithels während der Anlagerung des Eisackes an. Beim Hunde habe ich gefunden, dass da, wo das Ectoderm auf die Uterinschleimhaut übertritt, das oberflächliche Epithel dieser letzteren verschwindet.

Schon in diesem Stadium, in welchem das Ei sich an die Uterusschleimhaut zu befestigen anfängt, unterliegt das Drüsenepithel eigenthümlichen Veränderungen, den grossen Einfluss, welchen der Foetus resp. die Eihüllen der Frucht auf die mütterlichen Elemente ausüben, andeutend. Während das Drüsenepithel in den unteren Theilen der erweiterten Drüsen sich ziemlich unverändert verhält und in einer regelmässig angeordneten Lage sich befindet, werden die Zellen in den oberen, näher dem Chorion gelegenen Abschnitten der Drüsen etwas vergrössert und es findet sich an manchen Stellen eine Proliferation der Zellen. An anderen Stellen wieder sind die Zellen von der Drüsenwand abgelöst, liegen im Drüsenlumen angehäuft. Die Kerne der Zellen sind bald vergrössert, bald geschrumpft, aber immer stärker gefärbt. Darum zeichnen sich schon bei geringer Vergrösserung die Anhäufungen der Zellen als dunkler gefärbte Klumpen von den umgebenden Gewebelementen ab. Fleischmann nimmt auf Grund von Untersuchungen des Fuchses an, dass es bei diesem Thiere zu einer Zerstörung des Uterusepithels kommt, bevor noch die seröse Hülle mit der Uteruswand verwächst. Meine Beobachtungen an der Katze stimmen mit dieser Angabe theilweise überein.

Bereits in diesem frühen Stadium sieht man Veränderungen in den Drüsenzellen, sowohl in den höher zum Gebärmutterlumen hin belegenen Theilen der Drüsen, wie auch in den tieferen; man bemerkt nämlich, wie vom Rande des dem Drüsenlumen zugewandten Theiles der Zellen theils runde grössere Klumpen, theils feine Körner ausgehen (vergl. Fig. 4). Der Drüsenraum ist in höherem oder geringerem Grade von ähnlichen Zellprodukten erfüllt. Eine homogene geronnen erscheinende Masse umgiebt reichlich die Keimblase da, wo sich noch keine Chorionzotten gebildet haben, und das fötale Ectoderm im Präparat sich von der Schleimhaut zurückgezogen hat; ich halte diese Massen für Produkte der Drüsenzellen, welche durch die oberflächliche Bindegewebschicht in die Uterineavität gelangt sind, wo sie vermuthlich von den Zellen des Ectoderms resorbirt werden.

Bei der mikroskopischen Untersuchung der Uterinschleimhaut desjenigen Theiles des Uterus, welcher das Verbindungsstück zwischen den einzelnen Fruchtsäcken bildet, sieht man auch die Bestandtheile der Schleimhaut, besonders das Bindegewebe und die

oberflächlichen Drüsen, verstärkt. Bei stärkerer Vergrößerung bemerkt man, wie die Zellen dieser Drüsen feine granulirte Körperchen entwickeln (Schleim?).

In einem Fruchtsack, wo die Entwicklung des Embryo so weit vorgeschritten ist, wie es Fig. 5 zeigt, sehen wir, wie die Chorionzotten in den grössten Theil der Schleimhaut hineingedrungen sind; allein die Schleimhaut an den beiden Polen des Fruchtsackes, wo dieselbe an die Schleimhaut des Verbindungsstückes zwischen den Fruchtsäcken übergeht, nimmt nicht an dem Aufbau der Placenta Theil. Die Verschmelzung der Eihäute mit der Uteruswand zur Bildung der Placenta findet im Bereich einer breiten mittleren gürtelförmigen Zone des citronenförmigen Eies statt, die beiden Kuppen des Eies bleiben frei in der Gebärmutterhöhle liegen. Doch hat der Theil der Schleimhaut, welcher in die Bildung der eigentlichen Placenta nicht einbegriffen ist, seine normale Beschaffenheit nicht beibehalten, sondern die Drüsen sind gleichfalls in lebhafter Hyperplasie begriffen und haben auch Seitensprossen entwickelt. In Folge der Schrumpfung der Uterinwand bei der Erhärtung sind Querfalten der Schleimhaut entstanden und geben im Durchschnittsbilde allerdings das Bild eines dendritischen Aufbaues zottenartiger Auswüchse (Fig. 5 bei g, g').

An einem Querschnitt der Uteruswand resp. der Placenta dieses Stadiums sieht man (Fig. 6) dicht über der Muscularis einige nicht erweiterte Uterindrüsen mit erhaltenem Epithel (c), dann die unregelmässig erweiterten Drüsen (e, e). Das zwischenliegende Bindegewebe ist durch die Ausdehnung der Drüsen-schläuche ziemlich stark reducirt; in diesen dünnen bindegewebigen Septen verlaufen die mütterlichen Gefässe. Ueber den erweiterten Drüsen befindet sich ein Zellenlager (h, h), einem Syncytium gleichend, entsprechend der oberflächlichen bindegewebigen Schicht des vorhin beschriebenen früheren Entwicklungsstadiums (vergl. c Fig. 1), in welcher die Chorionzotten eingedrungen sind, ohne jedoch die Schicht der erweiterten Drüsen schon erreicht zu haben.

Das bindegewebige Gerüst der Zotten ist nur spärlich entwickelt; es besteht aus einem zarten Gallertgewebe und hat sich

in den Präparaten wahrscheinlich durch den Einfluss der Härtingsflüssigkeit und des Xylols vom foctalen Epithel zurückgezogen; es erscheint wie feine, vom Chorion selbst herabhängende Zapfen (k, k). Das foctale Epithel (i, i) ist (s. Fig. 6) in Verbindung mit dem mütterlichen Gewebe geblieben und ist innig mit demselben vereint. Im Chorion selbst sieht man foctale Blutkörperchen, theils zerstreut, theils zusammengehäuft, besonders an den Stellen, von denen eine Zotte ausgeht.

Ich habe in meinem vorhin genannten Aufsätze „Ueber die Entwicklung und Structur der Placenta beim Hunde“ die Frage wie die Chorionzotten in die Schleimhaut hineinwachsen, berührt und gezeigt, wie die Meinungen der Autoren in dieser Hinsicht auseinandergehen. Die Untersuchungen über die Placentarbildung beim Kaninchen und Maulwurf von Strahl, beim Hunde von Strahl und mir, bei der Katze von mir ergeben, dass bei diesen Thieren vor oder während der festeren Anlagerung des Embryo an den Uterus es zu einem entweder ganz oder nahezu vollständigen Verschluss der Uterindrüsen kommt. Es kommt demnach niemals zu Anfang, bei diesen Thieren wenigstens, zu einem Einwachsen des Chorion-Ectoderms in offene Uterindrüsen, sondern diese werden in nach oben abgeschlossene Räume verwandelt. Ein directes Einwachsen von Zotten in offene Uterindrüsen schliessen auch Turner, Ercolani, Romiti, Tafani, E. van Beneden, Kupffer und Frommel aus.

Die Chorionzotten bei der Katze dringen zuerst nicht in die Uterindrüsen, sondern in das oberflächliche Bindegewebe (e Fig. 1) hinein. In diesem Punkte muss ich von Fleischmann abweichen; nach Fleischmann wachsen die Zotten bei der Katze unmittelbar und durchgängig in Uterindrüsen hinein. Im Anfang, wann die Chorionzotten nur ganz wenig in die oberflächliche bindegewebige Lage hineingewachsen sind, besteht diese (wie aus Fig. 2d und 3f ersichtlich ist) aus ziemlich weit von einander stehenden, durch Ausläufer anastomosirenden Zellen; aber sobald die Zotten tiefer eingedrungen sind, besteht das zwischenliegende Gewebe aus einem Syncytium (h Fig. 6, S Fig. 7), welches theils aus durch Ausläufer mit einander verbundenen Zellen, theils aus grossen, Decidnazellen ähnlichen Zellen mit grossen Kernen, theils aus einer feingranulirten Masse, in welcher grosse, stärker gefärbte Kerne

eingelagert sind, zusammengesetzt ist (Fig. 8). In diesem Syncytium bemerkt man Längs- und Querschnitte von Gefässen, besonders an der Oberfläche dicht unter dem Chorionepithel (Fig. 9).

Die Bildung des Syncytium ist eine Erscheinung, die bei der Placentarentwicklung weit verbreitet ist. Fein granulirte Protoplasamassen mit eingestreuten Kernen sind bereits von Laulanié, Duval, Masquelin und Swaën, van Beneden, Strahl, Klaatsch, Frommel, Masius, Fleischmann und mir beschrieben. Die meisten Autoren halten das Syncytium für mütterlichen Ursprungs; Duval, van Beneden und Masius sind der Ansicht, dass es sich bei dem Syncytium theilweise um foetale Zellen, welche erhalten bleiben, theilweise um mütterliche, die zu Grunde gehen, handle. Ich fasse das Syncytium als eine Art Decidua bildung auf; man sieht oft in dem Syncytium Zellen, welche den vom Menschen bekannten Decidua zellen sehr ähnlich sind. Es ist gewiss sehr schwer, eine sichere Entscheidung über den Ursprung des Syncytiums zu geben. Meine Präparate berechtigen mich jedoch die Meinung auszusprechen, dass es bei der Syncytium bildung bei der Katze sich um eine Umwandlung mütterlicher Zellen handle. Die oberflächliche bindegewebige Schicht, in welche die Zotten Anfangs hineindringen, verwandelt sich bei vorgeschrittener Entwicklung und tieferem Eindringen der Zotten in ein Syncytium. Statt der weit auseinander stehenden, oft durch Ausläufer anastomosirenden Zellen des oberflächlichen Bindegewebes (vergl. Fig. 2, 3) sieht man jetzt (vergl. Fig. 6, 7) das von den Zotten durchzogene mütterliche Lager als aus grossen, Decidua ähnlichen Zellen bestehend, die vielfach nach Art eines Syncytium unter einander verschmelzen. Ich bin nun der Meinung, dass weder das Drüsenepithel, noch das foetale Epithel eine Rolle bei der Syncytium bildung spiele. Der grösste Theil des Syncytium geht später zu Grunde, wird mit aller Wahrscheinlichkeit von dem Foetus aufgenommen, wie wir später sehen werden.

In den zunächst den Zotten befindlichen Drüsenräumen erleiden die Drüsenzellen Veränderungen derart, dass sie einem Zerfalle unterliegen; man sieht die Zellen vom Rande losgelöst, an manchen Stellen angehäuft, in Zerfall begriffen; man bemerkt stark gefärbte, rundliche oder geschrumpfte Kerne, Protoplasma klumpen, feinkörnigen Detritus. In den tieferen Abschnitten der

Drüsenräume sind die Zellen ziemlich gut erhalten, doch sieht man auch hier dieselben Erscheinungen der Zellenthätigkeit wie in Fig. 4. Die Vermuthung liegt nicht weit, dass diese Drüsenzellen in irgend einer Beziehung zur Ernährung der foetalen Gewebe stehen, denn wir werden weiter unten sehen, dass die Drüsenzellen eine grosse Rolle für die frühzeitige Ernährung des Foetus spielen.

Rund herum an den Polen des Fruchtsackes, wo das Chorion sich von der Schleimhaut abhebt und diese nicht mehr unmittelbar von demselben bedeckt wird, sieht man eine Menge rother Blutkörperchen zwischen den aus Drüsen und Bindegewebe zusammengesetzten Leisten und in den Drüsenräumen, sowie grössere zusammenhängende Massen derartiger Blutkörper im Raume zwischen Schleimhaut und Chorion (vergl. Fig. 5 f). Diese Blutkörperchen treten aller Wahrscheinlichkeit nach durch die Gefässwände aus, gehen durch das Drüsenepithel und gelangen so nach aussen. Gegen das Chorionepithel häufen sich diese Blutkörperchen in relativ grossen Massen an, sie liegen dicht dem Epithel an, welches an diesen Stellen schon eine andere Form angenommen hat; die Zellen sind bedeutend grösser, länglich, mit grossem Kern versehen. Dass diese Zellen ganze rothe Blutkörperchen in sich aufnehmen, ist in diesem Stadium noch nicht, wie es in einem höheren Entwicklungsstadium allerdings der Fall ist, zu bemerken; aber das Zellenprotoplasma scheint an einigen Stellen eine bräunliche Schattirung zu besitzen und ist dicht besetzt mit kleinen dunklen Punkten.

In einem etwas weiteren Entwicklungsstadium, wo der Fruchtsack nach Härtung in Alkohol einen Durchmesser von 2,5 cm und der Embryo die Länge von 11 mm hat, sind die Zotten an Zahl vermehrt, sowohl dadurch, dass neue Zotten sich in die Schleimhaut hineingesenkt haben, wie auch durch Ausbildung von Seitensprossen auf Kosten des intervillösen Gewebes, welches jetzt besonders gegen die Mitte der Placenta aus ganz schmalen Balken besteht. Das Chorionepithel liegt unmittelbar an den in den Balken verlaufenden mütterlichen Capillargefässen. Gegen den Rand der Placenta hin findet sich noch reichlich das Syncytium zwischen den Zotten. Die Zotten sind jetzt auch tiefer

in die Schleimhaut eingedrungen, die Schicht der erweiterten Drüsen ist komprimirt und nimmt im Hinblick auf die Höhe der Schleimhaut keinen so grossen Theil derselben mehr ein, wie im vorher beschriebenen Entwicklungsstadium. Doch haben die Enden der Zotten noch nicht die Drüsenräume erreicht, weshalb auch das Chorionepithel fast überall noch von derselben Beschaffenheit ist. Das Epithel in den Drüsen unterliegt denselben Veränderungen wie vorher und weiterhin beschrieben. Am Rande der Placenta geht das Chorion auf die zur Placenta im eigentlichen Sinne nicht umgewandelte Uterinschleimhaut über, doch scheint diese schon jetzt in Bezug auf die Ernährung der Frucht eine wichtige Rolle zu spielen, welche im nächsten Entwicklungsstadium ganz deutlich wird und dort näher beschrieben werden soll. Man sieht nämlich hier Anhäufungen von Blutkörperchen theils in den nach dem Gebärmutterlumen mündenden Drüsenräumen, theils ausserhalb derselben unter dem die Schleimhaut bedeckenden Chorion. Die Epithelzellen des Chorion, welche in der Placenta klein und rund sind, sind hier länglich und mit Blutkörperchen gefüllt (wie weiter unten beschrieben wird). Weiter von der Placenta entfernt, wo man keine Anhäufungen von Blut unter dem Chorion mehr findet, sind die Epithelzellen des Chorion wieder niedrig und klein, wie auch das Drüsenepithel hier aus regelmässig angeordneten Cylinderzellen besteht.

Betrachten wir die Placenta in einem Fruchtsack, wo der Embryo eine Länge von 5 cm besitzt, so finden wir, dass dieselbe schon die endgültige Ausbildung erreicht hat; ihre Structur ist in der Hauptsache dieselbe wie in einem weiter fortgeschrittenen Stadium der Schwangerschaft. Das, was die Placenta jetzt auszeichnet, ist, dass das Gewebe zwischen den Zotten in bedeutendem Grade reducirt ist; die Zotten sind fast in ihrer ganzen Länge nur durch schmale Balken getrennt, welche je ein mütterliches Capillargefäss enthalten, dem das Chorionepithel unmittelbar anliegt. Das Syncytium, jene grossen Zellen, welche sich im früheren Stadium in reichlicher Menge zwischen den Zotten befanden, ist jetzt zum grossen Theil verschwunden; nur um die oberflächlichen mütterlichen Blutgefässe herum, welche sich in senkrechten Durchschnitten in Querdurchschnitt präsen-

tiren (siehe Fig. 11c) sowie weiter nach unten näher den übriggebliebenen Uterindrüsen, von deren Scheidewänden sie sich zwischen die in diese Drüsenräume ausmündenden Zottenenden fortsetzen, findet man noch Anhäufungen von Syncytiumzellen (vergl. Fig. 12 d). Ferner haben die Chorionzotten nunmehr die tiefen erweiterten Drüsenräume erreicht, sich in sie versenkt und es hat das Chorionepithel daselbst eine andere Form angenommen, welche geeignet erscheint, die in den Drüsenräumen befindlichen Zellprodukte, die s. g. Uterinmilk, aufzunehmen.

Betrachten wir einen senkrechten Durchschnitt der Placenta in diesem Entwicklungsstadium, sei es vom Rande derselben, sei es aus der Mittelpartie (Fig. 10, 1 und Fig. 11), so finden wir, wie die schmalen, dicht an einander gelegenen Chorionzotten sich leicht geschlängelt tief hinunter erstrecken und mit ihren breiteren Enden in die Drüsenräume eindringen. Das Chorionepithel besteht überall, ausser an dem in den Drüsenraum mündenden Ende der Zotten, aus niedrigen Zellen mit verhältnissmässig kleinem Kern. Das Stroma der Zotten besteht aus Gallertgewebe. Das Zottenepithel ist innig mit dem mütterlichen Gewebe der intervillösen Balken vereint. Während das Gallertgewebe in den Härtingsflüssigkeiten schrumpft, bleibt das Epithel fest mit dem mütterlichen Gewebe in Verbindung. Fig. 13 und 14 zeigen das Verhältniss zwischen der Zotte und dem mütterlichen intervillösen Gewebe. Im senkrechten sowohl wie im parallel der Oberfläche gemachten Durchschnitt der schmalen intervillösen Balken findet man in der Mitte derselben ein geschlängeltes Blutgefäss; unmittelbar an das Gefässendothel grenzt das Chorionepithel; die Zellen des letzteren sind grösser, mit schwach gefärbtem, grossen Kern, die ersteren kleiner mit stärker tingirtem Kern. Durch diese Anordnung wird natürlich die Ernährung des Foetus durch das mütterliche Blut erleichtert. Es finden sich jedoch Stellen in den intervillösen Balken, wo das Chorionepithel nicht unmittelbar den mütterlichen Blutgefässen anliegt, sondern sich noch Anhäufungen von grossen Syncytiumzellen in grösserer oder geringerer Menge finden, wie um die oberflächlichen mütterlichen Gefässe (s. vorhin), am Knotenpunkte der Balken und weiter nach unten zwischen den Enden der Zotten, wo die intervillösen Balken dicker sind und in das zwischen den Uterindrüsen befindliche Gewebe übergehen (siehe Fig. 12 d).

Die Zotten erstrecken sich nunmehr in die erweiterten Drüsenräume (Fig. 10 c, Fig. 11 b, Fig. 12 D). Wie bereits bemerkt, sind die Seiten der Zotten von einem kleinzelligen Epithel bekleidet; ihr Ende dagegen ist mit einem ganz anderen Epithel versehen (Fig. 12 a, Fig. 15). Die Zellen sind grösser, länglich, mit schwach tingirten Kernen und wenig gefärbtem Protoplasma, oft in Wucherung, so dass sie eine mehrfache Schicht bilden. Bei starker Vergrösserung sieht man, wie diese Chorionzellen die Eigenschaft besitzen, die Zellprodukte der Drüsenräume, die s. g. Uterinmilch, in sich aufzunehmen. Eine lebhaftere Thätigkeit in den mütterlichen Drüsen findet nämlich statt, wenn das foetale Gewebe eingedrungen ist. Man sieht den Drüsenraum erfüllt von ganz kleinen Körnern, ähnlich einem feinkörnigen Detritus; grösseren und kleineren homogenen, runden, hellen Körpern: Fettkügelchen; ganzen, losgerissenen Zellen mit oder ohne Kern und feinkörnigem oder netzförmigem Protoplasma; Kernen von Drüsenzellen, oft geschrumpft, stark gefärbt, theils in Häufchen, theils isolirt, bisweilen mit noch anhaftendem Protoplasma; grossen Protoplasmaklumpen. Diese s. g. Uterinmilch besteht theils aus den Bestandtheilen der zerfallenden Drüsenepithelien, theils aus den Secretionsprodukten der Drüsenzellen (siehe Fig. 15). Hier wirft sich nun die Frage auf, warum verändert sich das Zottenepithel, so wie es die erweiterten Drüsenzellen erreicht? So lange die Zotten noch nicht in die erweiterten Drüsenräume eingedrungen sind, besteht das Epithel in der früheren Form und verwendet wahrscheinlich die mütterlichen Gewebselemente, die in ein Syncytium umgewandelt sind, zur Aufnahme. Der Umstand, dass das im Anfang so mächtig entwickelte Syncytium in diesem Entwicklungsstadium der Frucht, wo die Enden der Zotten die erweiterten Drüsenräume erreichen, grösstentheils verschwunden ist, scheint mir ein Beweis dafür, dass das Syncytium theilweise zur Nahrung des Embryo dient. Nachdem dieses absorhirt worden ist, müssen die Zotten sich ihre Nahrung anderswo suchen; die Zellenprodukte der erweiterten Drüsen dienen nunmehr dem Foetus als Nahrung durch Vermittelung der Zotten, und um dieselben aufnehmen zu können, verändert das Epithel wohl seine Form. Es herrscht eine grosse Uebereinstimmung in der Form und in den Funktionen der Zellen der Darmzotten und denjenigen der Chorionzottenenden.

Eine solche Bildung von Uterinmilch geht nicht allein in den Drüsen der eigentlichen Placenta vor sich, sondern auch in den der Placenta zunächst belegenden Theile der Schleimhaut, in die keine Chorionvilli eingedrungen sind, sondern die nur vom Chorion bekleidet ist (Abschnitt 2 Fig. 10). Auch hier findet sich eine Hyperplasie der Uterindrüsen; das Epithel verändert sich derart, dass die dem Chorion zunächst belegenden Zellen grösser werden und das Protoplasma dicht angehäufte, kleine runde Körner (Fettkörner) enthält; der Kern ist dunkler gefärbt. In den Drüsenräumen, wie auch unter dem Chorion sieht man Produkte der Uterindrüsen, ähnlich den eben beschriebenen, in den erweiterten Drüsenräumen der Placenta (Fig. 16). So besteht auch das Chorionepithel nicht aus kleinen, niedrigen Zellen wie in der Placenta, sondern dieselben sind lang, schmal, ähnlich denen, welche die Zottenenden bekleiden und besitzen gleich diesen die Eigenschaft, die aus den Drüsenzellen bereiteten Produkte in sich aufzunehmen. Es findet sich eine wesentliche Uebereinstimmung der Ergebnisse meiner Untersuchungen über die Entstehung und Verwendung der Uterinmilch bei der Katze mit denjenigen über denselben Gegenstand, die T a f a n i in seiner schönen Arbeit: „Sulla condizioni uteroplacentari della vita fetale“ niedergelegt hat.

Etwas weiter von der Placenta entfernt sieht man Anhäufungen von Blut zwischen Uterinschleimhaut und Chorion. Schon in früheren Stadien finden sich, wie bereits erwähnt, solche Blutanhäufungen, aber nicht in der Ausdehnung, wie in einem Fruchtsack der jetzt besprochenen Grösse (vergl. Abschnitt 3 in Fig. 10). In den Drüsenräumen, besonders aber ausserhalb derselben unter dem bekleidenden Chorion sieht man mehrere Blutanhäufungen; bei mikroskopischer Untersuchung des Inhalts findet man darin vorzugsweise rothe Blutkörperchen, aber auch Fibrinfasern, Blutkrystalle, Epithelzellen der Drüsen, gewöhnlich mit geschrumpftem, stark fingirten Kern, und feinkörnigem, braunen Detritus (Fig. 17). Wie dieses Blut in die Drüsenräume und ausserhalb derselben gelangt ist, kann ich nicht entscheiden, wahrscheinlich geschieht eine Filtration von Blut zwischen oder durch die Cylinderzellen hindurch, obgleich ich in und zwischen diesen Zellen keine deutlichen Blutkörperchen unterscheiden konnte; doch scheint es, als ob in einigen zunächst

an dieses Blut grenzenden Zellen das Protoplasma mit kleinen runden, den Blutkörperchen ähnlichen Körpern besetzt wäre; es könnten dies aber auch Protoplasmakörner sein.

Diese Blutanhäufungen sind nach oben vom Chorion bekleidet, dessen Epithel also vom mütterlichen Blute bespült wird. Die Zellen nun sind von dem Epithel, welches die Mehrzahl der Zotten bekleidet, ganz verschieden; sie sind bedeutend grösser und länglich und enthalten rothe Blutkörper. Man sieht nämlich in diesen Zellen, sowohl in den quer- wie längsgetroffenen das Protoplasma eine Menge runder, bräunlicher Bildungen enthalten, die ihrer Grösse, Form und Farbe nach vollständig mit den die Zellen umgebenden Blutkörperchen übereinstimmen. Ausser diesen Blutkörpern bemerkt man auch in den Zellen kleine, feine Körnchen, dem feinkörnigen Detritus gleich, den man ebenfalls in den Blutanhäufungen beobachtet und welcher wahrscheinlich zerfallene rothe Blutkörperchen darstellt. Die rothen Blutkörperchen sind in dem peripheren, gegen das Blut gerichteten Theil der Zellen vorhanden. Die Zellkerne werden stets deutlich mit Hämatoxylin gefärbt, ebenso die im Gallertgewebe des Chorion befindlichen Kerne. Dieses Verhalten der Chorionzellen gegenüber den Blutanhäufungen ähnelt vollständig der von Lieberkühn und mir, unabhängig von einander, beobachteten und beschriebenen Erscheinung an der Hundeplacenta; dort sind es die Zellen des Chorion, welche die gefässartigen Blutanhäufungen ringsum, aber innerhalb der eigentlichen Placenta, bekleiden, die dieselbe Rolle spielen. Vor mir hat T a f a n i dieses Verhalten der Chorionzellen der Katze, Blutkörperchen aufzunehmen, beschrieben. Auf Grund dieser angeführten Beobachtung muss ich annehmen, dass das Chorionepithel dort, wo es die Blutanhäufungen ausserhalb der Placenta bei der Katze bekleidet, die Eigenschaft, in sich rothe Blutkörperchen aufnehmen zu können, besitzt und diese wahrscheinlich so zu verändern vermag, dass sie weiterhin als Nahrung dienen können.

In einem noch weiter fortgeschrittenen Stadium, Embryo von 9,5 cm, sind die Zotten dicht aneinander gelagert und noch mehr geschlängelt. Zwischen den Zotten sieht man die mütterlichen Gefässe, deren Wände aus grossen Endothelzellen mit grossem hellen Kern bestehen; diesem liegt das Chorionepithel un-

mittelbar an; die Zellen sind aber nicht mehr so regelmässig angeordnet wie im früheren Stadium (vergl. Fig. 18), sondern mehr in Gruppen; die Zellkerne sind theils grösser, unverändert, theils kleiner, stark gefärbt, was auf einer reicheren Entwicklung von stark gefärbten Kernkörperchen beruht.

Fig. 20 zeigt die nächste Umgebung einer mütterlichen Gefässwand tiefer in der Placenta (entspricht Fig. 12 c). In der Nähe der Gefässmündung unter seinem Endothel sieht man grosse Zellen mit grossem hellen Kern: Syncytiumzellen; ausserhalb dieser wieder Zellen, theils isolirt, theils in Reihen angeordnet, theils in Haufen mit stark gefärbtem Kern; das Zellprotoplasma ist auch dunkler, es liegt gleichsam coagulirt um den Kern.

In diesem Stadium sieht man keine Blutanhäufungen mehr zwischen Uterusschleimhaut und Chorion; das Chorionepithel ausserhalb der Placenta besteht aus niedrigen Zellen; das Epithel der Uterindrüsen jedoch aus hohen Cylinderzellen (Fig. 19).

Bei hochschwangeren Thieren ist die Structur der Placenta ziemlich dieselbe wie in Fruchtsäcken von 4 bis 9,5 cm langen Embryonen.

N a c h t r a g.

Als ich mein Manuscript druckfertig an die Redaktion des Archivs für mikroskop. Anatomie eingesandt hatte, erschien die Arbeit von Strahl: Untersuchungen über den Bau der Placenta. IV: Die histologischen Veränderungen der Uterusepithelien in der Raubthierplacenta. Archiv f. Anat. und Phys. Anatom. Abtheilung, Suppl.-Band 1890 p. 118. Ich freue mich, dass wir in vielen Punkten zu übereinstimmenden Resultaten gelangt sind; so in Bezug auf die Veränderungen der Uterindrüsen im Anfang der Schwangerschaft, welche nach oben abgeschlossen werden; ferner darin, dass die Zotten nicht direct und von vorn herein in die Uterindrüsen einwachsen. Auch damit sind wir einverstanden, dass die extravasirten Blutkörperchen am Randgebiete der Placenta vom Chorionepithel aufgenommen werden.

In einem wesentlichen Punkte muss ich indessen von Strahl abweichen: in Bezug auf die Herkunft und Bestimmung des Syn-

cytium, welches Strahl im Wesentlichen als eine Umwandlung des Drüsenepithels auffasst, während ich ein Syncytium bindegewebiger Abkunft annehme. Die Präparate Strahl's stammen vom Uterus einer Katze, deren Embryonen schon eine Länge von etwa 2 cm besaßen; ich habe die Syncytiumbildung in früheren Entwicklungsstadien verfolgt, zu Zeiten, wann die Zotten noch ziemlich weit entfernt von den in nach oben geschlossene Räume verwandelten Uterindrüsen sich befinden und die Zellen der Drüsen noch keine weitgreifenden Veränderungen durchgemacht haben. In diesem Entwicklungsstadium sind die Zotten schon von dicken Massen Syncytium umgeben; das Syncytium geht hier jedoch unzweifelhaft aus dem oberflächlichen Bindegewebe, welches die Drüsen verschliesst, hervor. Die Drüsen selbst sind alle geschlossen, die Räume noch nicht von geformten Zellenprodukten in grösserer Menge gefüllt; einen Durchbruch der Drüsenzellen nach oben habe ich nicht beobachtet (vergl. meine Fig. 6 und 7). Eine Betheiligung des Bindegewebes wird übrigens auch von Strahl angenommen, denn S. 122 sagt er: „Auch das zwischen den Drüsen gelegene spärliche gefässführende Bindegewebe geht nach oben in die Umlagerungszone weiter, indem es sich in eine grosszellige Bindesubstanz umwandelt, welche die Gefässe einschliesst.“ Und weiter S. 123: „In der Umlagerungszone gehen vielfach Bindegewebszellen und das epitheliale Syncytium so durcheinander, dass man sie gewissermassen als verflochten bezeichnen kann. Trotzdem bleiben dieselben auch in dieser Situation wohl unterscheidbar.“

In einem weiteren Entwicklungsstadium (Embryo von 11 mm Länge) ist das Syncytium schon theilweise verschwunden; doch finden sich noch ziemlich grosse Massen davon um die oberflächlichen Gefässe, in den Knotenpunkten der intervillösen Balken und nach unten in der Nähe der erweiterten Drüsenräume, zwischen den Enden der Zotten. An vielen Stellen wieder, besonders in der Mitte der Placenta, ist das Syncytium derart verschwunden, dass das Chorionepithel unmittelbar an das mütterliche Gefäss anstösst, so wie ich in Fig. 13 und 14 (Embryo 5 cm) gezeichnet habe. Was das doppelte Epithel Strahl's angeht, so bin ich zwar in meiner Arbeit nicht auf dieses Verhalten eingegangen, bemerke übrigens nachträglich, dass ich besonders da, wo vom Syncytium mehr zurückgeblieben ist, ein Verhältniss

vollkommen ähnlich dem von Strahl in seiner Fig. 4 dargestellten, wo die mütterlichen Gefässe von den foetalen durch zwei epitheliale Zellenlagen getrennt werden, beobachtet habe. (Vergl. meine Fig. 12, zwischen d und b in der Nähe des Gefässes c.)

Die Zellenklumpen und das Netzwerk, welche im späteren Entwicklungsstadium das Lumen der Drüsen ausfüllen und von Strahl für eine Vorstufe des Syncytium gehalten werden, fasse ich auf als Sekretionsprodukte des Uterusepithels, als s. g. Uterinmilk; zur Syncytiumbildung vermag ich sie nicht in Beziehung zu bringen.

Die in den Drüsenräumen der Zone 2 Fig. 10 (Periplacenta Minot's) befindlichen Zellen betrachte ich gleicherweise als Umwandlungsprodukte und veränderte Epithelzellen in dem Sinne einer Uterinmilk. In den Abschnitten 3 und 4 Fig. 10 der Placenta, bezw. des Uterus habe ich keine Syncytiumbildung angetroffen.

Die Blutextravasate habe ich bei der Katze in derselben Weise gefunden, wie Strahl sie genau beschrieben hat. Was den grünen Saum der Hundplacenta anlangt, so habe ich denselben nicht als einen Raum verstanden, in welchem Blut circulirt. Ich fasse das Blut der Hundplacenta als extravasirtes ganz so wie bei der Katze und anderen Thieren auf. Ich habe in meiner früheren Arbeit den Namen „Sinus“ nur gewählt, um den Saum als eine gefässähnliche Blutanhäufung zu bezeichnen. Ich gestehe zu, dass diese Bezeichnung nicht passend gewählt war und es besser gewesen wäre, die betreffende Bildung kurz und gut „Blutanhäufung“ oder „extravasirtes Blut“ genannt zu haben. Pag. 432 in meiner Arbeit über die Hundplacenta l. c. schreibe ich: „Eine Endothelauskleidung des Sinus lateralis habe ich nicht gesehen und scheint es, als ob das Blut sich frei in das Gewebe des Placentarrandes ergossen hätte.“

Schliesslich muss ich noch der von Selenka inzwischen gemachten Veröffentlichungen in den „Sitzungsberichten der Kgl. Preussischen Akademie der Wissenschaften 1890“ gedenken, in welchen für den Menschen und für Affen wieder das Einwachsen der Zotten in die Uterindrüsen vertreten wird.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XVIII und XIX.

- Fig. 1. Querschnitt des Embryo und der Uterinwand im Anfang der Schwangerschaft. a Muscularis, b die erweiterten Uterindrüsen, c die bindegewebige Schicht, später die Decidua-schicht, Syncytium, d Chorion und beginnende Zotten, e Embryo. Véricq Obj. 2, Oc. III.
- Fig. 2. Das Eindringen der Chorionzotten in die Uterinschleimhaut. a Zwischenwände der erweiterten Drüsenräume, b Drüsenabschnitt mit gewöhnlichem, erhaltendem Epithel, c Drüsenabschnitt mit zerfallendem, veränderten Epithel, d die bindegewebige Schicht (späteres Syncytium), e Zottenepithel, f zarte bindegewebige Axe der Zotte, g Querschnitt eines Gefässes. Véricq, Obj. 7, Oc. III.
- Fig. 3. Die Uterinschleimhaut, in welcher die Zotten nicht hineingedrungen sind, stärker vergrößert. a Muscularis, b nicht erweiterte Drüse, c Zwischenwände der erweiterten Drüsen, d Drüsenraum mit unverändertem Epithel, e Drüsenraum mit zerfallendem, veränderten Epithel, f die bindegewebige Schicht (späteres Syncytium). Véricq, Obj. 7, Oc. III.
- Fig. 4. Drüsenzellen und deren Produkte. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. IV.
- Fig. 5. Querschnitt des Embryo und der Uteruswand von einem vorgerückteren Stadium. a Serosa, b Muscularis, c die Schicht der erweiterten Drüsen, d die oberflächliche Bindegewebsschicht resp. Syncytium, in welches die Chorionzotten eingedrungen sind, e der bindegewebige Theil der Zotten vom Epithel zurückgewichen, f Anhäufungen von Blutkörperchen, g der in Placenta nicht umwandelte Theil der Uterinschleimhaut, sich in das Verbindungsstück der Fruchtsäcke fortsetzend. Véricq, Obj. 2, Oc. I.
- Fig. 6. Das weitere Eindringen der Chorionzotten in die Uterinschleimhaut. Durchschnitt der Uteruswand. a Serosa, b Muscularis, c tiefe, nicht dilatirte Drüsen, d Zwischenwände der erweiterten Drüsen, e Drüsenräume mit ziemlich erhaltenem Epithel, f Drüsenräume mit zerfallenem, verändertem Epithel, g Querschnitt der Gefässe, h Syncytium, i Zottenepithel, k zarte, bindegewebige Axe der Zotten vom Chorion ausgehend, vom Epithel zurückgewichen. Véricq, Obj. 7, Oc. I.
- Fig. 7. Ende einer Zotte (Z), welche die erweiterten Drüsenräume (D) mit den losgelösten, theilweise veränderten Epithelzellen beinahe erreicht hat. G Gefäss, S Syncytium. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. III.
- Fig. 8. Syncytium mit Gefässen. Z eine Zotte. Querschnitt. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. IV.
- Fig. 9. Oberflächliches Gefäss mit Blutkörperchen, nach oben von Chorionepithel, nach unten von Syncytium umgeben. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. IV.

- Fig. 10. Randplacenta und Uterusschleimhaut, theilweise von Chorion bedeckt. Embryo 5 cm lang. 1 Placenta, 2 Theil der Schleimhaut, in welcher Chorionzotten nicht hineinragen; die Drüsen sind hyperplasirt, die Drüsenräume mit Zellprodukten (Uterinmilch) gefüllt, Chorion ohne Zotten, mit vergrössertem Epithel. 3 Theil der Schleimhaut, wo Anhäufungen von Blut zwischen der Schleimhaut und Chorion sich befinden, 4 Theil der von Chorion nicht bedeckten Schleimhaut. a Serosa, b Muscularis, c die erweiterten Drüsenräume, in welchen die Zotten hineinragen und wo Uterinmilch gebildet wird, d Zotten und intervillöse Balken, e Chorion. V é r i c k. Obj. 2, Oc. III.
- Fig. 11. Eine mittlere Partie der Placenta. Embryo 5 cm lang. a Muscularis, b die erweiterten Drüsen, in welche die Zotten hineinragen, c Ende einer Zotte mit grösseren, ovalen Epithelzellen, d Zotten und mütterliches Zwischengewebe, e Querschnitt eines oberflächlichen mütterlichen Gefässes, f Chorion. V é r i c k, Obj. 2, Oc. III.
- Fig. 12. Ende einer Zotte (Z); die niedrigen Epithelzellen (b) gehen in grössere, ovale Zellen (a) über. D Drüsenräume, bei x Anhäufungen von Zellenprodukten (Uterinmilch), e mütterliches Gefäss, d Syncytium, e Drüsenepithel. Embryo 5 cm lang. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. IV.
- Fig. 13. Querschnitt eines intervillösen Balkens. Embryo 5 cm lang. Z Zottengewebe, a Chorionepithel, b mütterliches Gefäss mit Endothelzellen. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. V.
- Fig. 14. Mit der Oberfläche paralleler Schnitt eines intervillösen Balkens. Embryo 5 cm lang. Die Buchstaben wie in Fig. 13. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. V.
- Fig. 15. Zellen der Zottenenden und Uterinmilch. Die Zellen in Thätigkeit Uterinmilch aufzunehmen. Embryo 5 cm. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. V.
- Fig. 16. Zellen der Uterindrüsen am Placentarrande in Thätigkeit, Uterinmilch zu bilden begriffen. Embryo 5 cm. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. V.
- Fig. 17. Chorionepithel an die Blutanhäufungen der Uterinschleimhaut ausserhalb der Placenta grenzend. In den Zellen sieht man Blutkörperchen. C Choriongewebe, D Drüsengewebe. Embryo 5 cm. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. V.
- Fig. 18. Querschnitt intervillöser Balken. Embryo 9,5 cm lang. Z Zottengewebe. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. V.
- Fig. 19. Drüsenepithel (D) und Chorionepithel (C) ausserhalb der Placenta. Embryo 9,5 cm. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. IV.
- Fig. 20. Gefässwand aus der Placenta. G Gefässlumen. Embryo 9,5 cm. Zeiss hom. I. $\frac{1}{12}$, Oc. IV.

(Aus dem II. anatomischen Institut der Universität zu Berlin.)

Kerntheilung durch indirekte Fragmentirung in der lymphatischen Randschicht der Salamandrinenleber.

Von

Dr. E. Göppert.

Hierzu Tafel XX.

In der lymphatischen Randschicht der Leber von *Salamandra maculata* und *Triton alpestris* fand ich einen Kerntheilungsvorgang, der, wie sich bald herausstellte, als „indirekte Fragmentirung“ aufgefasst werden musste. — Vor der Beschreibung desselben will ich kurz das, was bisher über die indirekte Fragmentirung veröffentlicht worden ist, besprechen.

Bekanntlich hat J. Arnold¹⁾ zuerst diesen Kerntheilungsmodus beschrieben. Nach ihm tritt bei diesem Vorgang in den Zellkernen zunächst eine Vermehrung der chromatischen Substanz und eine Veränderung in der Anordnung derselben ein.

1) J. Arnold, a) Beobachtungen über Kerne und Kerntheilungen in den Zellen des Knochenmarks. *Virchow's Archiv* Bd. 93. — b) Ueber Kern- und Zelltheilung bei acuter Hyperplasie der Lymphdrüsen und Milz. *Virchow's Archiv* Bd. 95. — c) Weitere Beobachtungen über die Theilungsvorgänge an den Knochenmarkzellen und weissen Blutkörpern. *Virchow's Archiv* Bd. 97. — d) Ueber Kerntheilung und vielkernige Zellen. *Virchow's Archiv* Bd. 98. — e) Ueber Theilungsvorgänge an den Wanderzellen, ihre progressiven und regressiven Metamorphosen. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. 30. — f) Weitere Mittheilungen über Kern- und Zelltheilungen in der Milz; zugleich ein Beitrag zur Kenntniss der von der typischen Mitose abweichenden Kerntheilungsvorgänge. *Arch. f. mikr. Anat.* Bd. 31.

Dies betrifft anfangs nur das geformte Chromatin, das in Körnern, Fäden und Balken, oft in gerüst-, netz- oder knäueiförmiger Anordnung angetroffen wird. Dazu kommt später eine diffuse Vertheilung von Chromatin im Kernsaft, welche oft den Kernen ein homogenes Ansehen verleiht. Gelegentlich findet sich das Chromatingerüst innerhalb des Kerns radiär angeordnet. Bereits in diesem Stadium kann eine Zerschnürung des Kerns eintreten. Gewöhnlich nimmt derselbe aber vorher eine mehr oder weniger complicirte Gestalt an: er wird ring- oder netzförmig, gelappt oder verästigt u. s. w. Auch in den Kernringen kommt eine radiäre Anordnung der chromatischen Substanz vor. — Die in solcher Weise umgestalteten Kerne zerschnüren sich nun in eine meist grössere Reihe von Tochterkernen, welche Anfangs noch durch helle Bänder und Fäden zusammenhängen, später nach dem Schwund der letzteren selbständig werden und auch zu dem gewöhnlichen Chromatingehalt zurückkehren. Darauf kann eine Neubildung junger Zellen erfolgen, indem entweder die Zelle, deren Kern sich in der besprochenen Weise getheilt hat, in eine der Zahl der Tochterkerne gleiche Anzahl von Theilen zerlegt wird, oder, indem Theile des Protoplasma der Stammzelle endogen oder peripherisch sich in der Umgebung der kleinen Kerne los-schnüren. — Dieser eben beschriebene Kerntheilungsvorgang ist hauptsächlich charakterisirt durch Erhaltenbleiben der Kernmembran und durch die Vermehrung und Umordnung der chromatischen Substanz. Das letztere kennzeichnet ihn als eine indirekte Theilung, das erstere unterscheidet ihn von der Mitose. Dieser Unterschied wird ferner markirt durch das Fehlen einer äquatorialen Umordnung der chromatischen Substanz und das Fehlen der achromatischen Figur bei der indirekten Fragmentirung. — Arnold hält die letztere aber nicht für einen ganz isolirt dastehenden Vorgang, sondern nimmt eine Verknüpfung derselben durch Uebergangsformen mit der Mitose an. Möglicherweise bestehen auch Beziehungen zur direkten Kerntheilung. Er konstatarie den Vorgang sowohl unter pathologischen wie unter normalen Verhältnissen, und zwar im Knochenmark, in Lymphdrüsen, in der Milz, an Wanderzellen und an Zellen von Geschwülsten (Sarcome und Carcinome).

Eine ganze Reihe von Arbeiten bestätigte die Arnold-schen Beobachtungen und erweiterte die Kenntniss von der Ver-

breitung der indirekten Fragmentirung. Dazu gehören zunächst drei Arbeiten aus dem Arnold'schen Laboratorium: Werner²⁾ constatirte diese Art der Kerntheilung an den Riesenzellen des Knochenmarks auch bei Hund, Katze und Mensch, während die Resultate Arnold's hauptsächlich beim Kaninchen gewonnen waren. — Schottländer³⁾ fand in dem hinteren Hornhautepithel der mit Chlorzink geätzten Froscornea Kerntheilungsfiguren, die der indirekten Fragmentirung angehören. — Hess⁴⁾ endlich kam bei seiner Untersuchung über die grossen Zellen der Milz von mit Milzbrand inficirten Mäusen auch wieder zu dem Resultat, dass bei der Vermehrung dieser Zellen die indirekte Fragmentirung eine wichtige Rolle spiele, dass ausserdem zwischen pluripolarer Mitose und indirekter Fragmentirung keine scharfe Grenze bestehe; er fand Kernfiguren, die als Uebergangsformen aufzufassen waren.

Auch von anderer Seite stammen bestätigende Beobachtungen: die Befunde Geelmuyden's⁵⁾ an Myeloplaxen weichen von denen Arnold's nicht ab. — Beltzow⁶⁾ fand auf indirekte Fragmentirung zu beziehende Kerntheilungsfiguren bei seinen Beobachtungen über die Regeneration des Harnblasenepithels beim Kaninchen. — Besonders erwähnenswerth ist eine Arbeit von Ströbe⁷⁾: Derselbe sagt (S. 355) über die Riesenzellen im Knochenmark junger Kaninchen: „Wer ganz unbefangen die Präparate durchmustert, wird sozusagen mit Gewalt dazu gedrängt, sich den Arnold'schen Anschauungen, insbesondere mit

2) Werner, Ueber Theilungsvorgänge in den Riesenzellen des Knochenmarks. Virchow's Archiv Bd. 106.

3) Schottländer, Ueber Kern- und Zelltheilungsvorgänge in dem Endothel der entzündeten Hornhaut. Archiv f. mikr. Anat. Bd. 31.

4) Hess, Ueber Vermehrungs- und Zerfallsvorgänge an den grossen Zellen in der acut hyperplastischen Milz der weissen Maus. Beiträge zur pathol. Anat. u. zur allg. Pathol., herausg. von Ziegler, Bd. VIII.

5) Geelmuyden, Das Verhalten des Knochenmarks in Krankheiten und die physiologische Funktion desselben. Virchow's Arch. Bd. 106.

6) Beltzow, Zur Regeneration des Epithels der Harnblase. Virchow's Arch. Bd. 97.

7) Ströbe, Ueber Kerntheilung und Riesenzellenbildung in Geschwülsten und im Knochenmark. Beitr. z. pathol. Anat. u. zur allg. Pathol., herausg. von Ziegler, Bd. VII.

Bezug auf die indirekte Fragmentirung mehr oder weniger rückhaltslos anzuschliessen.“ Ebenso fand Ströbe in Sarcomen und Carcinomen, namentlich aber in den ersteren, Kernfiguren, „die in die Formenreihe der Arnold'schen mehrfachen indirekten Fragmentirung“ gehören (S. 357). — Ferner ist eine Arbeit von Flemming⁸⁾ zu erwähnen über „amitotische Kerntheilung im Blasenepithel des Salamanders“. Der Kerntheilungsvorgang, der übrigens in diesem Fall wahrscheinlich abnormen Verhältnissen seinen Ursprung verdankte, begann mit einer Zunahme der Tingirbarkeit des Kerns. In ihm traten stark chromatische Stränge und Körner auf. Der Kern konnte sich jetzt schon zerschnüren. Gewöhnlich wurde er vorher von einem Loch durchsetzt, das sich allmählich vergrösserte. Auch mehrfache Durchbohrungen kamen vor. Die Seitenränder dieser Lücken wurden zu verschmälerten Strängen ausgespannt, nach deren Durchbrechung die Theilung vollendet war. Nach Allem ist der geschilderte Vorgang doch als indirekte Fragmentirung zu bezeichnen. — Hervorzuheben ist schliesslich noch, dass Löwit⁹⁾ bei amitotischen Theilungen von Leucocyten, speciell auch beim Salamander, eine Vermehrung des Chromatins, sowie eigenthümliche Umlagerungen desselben beobachtet hat.

Gegen die Arnold'schen Angaben sind eine Anzahl von Einwendungen erhoben worden (so von Cornil¹⁰⁾, Denys¹¹⁾, Ayoama¹²⁾, Löwit⁹⁾, Demarbaix¹³⁾). Auf diese ist zum Theil

8) Flemming, Amitotische Kerntheilung im Blasenepithel des Salamanders. Arch. f. mikr. Anat. Bd. 34.

9) Löwit, Ueber Neubildung und Zerfall weisser Blutkörperchen. Ein Beitrag zur Lehre von der Leukämie. Sitzungsber. der mathem.-naturw. Klasse der kaiserl. Akad. der Wissenschaft Bd. 92, Heft II.

10) Cornil, Sur la multiplication des cellules de la moelle des os par division indirecte dans l'inflammation. Arch. de physiol. norm. et pathol. T. X, 3^{me} série.

11) Denys, a) La cytodièrese des cellules géantes et des petites cellules incolores de la moelle des os. La Cellule T. II. — b) Quelques remarques à propos du dernier travail d'Arnold sur la fragmentation indirecte. La Cellule T. V.

12) Ayoama, Indirekte Kerntheilung in verschiedenen Neubildungen. Virchow's Arch. Bd. 106.

13) Demarbaix, Division et dégénérescence des cellules géantes de la moelle des os. La Cellule T. V.

Arnold selbst^(1 e f), zum Theil Hess⁽⁴⁾ und Ströbe⁽⁷⁾ eingegangen. Ich will deshalb bloss einiges über die letzte Arbeit von Denys^(11 b) und die Arbeit Demarbaix⁽¹³⁾ sagen und zwar nur deshalb, weil nach Kölliker⁽¹⁴⁾ durch sie die ganze Lehre der indirekten Fragmentirung in Zweifel gestellt werden soll. Demarbaix behauptet nämlich auf Grund seiner Beobachtungen, dass der Chromatinreichtum der Kerne, welchen Arnold als ein Zeichen der indirekten Fragmentirung auffasst, nur der Ausdruck einer cadaverösen Veränderung der Kerne sei, welche immer erst einige Zeit nach dem Tode eintrete. Nun hat aber Arnold zweifellos seine Beobachtungen an ganz frischem Material anstellen können. Dasselbe heben Hess⁽⁴⁾ und Ströbe⁽⁷⁾ mit Rücksicht auf die Demarbaix'schen Angaben für ihre Untersuchungen hervor. Der erstere hat überdies die Versuche Demarbaix's an der Milz der Maus wiederholt, ohne zu dessen am Knochenmark gewonnenen Resultaten zu kommen. Demarbaix giebt nun ferner seiner Arbeit Zeichnungen mit, welche die cadaverösen Veränderungen an den Kernen der Riesenzellen darstellen und zugleich beweisen sollen, dass diese, thatsächlich durch postmortale Degeneration zu Stande gekommenen, Kernstructuren identisch seien mit denjenigen, welche Arnold fälschlich für seine indirekte Fragmentirung in Anspruch nehme. Bei der Vergleichung der hierher gehörigen Arnold'schen und Demarbaix'schen Figuren fallen aber fast überall so bedeutende Unterschiede in die Augen, dass an eine Identität der von beiden beobachteten Erscheinungen nicht zu denken ist. Nirgends sieht man nämlich in den von Demarbaix abgebildeten Kernen, soweit sie überhaupt nicht völlig homogen erscheinen, den Unterschied von diffus vertheiltem und geformtem Chromatin; aber auch abgesehen davon, habe ich derartige Structuren, wie sie z. B. in den Figuren 3, 4, 5, 6, 16, 17, 18, 19, 20, 30, 37, auch 43 wiedergegeben sind, weder in den Arnold'schen Zeichnungen dargestellt, noch in seinen Arbeiten beschrieben gefunden. Nach alledem entbehrt also die oben citirte Behauptung Demarbaix's thatsächlich der Begründung. — Derselbe behauptet weiter, dass die Kernfiguren, in denen die Theilstücke noch durch Bänder

14) Kölliker, Handbuch der Gewebelehre des Menschen (6. Aufl.) Seite 62).

und Fäden zusammenhängen, zurückzuführen seien auf eine Zerrung der cadaverös veränderten Kerne durch die Präparirnadel. Abgesehen davon, dass Arnold seine Beobachtungen auch an Schüttelpräparaten machte, ist die Annahme, die hierhergehörigen complicirten Kernfiguren könnten auf diese Art entstanden sein, noch dazu, ohne dass am Kern wie an den Zellkörpern deutliche Spuren einer derartigen gewaltsamen Einwirkung erkennbar gewesen wären, einfach undenkbar. — Schliesslich sagt Demarbaix auf S. 53 seiner Arbeit: *La division cinétique multiple est le seul mode de division bien établi des cellules géantes de la moelle.* Dass die Riesenzellen auch amitotisch sich theilen können, ist sicher bewiesen durch den Befund von kleinen Zellen im Innern der Riesenzellen, deren Kerne noch mit dem Kern der letzteren durch dünne Fäden in Zusammenhang stehen. — Auf die eben zurückgewiesenen Behauptungen Demarbaix's stützt sich nun auf Denys in seiner letzten Arbeit^(11^b), in der er das Vorkommen einer indirekten Fragmentirung gänzlich leugnet. Durch die Widerlegung Demarbaix's fällt also zugleich ein Theil der Grundlagen für die Denys'sche Ansicht. — Hess⁽⁴⁾ ist bereits auf einige Punkte dieser Arbeit eingegangen. Ich will deshalb nur noch die Behauptung Deny's anführen, die Beobachtung Arnold's von ringförmigen Kernen beruhe auf einem Irrthum; thatsächlich handle es sich in den Fällen, in welchen Arnold zu dieser Auffassung geführt wurde, um Kerne, deren Nucleolus sich in eine Vacuole umgewandelt habe. Von vornherein erscheint es schon undenkbar, dass Arnold sich in dieser Weise hätte täuschen lassen können; Denys hat ausserdem in keiner Weise, weder in seiner Beschreibung noch in seinen Abbildungen dieser vacuolisirten Kerne den Beweis geliefert, dass seine Befunde wirklich identisch seien mit den Beobachtungen Arnold's und nur eine falsche Deutung von Seiten des letzteren vorliege. Schliesslich beweisen die in den Binnenräumen von Kernringen von Arnold angetroffenen Strukturen: Fäden, welche mit den chromatischen Elementen der Kernfigur in Zusammenhang stehen können, dass es sich hier unmöglich um Vacuolisirung des Nucleolus handeln kann¹⁵⁾.

15) Fleming⁽⁸⁾ bestätigt das Vorkommen von ringförmigen Kernen in Lymphzellen, speciell auch in der Milz der Maus.

Trotz dieser Entgegnungen ist also an dem Vorkommen der Arnold'schen indirekten Fragmentirung nicht zu zweifeln.

Ich gehe jetzt zur Besprechung meiner Befunde über.

Bei der Durchmusterung der Randschicht der Urodelenleber fallen besonders Zellen auf, deren Kerne Ringform besitzen. Ein solcher Kern stellt einen wirklichen Ring vor, ist thatsächlich durchbohrt. Durch Heben und Senken des Tubus kann man die Perforation durch die ganze Dicke des Kerns verfolgen und kann sich davon überzeugen, dass man es nicht etwa blos mit einem vacuolisirten Kern zu thun hat (Fig. 5). Ohne Weiteres ergibt sich dies auch, wenn man in dickeren Schnitten einen derartigen Kern etwas von der Seite zu sehen bekommt. Der Zusammenhang zwischen der nach Aussen und der nach Innen, gegen den Binnenraum gerichteten Begrenzung desselben ist dann deutlich zu erkennen. An solchen Bildern sieht man ausserdem noch, dass die Kernringe in der Richtung der Durchbohrung etwas abgeplattet sind (Fig. 4). Die Kernsubstanz wird ebenso, wie an allen übrigen Stellen, auch gegen den Binnenraum des Ringes durch die unveränderte Kernmembran begrenzt. Die Substanz, welche die Perforation ausfüllt, unterscheidet sich in nichts von dem den ganzen Kern peripher umschliessenden Protoplasma. Besondere Structures, wie sie Arnold in den „hellen Feldern“ der durch indirecte Fragmentirung sich theilenden Zellen der Mausmilz auffand (^{1f}), konnte ich in den Binnenräumen der Kernringe nirgends wahrnehmen. Die Grösse des Loches schwankt; meist stellt es sich nicht grösser dar, als es in Figur 5 erscheint. Andererseits findet man Kerne, deren Perforationen ihrer Kleinheit wegen sich leicht der Beobachtung entziehen können. Verschieden ist auch die Form der Kernlöcher. Häufig nähert sie sich der Kreisform, oft erscheinen die Durch-

Ferner sind unzweifelhaft ringförmige Kerne noch beschrieben in einer Arbeit von Poljakoff: „Ueber eine neue Art von fettbildenden Organen im lockern Bindegewebe.“ Arch. f. mikr. Anat. Bd. 32, S. 138 u. 139. P. beobachtete an gewissen Zellen im subcutanen Bindegewebe der Ratte einen Theilungsvorgang, bei welchem der Kern erst Ringform annahm, um sich dann in gewöhnlich zwei Theile zu zerlegen, welche, ähnlich, wie es Arnold beschreibt, noch längere Zeit durch helle Streifen mit einander in Verbindung bleiben. An die Kerntheilung schliesst sich die Zelltheilung an. Die Kernstructur hat hier keine Berücksichtigung gefunden.

brechungen fast polygonal mit etwas abgerundeten Ecken, gelegentlich auch als längliche Spalten. Das letztere fällt oft, aber nicht regelmässig mit einer gestreckten Form des ganzen Kernes zusammen. — In einigen Fällen ergab sich, dass die Mündung des den Kern durchbohrenden Kanals auf der einen Seite der Kernoberfläche einen ziemlich grossen Spalt, auf der entgegengesetzten nur ein kleines rundliches Loch darstellt. An dieses Verhalten schloss sich der Befund von Kernen an, in denen nur eine Einsenkung von einer Stelle der Peripherie aus in's Innere des Kernes zu constatiren war, aber keine vollständige Durchbohrung vorlag. Derartige Kerne sind dann etwa mit einem sehr dickwandigen Becher zu vergleichen (Fig. 2). Diese beiden zuletzt beschriebenen Kernformen zeigen nie weitergehende Theilungserscheinungen, wie dies bei den Kernringen der Fall ist. Man ist deshalb berechtigt, in ihnen Vorstufen zur Ringform zu sehen. Danach würde der Vorgang der Kerndurchbohrung aufzufassen sein, als eine Durchschnürung der Kernsubstanz, welche wenigstens in vielen Fällen an einem Pol des ursprünglich mehr oder weniger kugeligen Kernes beginnt, denselben zunächst in einen sich allmählich vertiefenden Becher und schliesslich in einen Ring umwandelt. Das Stadium, in welchem die Durchbohrung eben eingetreten ist, stellen die Kerne vor, an welchen die eine Oeffnung kleiner ist, als die andere. Die letztere weitere wird dann als die Ausgangsstelle des ganzen Processes zu gelten haben. Die Differenz in der Weite des den Kern durchbohrenden Kanals gleicht sich später aus. Es scheint, als wenn der eben beschriebene Vorgang seinem Wesen nach nicht verschieden ist von dem gewöhnlich zu beobachtenden Zerschnürungsprozess, welcher z. B. bei der direkten Kerntheilung die Zweitheilung eines Kernes bewirkt¹⁶⁾.

Die Ringform bildet den Ausgangspunkt für die weitere

16) Hatschek hat bei Amphioxuslarven einer gewissen Entwicklungsstufe ringförmige Kerne in dem äusseren stark abgeplatteten Epithel beobachten können. Da derartige Kernformen in dem vorhergehenden und folgenden Stadium, welche cylindrische Epithelzellen an der entsprechenden Stelle aufweisen, fehlen, bringt Hatschek die Entstehung derselben mit der starken Abplattung der Epithelschicht in Zusammenhang (Anatom. Anzeiger 1889, Verhandl. d. Anatom. Ges. auf d. III. Vers. in Berlin 10—12. Okt. 1889).

Zerlegung der Kerne, welche zur Bildung von 2—8 Tochterkernen führt. Man unterscheidet dabei zwei Modificationen. Das Resultat des häufigeren Modus ist, dass man den Kernring durch Scheidewände in eine Anzahl von Theilstücken zerlegt findet, ohne dass die ursprüngliche Form des Ringes wesentlich beeinträchtigt ist. Die Orientirung dieser Scheidewände ist eine derartige, dass dieselben im optischen Querschnitt des Kerns sich als dunkle Linien darstellen, welche mehr oder minder genau in den Radien des von der Kernperipherie begrenzten Kreises oder Ovals verlaufen (Fig. 6). Aus diesem Verhalten ergibt sich schon, dass die Trennungsebenen etwa senkrecht zur Aequatorialebene des Ringes stehen. Nicht immer greifen die Scheidewände durch die ganze Dicke der Kernsubstanz hindurch. Gelegentlich findet man sogar die Trennungsstelle zwischen 2 Kerntheilen gerade nur angedeutet durch eine kleine Einfurchung der Kernmembran, welche scharf etwas in's Innere der Kernsubstanz vorspringt. In anderen Fällen besteht allerdings eine deutliche Scheidewand, dieselbe ist aber auf die Nähe der Kernperipherie beschränkt und würde dann etwa die Form einer rundlichen, mit einem grösseren oder kleineren Loch versehenen Scheibe haben. Man findet schliesslich alle Uebergangsformen zwischen diesem Zustand und dem Zustand völliger Trennung der Theilstücke von einander; aber auch hier wird man immer zwischen je zweien derselben eine kleine Einfurchung wahrnehmen, da die Scheidewand sich stets in der Nähe der Kernperipherie in zwei Lamellen spaltet, welche auseinander weichend in die Kernmembranen der betreffenden Tochterkerne übergehen (Fig. 19, 22). Aus alledem ergibt sich, dass die Zerlegung des Kernrings durch einen Einfurchungsprocess von der Kernperipherie her erfolgt. Wenn man im Innern der Kernsubstanz die Zusammensetzung der Scheidewand aus zwei Lamellen nicht feststellen kann, so liegt dies an der grossen Feinheit und dem engen Aneinanderliegen der letzteren. — Zu erwähnen ist noch, dass die eindringende Furche sich nicht in allen ihren Punkten gleichmässig einzusenken braucht, oft greift sie an der einen Stelle tiefer ein als an der andern. Auch braucht die Einschnürung nicht gleich von vornherein die ganze Peripherie der Ringwandung in der oben bezeichneten Richtung zu umgreifen. Der Process kann auch an einem einzelnen Punkt beginnen. So erkennt man z. B.

in Fig. 17, dass an zwei Stellen die Einfurchung an der inneren, an einer an der äusseren Peripherie des Kerns aufgetreten ist, ohne dass an den gegenüberliegenden Punkten der Peripherie das Gleiche zu bemerken wäre.

Ist die Durchtrennung des Kernrings erfolgt, so fangen die Theilstücke, welche bisher mit abgeplatteten Flächen zusammenstossen, an, sich gegeneinander abzurunden, so dass sie schliesslich als selbstständige, mehr oder weniger kugelige Gebilde neben einander liegen (Fig. 7, 8, 12, 13, 15). Eine häufige Folge dieses Vorgangs ist, dass die Ringe weiter werden, der Binnenraum sich vergrössert, wenn es nicht durch eine Verschiebung der Theilstücke gegen einander verhindert wird.

Nicht immer sieht man nun aber die Kerntheile so dicht neben einander gelagert und in so regelmässiger Weise gegen einander abgegrenzt, wie dies eben beschrieben wurde. Oft findet man zwei benachbarte Kerntheile mehr oder weniger von einander abgerückt und zwischen ihnen eine band- oder fadenartige Verbindung (Fig. 9, 10, 24, 26, 27). Diese Brücke scheint immer farblos zu sein. Von irgend welcher Structur konnte ich an ihr in der Regel nichts wahrnehmen, nur selten war eine äusserst zarte Längsstreifung zu bemerken. Die Substanz der mit einander verbundenen Kerntheile war stets scharf gegen die Brückensubstanz abgegrenzt, aber nie durch eine Membran von ihr geschieden. Die Kernmembran ging in die Brücke über. Der Querdurchmesser eines derartigen Verbindungsstranges blieb stets kleiner als derjenige der von ihm zusammengehaltenen Theilstücke. Zwischen die beiden letzteren senkt sich somit immer eine ringförmige Furche ein, deren Boden eben von dem Verbindungsstrang gebildet wird. Gelegentlich war der Verbindungsfaden so dünn, dass er gerade nur noch wahrnehmbar blieb; dabei war in der Regel zu beobachten, dass die Fadendicke umgekehrt proportional war der Entfernung beider Kerntheile von einander, je grösser die letztere, desto dünner der Faden. Zuweilen fand sich aber auch zwischen dicht neben einander gelegenen Kerntheilen eine nur äusserst zarte Verbindung (Fig. 9). In den Fällen mit langem, dünnem Verbindungsfaden waren öfters die der Anheftung desselben dienenden Stellen der Kernperipherie etwas in der Längsrichtung des Fadens verzogen, so dass derselbe von kleinen kegelförmigen Erhebungen entsprang (Fig. 10).

Dann war der Faden häufig in seiner Mitte dünner als an beiden Enden. — Die letzteren Befunde weisen darauf hin, dass der Verbindungsfaden relativ stark gespannt ist, dass er gedehnt wird, indem sich die durch ihn verbundenen Theilstücke von einander entfernen. Daraus ergibt sich der Zusammenhang zwischen den beiden Theilungsmodi. Von vornherein ist es schon klar, dass eine tiefere Verschiedenheit zwischen beiden nicht bestehen wird. Man findet sie nämlich neben einander an derselben Kernfigur. Ein Kerntheil kann gegen den einen Nachbartheil in der oben beschriebenen Weise abgeplattet und scharf begrenzt sein, mit dem andern dagegen durch einen hellen Faden zusammenhängen (Fig. 24, 26). Die Faden- oder Bandverbindung kommt also wohl dann zu Stande, wenn zwei in Abschnürung von einander begriffene Kernstücke sich während dieses Vorgangs von einander entfernen. — Ob das letztere nun aber geschieht durch Bewegungen innerhalb des Kernrings oder von Seiten des Protoplasma, ist natürlich schwer zu sagen. — Die Verbindung wird wahrscheinlich gelöst durch ein Zerreißen des dünn ausgezogenen Fadens. Schon vorher hat sich die dem einen Theilstück zugehörige Kernsubstanz von der des andern Kerntheils getrennt, so dass die Verbindungsbrücke dann nur aus Kernmembran und achromatischen Kernbestandtheilen zusammengesetzt ist. In den Fällen, bei welchen sich zwischen zwei nur wenig von einander entfernten Tochterkernen ein ganz dünner Faden befindet, wird das Auseinanderrücken beider erst eingetreten sein, als sie sich bereits durch den an erster Stelle beschriebenen Vorgang fast völlig von einander losgeschnürt hatten.

In der Regel bleiben die Theilstücke des Kerns auch späterhin wenigstens annähernd kreisförmig angeordnet. Sie sind oft von ziemlich gleicher (Fig. 7, 8), oft aber auch recht verschiedener Grösse (Fig. 12). Sie weichen ferner in ihrer Form zuweilen selbst innerhalb derselben Zelle ganz bedeutend von einander ab: man findet längliche Tochterkerne neben kugeligen, spindelförmige neben wurst- und bohnenförmigen (Fig. 11, 13, 15, 20, 25). Gelegentlich ist die Grössendifferenz eine so bedeutende, dass man annehmen muss, die grösseren Theilstücke werden später nochmals zerschnürt werden (Fig. 16). Man findet ferner oft in derselben Kernfigur die Trennung der einzelnen Stücke verschieden weit vorgeschritten. Einen sehr häufigen Befund bilden

sichel- oder hufeisenförmige Kerne, die beiden Enden des Kernbandes können verschieden weit von einander entfernt sein, sich aber auch gegenseitig berühren oder sogar gegen einander verschoben sein, sodass der ganze Kern eine leichte Spiraldrehung aufweist (Fig. 23, 24, 25, 18, 14, 19, 17, 21, 22). Im Uebrigen braucht eine Zerlegung desselben in kleinere Stücke noch gar nicht eingetreten zu sein; sie kann aber auch bereits mehr oder weniger grosse Fortschritte gemacht haben. Derartige Kernformen können natürlich entstanden gedacht werden durch entsprechende Verbiegung von wurst- oder bandartigen Kernen. Wenn man dies nun auch im einzelnen Fall nicht ausschliessen kann, so wird es doch sehr unwahrscheinlich dadurch, dass man nirgends solche langgestreckte Kerne findet, welche als Vorstufen für die erwähnten Kernfiguren angesehen werden können. Dass letztere aber aus Ringen entstehen können, indem dieselben an einer Stelle eine frühzeitige Durchschnürung erfahren, wird klar bewiesen durch den Befund von Sichel- und Hufeisen, deren Enden noch durch einen mehr oder weniger dünnen Verbindungsfaden zusammenhängen (Fig. 26). — Nach Allem kann also die Zertrennung eines Kerns an seinen verschiedenen Stellen sehr ungleichzeitig erfolgen.

Gewöhnlich liegen die Kernringe, namentlich die Tochterkernringe nicht in einer Ebene, sondern sind in der verschiedensten und mannigfaltigsten Weise verborgen und verkrümmt. Gelegentlich kommen sogar Achterfiguren vor.

Es bleibt noch zu bemerken, dass man manchmal an die Möglichkeit einer Umgehung des Ringstadiums bei der Kernzerschnürung denken könnte. Man findet nämlich zuweilen in einer Zelle zwei kleine Kerne ziemlich gleicher Grösse neben einander gelagert, welche einander eine etwas abgeplattete Fläche zuwenden; an einer kleinen peripheren Stelle dieser Fläche hängen manchmal derartige Kerne noch unmittelbar mit einander zusammen. Dieser Befund kann den Anschein erwecken, als wenn ein Kern durch eine an seiner einen Seite einsetzenden, nach der anderen fortschreitenden Einfurehung in zwei Theile zerlegt werden könnte. Man findet nun aber auch Kerne, welche sich nur dadurch von der zuletzt beschriebenen Form unterscheiden, dass noch eine zweite, aber fadenförmige Verbindung zwischen ihnen existirt, welche annähernd symmetrisch zu der ersten gelegen, die ganze Kernfigur zu einem Ring abschliesst. In anderen Fällen

sieht man nur noch die beiden Kerntheile durch zwei oft schon sehr dünne, helle Fäden an den entsprechenden Stellen verbunden (Fig. 27). Danach sind also die beiden Befunde, welche auf eine einfache Zerschnürung hinzuweisen scheinen, auch abzuleiten von ringförmigen Kernfiguren, in denen eine Zweitheilung eingeleitet ist, und bei welcher die zwischen beiden Theilstücken ursprünglich vorhandene Verbindung bereits an einer oder an beiden Stellen verloren gegangen ist.

Betrachtet man die noch ungetheilten Kernringe mit Rücksicht auf ihre feinere Struktur bei starker Vergrößerung, so beobachtet man in ihnen ein feines maschiges Gerüstwerk von chromatischer Substanz. Die Balken desselben sind von verschiedener Dicke, aber auch die dicksten stellen immer noch sehr zarte Gebilde vor. In vielen, manchmal in fast allen Knotenpunkten des Netzes finden sich kleine rundliche, scharf begrenzte Chromatinkörnchen eingelagert. Die Grösse derselben schwankt. Im höchsten Fall erreichen sie meist doch nicht den Umfang der Nucleoli ruhender Kerne, während die kleinsten Gebilde dieser Art nur als Punkte erscheinen. Im Grossen und Ganzen zeigen die Gerüstbalken eine deutlich radiäre Anordnung um das Kernloch herum (Fig. 3), sodass man schon bei relativ schwacher Vergrößerung in den Kernringen eine strahlige Struktur erkennt (Fig. 5). — Wenn man sich nun unter den nicht perforirten Kernen der Leberandschicht umsieht, so findet man bald solche, deren Struktur im Allgemeinen genau übereinstimmt mit der der Kernringe, nur eine radiäre Anordnung der chromatischen Substanz fehlt bei ihnen (Fig. 1). Denselben Bau zeigen auch die nur unvollständig durchbohrten, becherförmigen Kerne (Fig. 2). Die eben beschriebenen Strukturverhältnisse weichen nun erheblich ab von dem inneren Bau der übrigen noch nicht umgestalteten Kerne der Randzone. In diesen sieht man nämlich ausser den Kernkörperchen auch Chromatinfäden oder -balken, die wohl selbst in netzförmiger Verbindung unter einander angetroffen werden; von einer so deutlichen und regelmässigen Structur aber, wie in den vorher beschriebenen Kernen, ist nicht die Rede. Die letzteren zeichnen sich auch dadurch aus, dass die Chromatinkörnchen in ihnen meist in grösserer Anzahl vorhanden und gleichmässiger über den Kern vertheilt, aber auch im Durchschnitt, wie schon oben erwähnt, von geringerer Grösse sind, als es in

den unveränderten Kernen der Fall ist. Ob es sich nun aber in ihnen wirklich um eine Vermehrung oder ob es sich nur um eine veränderte Anordnung des Chromatins handelt, ist natürlich schwer zu sagen; oft scheint allerdings thatsächlich eine Zunahme der chromatischen Substanz vorzuliegen. — Wenn man nun also dieselbe Struktur, welche man in ring- und becherförmigen Kernen beobachtet, auch in einzelnen noch kugeligen Kernen wahrnimmt, so wird man dadurch zu der Ueberzeugung gebracht, dass letztere auch bereits in Theilung begriffen sind und dielt davor stehen, die Ringform anzunehmen. Somit leitet sich der vorliegende Kerntheilungsprozess ein durch eine Veränderung der Anordnung des Chromatins, wahrscheinlich verbunden mit einer Vermehrung desselben. Sobald dann der Kern Ringform angenommen hat, gruppirt sich das chromatische Netzwerk radiär zu dem Mittelpunkt des Kernrings. — Von weiteren Veränderungen im Bau des Kernes kann ich nicht viel berichten. Auch nach dem Beginn der Zerschnürung des Ringes besteht die radiäre Anordnung des Chromatinnetzes noch fort. Bei hufeisenförmigen Kernen habe ich sie sogar oft besonders gut wahrnehmen können. Während des weiteren Fortschrittes der Zertheilung tritt das Chromatinnetz dann wieder mehr zurück. Die Chromatinkörnchen scheinen an Zahl abzunehmen, dafür zeichnen sich wieder ein oder mehrere Nucleoli in jedem Theilstück durch besondere Grösse aus. — Irgend welche Veränderungen an der Kernmembran konnte ich nicht wahrnehmen. Von einer diffusen Vertheilung des Chromatins im Kernsaft habe ich mich nicht ganz sicher überzeugen können.

Die auf die beschriebene Weise entstandenen multinucleären Zellen finden sich nun nicht nur in dem lymphatischen Gewebe der Leber, sondern auch ziemlich zahlreich frei im Blut schwimmend vor (Fig. 20). Die Art und Weise, wie sie dorthin gelangen, ist ohne Weiteres klar: durch Eberth¹⁷⁾ ist schon die Fähigkeit zu amöboiden Bewegungen bei den Zellen der Leberandschicht nachgewiesen worden. Dazu sieht man, wie die Blutgefässe der Leber unmittelbar an die Randzone herangehen (Fig. 28), so dass eine Einwanderung auf dem direktesten Wege

17) Eberth, Untersuchungen über die Leber der Wirbelthiere. Arch. für mikr. Anat. Bd. 3.

möglich ist. — Dieselben vielkernigen Zellen trifft man auch in der Milz. Ich habe aber nicht feststellen können, ob sie bloss eingeschwemmt sind oder einem an Ort und Stelle vor sich gehenden Theilungsprocess ihren Ursprung verdanken.

Es sei noch erwähnt, dass ich in einem Präparat des Blutes von *Protopterus annecteus* Kernfiguren gesehen habe, die genau den oben beschriebenen Formen entsprechen. Es fanden sich ring- wie hufeisenförmige Kerne. — Schliesslich muss ich noch hervorheben, dass in meinen Präparaten sich in der Leberandschicht gar nicht selten Mitosen vorfanden.

Kurz zusammengefasst stellt sich der im Vorhergehenden beschriebene Kerntheilungsvorgang etwa folgendermassen dar: Zuerst wird in den Kernen ein deutliches, maschiges Chromatingerüst sichtbar mit Chromatinkörnchen in den Knotenpunkten. — Darauf giebt ein Durchschnürungsprocess den Kernen Ringform. Das Chromatinnetz ordnet sich nun radiär zu der Perforation an. — Dann wird der Kernring in 2 bis 8, häufig nach Form und Grösse ungleiche Theilstücke zerschnürt, welche nunmehr annähernd in einem Kreis angeordnet bleiben. — Während des ganzen Vorgangs bleibt der Kern in seinen Theilen stets an allen Stellen durch eine Kernmembran gegen das Protoplasma abgegrenzt. — Eine an die Kerntheilung sich anschliessende Zelltheilung konnte ich nicht sicher nachweisen. Ich muss aber auch hervorheben, dass ich nirgends degenerative Erscheinungen an den multinucleären Zellen finden konnte.

Vergleicht man nun diesen Kerntheilungsvorgang mit dem von Arnold als indirekte Fragmentirung beschriebenen Prozesse, so ergibt sich in allem Wesentlichen eine völlige Uebereinstimmung zwischen beiden: Entsprechend den Arnold'schen Befunden wird auch die eben beschriebene Kerntheilung durch Umordnung und auch wohl Vermehrung des Chromatins eingeleitet¹⁸⁾. Nur die diffuse Vertheilung desselben konnte ich nicht nachweisen. Auch Arnold beobachtete ein ringförmiges Stadium, und konnte auch hier gelegentlich eine radiäre Anordnung der chromatischen Substanz um die Perforation herum nachweisen. Ferner fand er

18) Es muss hervorgehoben werden, dass manche von Arnold wiedergegebenen Kernstrukturen grosse Aehnlichkeit besitzen mit denjenigen, welche ich oben beschrieben habe.

gleichfalls die Tochterkerne durch helle Fäden und Bänder verbunden. Im vorliegenden Fall findet sich nun aber noch eine zweite Modification der Kernzerschnürung: die einzelnen Stücke können sich durch regelmässige Theilungsflächen gegen einander abgrenzen. Dies berührt die Fassung der ersten Definition, welche Arnold von der Fragmentirung gab, als eines Theilungsvorgangs, bei welchem die Kernabschnitte sich nicht durch regelmässige Theilungsflächen abgrenzten (^{1a}). Da aber diese zweite Modification der Theilung, wie oben gezeigt wurde, nicht wesentlich verschieden ist von derjenigen, bei welcher die Stücke noch eine Zeitlang durch Bänder und Fäden mit einander in Verbindung stehen, so gibt sie keinen irgend erheblichen Differenzpunkt zwischen den oben wiedergegebenen Arnold'schen und den hier beschriebenen Befunden ab. Uebereinstimmend mit Arnold fand schliesslich auch ich die Kernmembran während des ganzen Vorgangs erhalten.

Aus Allem geht also hervor, dass die Kerne lymphatischer Zellen bei Salamandrinen eine indirekte Fragmentirung im Arnold'schen Sinn durchmachen können.

Zum Schluss spreche ich Herrn Professor O. Hertwig meinen besten Dank für die freundliche Unterstützung aus, die derselbe mir bei meiner Arbeit hat zu Theil werden lassen.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XX.

Die Figuren geben mit zwei Ausnahmen Zellen aus der lymphatischen Randschicht der Leber von Triton alpestris wieder.

- Fig. 1. Kugliger Kern mit einem deutlichen netzartigen Chromatingerüst. Die Balken desselben sind von verschiedener Stärke. In den Knotenpunkten des Netzes sind Chromatinkörnchen verschiedener Grösse eingelagert.
- Fig. 2. Optischer Querschnitt eines becherförmigen, also eben in Durchschnürung begriffenen Kernes, mit demselben inneren Bau, den Fig. 1 zeigt.
- Fig. 3. Kernring mit deutlich radiärer Anordnung des Chromatingerüsts, welches sich im übrigen wie in Fig. 1 u. 2 verhält.
- Fig. 1—3 gezeichnet mit Zeiss homog. Imm. $\frac{1}{12}$, Oc. 8.

- Fig. 4. Seitliche Ansicht eines Kernringes. Die Umrisse desselben sind bei starker Vergrößerung genau wiedergegeben. Die Schattirung ist hergestellt entsprechend der leicht zu constatirenden Lagebeziehungen der einzelnen Kernabschnitte zu einander. Der Kern erscheint in der Richtung der Perforation abgeplattet.
- Fig. 5. Kernring. Man erkennt auch hier die radiäre Anordnung der chromatischen Substanz.
- Fig. 6. In 6 Theilstücke zerlegter Kernring. Die Theilstücke grenzen sich durch regelmässige Theilungsflächen gegen einander ab. Die äussere Form des Kernringes ist durch die Zertheilung nicht verändert.
- Fig. 7 u. 8. Die Theilstücke haben sich gegen einander abgerundet und sind damit selbständig geworden.
- Fig. 9. An zwei Stellen stehen benachbarte Kerntheile noch durch helle dünne Fäden mit einander in Verbindung.
- Fig. 10. Der Verbindungsfaden zweier Theilstücke entspringt namentlich an einer Seite von einer kleinen kegelförmigen Erhebung der Kernperipherie; er ist in der Mitte dünner als an beiden Enden.
- Fig. 11—16. Die einzelnen Tochterkerne weisen auch innerhalb derselben Zelle verschiedene Form und Grösse auf.
- Fig. 17—25. Hufeisen- und sichelförmige Kerne. Die beiden Kernenden stehen verschieden zu einander; sie berühren sich in Fig. 18; sie sind entfernt von einander in Fig. 19, 20, 23, 24, 25; sie sind gegen einander verschoben in Fig. 17, 21, 22; hier zeigt also der Kern eine leichte Spiraldrehung. (Fig. 20 stammt aus dem Blut.)
- Fig. 26. Hufeisenkern, dessen Enden noch durch einen dünnen Faden zusammenhängen.
- Fig. 27. Zweitheilung eines Kernringes. Die Theilstücke hängen noch durch zwei helle Fäden zusammen. (Lymphatische Zelle aus der Leber von *Salamandra maculata*). In Fig. 5—27 haben die feineren Strukturverhältnisse der Kerne keine besondere Berücksichtigung gefunden. Fig. 5—27 gez. mit Zeiss, Obj. D., Oc. 8.
- Fig. 28. Darstellung eines Stückes der lymphatischen Randschicht der Leber von *Triton alpestris* (R) mit dem anstossenden Leberparenchym (L). Ein Capillargefäss tritt unmittelbar an die Randzone heran; in ihm liegen mehrere polynucleäre Zellen.

(Aus dem vergleichend-anatomischen Institut in Dorpat.)

Versuche zur functionellen Anpassung.

Von

D. Barfurth.

Hierzu Tafel XXI.

Vorbemerkung.

Die Untersuchungen, über die ich in diesem und dem nachfolgenden Aufsätze berichte, wurden zum grössten Theile im anatomischen Institut zu Göttingen, an welchem ich drei Semester als Prosector arbeitete, ausgeführt. Ich nehme hier Veranlassung, dem Director des genannten Instituts, Herrn Professor Dr. Fr. Merkel, herzlich zu danken, da er mir nicht nur in bereitwilligster Weise die Beschaffung des Materials und der Apparate ermöglichte, sondern auch meinen Arbeiten volles Interesse zuwandte und mich in jeder Hinsicht wissenschaftlich förderte.

Um über die schwierigsten Objecte der Regenerationsstudien, Stützapparat (Chorda und Skelet) und quergestreifte Muskulatur, zu einem besseren Verständniss zu gelangen, habe ich dann in Dorpat weitere Experimente und Untersuchungen besonders an jüngeren Amphibienlarven (Axolotl) angestellt. Sie sind im Zusammenhang mit den früheren Beobachtungen in der nachfolgenden Arbeit „Zur Regeneration der Gewebe“ mitgetheilt.

Einleitung.

Das alte Lamarck'sche Princip der Wirkung des Gebrauchs und Nichtgebrauchs der Organe hat in der neueren Zeit steigende Anerkennung gefunden. Ueber die einschlägige Literatur, besonders die Stellung Darwin's und Haeckel's zu diesem Princip verdanken wir Roux eine ausführliche Darstellung ¹⁾, so dass ich

1) W. Roux, Ueber die Leistungsfähigkeit der Principien der Descendenzlehre zur Erklärung der Zweckmässigkeiten des thierischen Organismus. Breslau, 1880. — Roux, Der Kampf der Theile im Organismus. Ein Beitrag zur Vervollständigung der mechanischen Zweckmässigkeitslehre. Leipzig, 1881.

nich mit einer kurzen, die neueste Zeit betreffenden Literaturangabe begnügen kann. Dieselbe macht aber keineswegs Anspruch auf Vollständigkeit; die hier in Betracht kommenden Arbeiten, besonders der Kliniker und pathologischen Anatomen sind so zahlreich, dass ich auf das Literaturverzeichniss hinweisen muss, welches Roux seit 1887 unter der Bezeichnung „Entwickelungsmechanik“ im Jahresbericht von Hermann und Schwalbe veröffentlicht. Ich möchte nur denjenigen Fachgenossen, deren Arbeitsfeld auf einem anderen Gebiete liegt, einen Einblick in diese Bestrebungen ermöglichen.

Als Pflüger¹⁾ in seinem „allgemeinen Princip der Selbststeuerung der lebendigen Natur“ eine neue Erklärung des Zweckmässigen in der organischen Welt gab, wies er auch auf die Bedeutung der Function für die zweckmässige Gestaltung der Organe hin. Er erkannte in der Ursache des Bedürfnisses nach einer gesteigerten Function zugleich die Ursache der Befriedigung dieses Bedürfnisses durch Hypertrophie des Organs, beziehungsweise durch compensatorische Hypertrophie.

Roux²⁾ war der erste, der das Lamarek'sche Princip kurz und treffend als „functionelle Anpassung“ bezeichnete. In einer ausführlichen Untersuchung³⁾ stellte er die Wirkung derselben auf die äussere Form und Qualität (Leistungsfähigkeit), sowie die innere Gestalt (Struktur) der Organe fest und fand die Erklärung für diese Wirkung wesentlich in einer Activitätshypertrophie und Inactivitätsatrophie, die durch den Kampf der Theile im Organismus, beziehungsweise durch functionelle Reize bedingt werden. Auf diese Weise ist es möglich, dass das Zweckmässige direct dem Willen des Individuum oder dem Bedürfniss entsprechend ausgebildet wird, ohne dass der Umweg einer „Auslese“ dabei nöthig wäre.

Roux hat in einer Anzahl von Specialarbeiten⁴⁾ die Wir-

1) Pflüger's Archiv 29. Bd., pag. 28. In der eigentlichen Arbeit (Pflüger's Archiv 15. Bd.: „Die teleologische Mechanik der lebendigen Natur“) war das Princip „teleologische Mechanik“ genannt.

2) Roux, a. a. O. pag. 14 und 15, und „Der Kampf der Theile im Organismus“ pag. 6.

3) Roux, Der Kampf der Theile im Organismus. Leipzig, 1881.

4) W. Roux, a) Ueber die Verzweigung der Blutgefässe. Jenaische Zeitschrift für M. u. Naturw. 12. Bd. — b) Ueber die Bedeu-

kung des Princips an einzelnen Organen (Gefässe, Schwanzflosse des Delphins, Skelettmuskeln, Kniegelenksanchylose) dargethan.

Dasselbe geschah von Strasser¹⁾ an der quergestreiften Muskulatur, von Hans Stahel²⁾ an Arterien.

Fraisse³⁾ wies darauf hin, dass bei der Regeneration ganzer Körpertheile eine functionelle Anpassung als beständig corrigirendes Princip wirksam sei.

Fr. Eilh. Schulze⁵⁾ führte die theilweise Umwandlung der ursprünglichen Epithelzellen embryonaler Lungen in grosse, helle, structurlose Platten auf den Druck der sich erhebenden Capillaren und die Spannung der sich ausdehnenden Alveolen zurück.

John Berry Haycraft und E. W. Carlier⁵⁾ beobachteten die Verwandlung von Flimmerepithel in mehrschichtiges Plattenepithel in der Trachea der Katze und erklären dieselbe aus der Reibung der Ringknorpel während der Contraction des hintern M. trachealis.

Reinhold Altmann⁶⁾ behandelte die Inactivitätsatrophie der weiblichen Brustdrüse.

tung der Ablenkung des Arterienstammes bei der Astabgabe. Ebenda, Bd. 13. — c) Beiträge zur Morphologie der functionellen Anpassung; No. I. Arch. f. Anat. u. Physiol., anat. Abth. 1883; No. II. Jenaische Zeitschrift f. Med. u. Naturw., 16. Bd., 1883; Nr. III. Archiv f. Anat. u. Physiol., anat. Abth. 1885.

1) Strasser, Zur Kenntniss der functionellen Anpassung der quergestreiften Muskeln. Stuttgart, 1883.

2) Hans Stahel, Ueber Arterienspindeln und über die Beziehung der Wanddicke der Arterien zum Blutdruck, I. u. II. Abhandlung in: Archiv für Anatomie und Physiol., anat. Abtheilg. pag. 45 ff. und pag. 307 ff.

3) Fraisse, Die Regeneration von Geweben und Organen bei den Wirbelthieren, besonders Amphibien und Reptilien. Cassel und Berlin, 1885.

4) Fr. Eilh. Schulze, Die Lungen. Stricker's Handbuch der Lehre von den Geweben. Leipzig 1871. Vgl. auch: N. J. de la Croix, Die Entwicklung des Lungenepithels beim menschlichen Foetus und der Einfluss der Athmung auf dasselbe. Dieses Archiv Bd. 22, pag. 93 ff.

5) John Berry Haycraft u. E. W. Carlier, Ueber die Verwandlung von Wimper- oder Flimmerepithel in mehrschichtiges Plattenepithel. Centralblatt für Physiol. 1889, pag. 221 ff.

6) Reinhold Altmann, Ueber die Inactivitätsatrophie der weiblichen Brustdrüse. Virchow's Archiv Bd. 111.

R. Thoma¹⁾ machte die Bindegewebsneubildung in der Arterienintima von den mechanischen Bedingungen des Blutumlaufts abhängig.

R. Fick²⁾ stellte im Anschluss an die grundlegenden Untersuchungen von L. Fick und Henke über den Einfluss der Muskelfunction auf die Form der Gelenke neuerdings Versuche an über den Einfluss der Muskelansätze auf die Gelenkform und kam zu dem Ergebniss, „dass dasjenige Gelenkende, bei welchem die Muskeln nahe am Gelenk ansetzen, zur Pfanne, dasjenige, an dem sie entfernt angreifen, zum Kopf wird“ (p. 401).

Ferner sprechen sich mehr gelegentlich zu Gunsten unseres Princips aus: Kölliker³⁾, Eimer⁴⁾, Claus⁵⁾, Kleinenberg⁶⁾, M. Wagner⁷⁾, Gegenbaur⁸⁾, O. Hertwig⁹⁾, Kölliker¹⁰⁾, F. Merkel¹¹⁾, Wiedersheim¹²⁾, Götte¹³⁾.

1) R. Thoma, Ueber die Abhängigkeit der Bindegewebsneubildung in der Arterienintima von den mechanischen Bedingungen des Blutumlaufts. I.—VII. Mittheilung. Virchow's Archiv Bd. 93, 95, 104, 105, 106.

2) Rudolf Fick, Ueber die Form der Gelenkflächen. Archiv für Anatomie und Entwicklungsgeschichte, anatomische Abth. 1890, pag. 391 ff.

3) Kölliker, Die Aufgaben der anatomischen Institute. Verhandlungen der physik.-med. Gesellschaft zu Würzburg. 1884, pag. 93.

4) Eimer, Die Entstehung der Arten auf Grund vom Vererben erworbener Eigenschaften nach den Gesetzen organischen Wachstums. Jena 1888, pag. 165 ff.

5) Claus, Ueber die Werthschätzung der natürlichen Zuchtwahl als Erklärungsprincip. Wien 1888.

6) Kleinenberg, Die Entstehung des Annelids aus der Larve von Lopadorhynchus. Zeitschrift für wiss. Zool. Bd. 44, pag. 6 ff.

7) Moriz Wagner, Die Entstehung der Arten durch räumliche Sonderung. Gesammelte Aufsätze von M. Wagner. Herausgegeben von Dr. med. Moriz Wagner. Basel 1889, pag. 472, 483.

8) Gegenbaur, Lehrbuch der Anatomie des Menschen. 3. Aufl. 1888, pag. 294 ff., pag. 308, pag. 992.

9) O. Hertwig, Lehrbuch der Entwicklungsgeschichte des Menschen und der Wirbelthiere. 3. Aufl. 1890, pag. 132, pag. 496 u. 497.

10) Fr. Merkel, Handbuch der topographischen Anatomie I. Bd. Braunschweig, 1885—90, pag. 39, pag. 217.

11) Kölliker, Entwicklungsgeschichte, 2. Aufl. 1879, pag. 493.

12) Wiedersheim, Lehrbuch der vergleichenden Anatomie der Wirbelthiere. Jena 1886, pag. 232 (2. Aufl.).

13) Götte, Die Entwicklungsgeschichte der Unke. Leipzig, 1875, pag. 407.

Wesentlich im Anschluss an die vortrefflichen Untersuchungen von Fraisse möchte ich im Nachfolgenden einen kleinen experimentellen Beitrag zum Nachweis der functionellen Anpassung bei der Bildung und Gestaltung der Organe liefern.

Versuche.

Als Objecte für meine Versuche dienten mir mehrere einheimische Amphibien und ihre Larven; von Anuren *Rana fusca*, *R. esculenta* und *Bufo vulgaris*; von Urodelen besonders *Triton cristatus*, *T. taeniatus* und *Salamandra maculosa*. Die Larven sämmtlicher angeführten Species eignen sich durchweg besser für solche Versuche als die erwachsenen Thiere. Da die Thiere sich in Wasser von höherer Temperatur zu bald verwandeln und dadurch die Dauer des Versuchs in unliebsamer Weise abkürzen, so habe ich sie meist in kühleren Räumen gehalten, so dass die Temperatur des Wassers in der Regel 17° C. nicht überstieg. Als Behälter dienten mir von la Valette'sche Fischbruttröge aus Porcellan, die ich früher¹⁾ beschrieben habe. Für Wasserwechsel und gleichmässige Temperatur wurde in der früher angegebenen Weise gesorgt.

Die Schnelligkeit der Regeneration ist durchaus abhängig von der Temperatur²⁾. Bei 10° C. hört sie fast ganz auf, bei 28° verläuft sie sehr schnell. Die Vernarbung lässt man nach meiner Erfahrung am besten bei niedriger Temperatur (10—15° C) geschehen. Als ich einmal eine grosse Zahl von amputirten Krötenlarven direct in Wasser von e. 28° C brachte, ging nach und nach die ganze Schaar zu Grunde, wahrscheinlich, weil das warme Wasser die Blutung zu lange unterhielt. Ich habe deshalb später die Thiere immer erst in kühlerem Wasser gehalten, bis die Vernarbung (in 1—2 Tagen) fertig war; darauf brachte ich sie in wärmeres Wasser, um die Regeneration etwas zu beschleunigen. Die Ernährung hat keinen wesentlichen Einfluss

1) Dieses Archiv 29. Bd., pag. 2.

2) Das haben schon Spallanzani und Leydig beobachtet. Fraisse (pag. 153) beobachtete bei 15—18° C. eine schnellere Regeneration, bei 20° C. sank die Reproduktionsfähigkeit und die Thiere gingen meist bald zu Grunde. Ich habe Tritonenlarven in mit Wasserpflanzen versehenen Aquarien bei 26° C. wochenlang gehalten. Die Regeneration erfolgt entsprechend schneller.

auf die Regeneration; hungernde Thiere regeneriren gerade so gut wie gefütterte.

Ich theile nun zunächst das Ergebniss einer Anzahl von Vorversuchen mit, die mir die Grundlage für die eigentlichen Versuche lieferten.

Einer grösseren Anzahl Larven der *Rana fusca* hatte ich im April die Schwanzspitze etwa im letzten Drittel mit scharfer Scheere amputirt, um Regenerationsstudien vorzunehmen. Auf die Richtung des Schnittes hatte ich dabei nicht geachtet. Nach etwa 14 Tagen fand ich, dass alle diese Thiere die Schwanzspitze zum grössten Theil regenerirt hatten. Das Regenerationsstück war aber vielfach nicht gerade, sondern schief angewachsen, und es fand sich bei näherer Besichtigung, dass die Ursache davon in der Richtung des Schnittes zu suchen sei.

Um darüber Klarheit zu erlangen, stellte ich die weiteren Versuche in folgender Weise an. Eine grössere Zahl — gewöhnlich 45—60 — Froschlarven theilte ich in drei Gruppen. Der ersten Gruppe wurde die Schwanzspitze ganz gerade abgeschnitten, also so, dass die Schnittebene senkrecht auf der Längsachse des Schwanzes stand; der zweiten Gruppe wurde das Schwanzende schief nach oben, der dritten schief nach unten zu abgeschnitten, so dass also in den beiden letzten Fällen die Schnittebene mit der Längsachse des Schwanzes einen nach oben oder unten spitzen Winkel bildete (Taf. XXI, Fig. 14—16). Diese Versuche wurden mehrfach an Kröten- und auch Tritonenlarven wiederholt und hatten immer folgendes Ergebniss:

Liegt die Schnittebene senkrecht zur Längsachse des Schwanzes, so erfolgt die Regeneration genau in der Richtung derselben Achse, fällt die Schnittebene schief nach oben oder unten, so steht auch die Achse des Regenerationsstückes schief nach oben oder unten. Immer also steht die Achse des Regenerationsstückes senkrecht auf der Schnittebene.

Wie sicher diese Regel ist, konnte ich am erwachsenen Triton *taeniatus* darthun. Fiel der Schnitt nach einer der oben bezeichneten Richtungen, so erfolgte auch die Regeneration in der beschriebenen Weise (Taf. XXI, Fig. 13). Und legte ich den Schnitt schief seitwärts an, so wuchs auch das Regenerationsstück schief nach der Seite heraus.

Hieraus ergab sich also, dass die Regeneration an sich ganz mechanisch so vor sich geht, als ob auf der Schnittfläche ein Baustein auf den andern gelegt würde. Ich hebe dies besonders hervor, weil es die Grundlage für die folgenden Erörterungen und Versuche ist.

Beobachtet man so operirte Thiere 3—4 Wochen lang, so bemerkt man, dass sich das schief gewachsene Regenerationsstück allmählich zu strecken beginnt, so dass also der Winkel, den seine Längsachse mit der des Schwanzes bildet, sich immer mehr dem normalen Winkel von 180° nähert. Dabei muss betont werden, dass es sich hier vorzugsweise um das starke Mittelstück des Schwanzes handelt, welches alle wesentlichen Organe: Chorda dorsalis, Rückenmark, Muskulatur und die grossen Gefässe enthält. Diese Streckung ist keine Folge der Regeneration an sich, die lediglich in der oben hervorgehobenen Weise erfolgt, sondern sie ist vorzugsweise eine Wirkung der Schwerkraft und der Schwimmfunction des Schwanzes, also der functionellen Anpassung. Die Wirkung der letzteren lehren die nachfolgend mitgetheilten Versuche. Bei diesen habe ich entsprechend grosse, schief oben oder unten amputirte Thiere in zwei Gruppen getheilt, die eine Gruppe (Schwimmer) in tiefes Wasser gesetzt, die andere (Nichtschwimmer) in sehr seichtes. Die Brutapparate wurden mit Wasserpflanzen versehen, die im seichten Wasser das Schwimmen fast ganz verhinderten, im tiefen nicht. Auf diese Weise wurde bei den Nichtschwimmern die Function auf ein Minimum beschränkt, wenn auch nicht ganz aufgehoben. Die ersten Versuche, deren Ergebniss im Uebrigen ganz mit den späteren übereinstimmte, theile ich desshalb nicht mit, weil sie nicht ganz einwandfrei waren. Ich hatte nämlich zwar den Nichtschwimmern dasselbe Futter (Froschfleisch) verabreicht, wie den Schwimmern; glaubte aber zu bemerken, dass dieselben in dem seichten Wasser schlechter an das Futter heran könnten und weniger frassen als die Schwimmer. Um deshalb die Versuchsbedingungen ganz gleich zu machen, legte ich bei den späteren Versuchen in gewissen Zeiträumen für beide Parteien einen Futtertag ein, an welchem auch die Nichtschwimmer in tiefes Wasser kamen. Nachher wurde dann aus beiden Behältern das Futter wieder entfernt.

Da die Versuche ganz gleichmässig verliefen und während ihrer Dauer wenig Bemerkenswerthes geschah, so begnüge ich mich damit, ein Versuchsprotokoll ausführlich mitzutheilen und bringe von den übrigen nur das Ergebniss.

Zu Versuch I wurden 48 im Institut gezüchtete Larven der *Rana fusca* verwandt, in zwei Partien getheilt und von diesen je 12 schief oben, 12 schief unten amputirt. Von den Schwimmern starben bald nach der Operation 6 Thiere, von den Nichtschwimmern 2.

Versuch I.

Datum	Schwimmer		Nichtschwimmer	
	Temp.	Bemerkung	Temp.	Bemerkung
27./5.	18,90	Liegen meist still, so dass der Schwanz flach auf dem Boden liegt. — Die schiefstehende Spitze krümmt sich nach der Mitte zu.	19,02	Wie bei den Schwimmern.
28./5.	18,50	S. nebenan.	18,55	Beginnende Vernarbung: Schwärzlicher Rand an der Schnittfläche.
29./5.	19,00	Schwarzer Vernarbrungsrand.	19,02	S. nebenan. Liegen mehr auf der Seite, als die Schwimmer.
30./5.	19,78	Futtertag.	19,78	Futtertag.
31./5.	19,25	} S. nebenan.	19,10	} Der schwarze Saum fängt an den ganzen Stummel zu überziehen.
1./6.	19,72		19,72	
2./6.	20,72	Die Seitenplatten ragen 1—2 mm über das Mittelstück hervor.	20,60	S. nebenan. Liegen mehr auf der Seite, als die Schwimmer.
3./6.	20,80	Futtertag.	21,00	Futtertag.
4./6.	19,72	Schwanzende fängt an sich abzurunden.	19,50	S. nebenan.
5./6.	20,10	Länge des Regenerationsstückes 2,5—3 mm. Mittelstück wie nebenan.	20,10	Das Mittelstück wächst schief nach oben oder unten.
6./6.	21,90	Ein Thier verwandelt.	22,00	Schwanzende bei den meisten stumpf.
7./6.	22,62	Futtertag.	22,78	Futtertag.
8./6.	22,70	Nur bei 2 Thieren ist das Schwanzende noch ungleich, sonst überall zugespitzt.	22,64	
9./6.	21,92		21,82	
10./6.	23,12		23,14	
11./6.	22,98	Futtertag.	22,90	Futtertag.
12./6.	21,40		21,20	
13./6.	23,84	Ende des Versuchs.	23,92	Ende des Versuchs.

Temperatur-Mittel = 20,60° C.

20,61° C.

Am Ende des Versuches wurden sämmtliche Thiere in Flemming'scher Mischung abgetödtet und dann bei Schwimmern und Nichtschwimmern der Winkel, den die Längsachse des Schwanzstumpfes mit der des Regenerationsstückes (Streckungswinkel) bildet, gemessen. Dazu muss bemerkt werden, dass diese Messungen natürlich nicht mathematisch genau werden können. Fehler bis zu mehreren Graden sind selbstverständlich. Da man aber nur vergleicht und bei einer grossen Zahl von Messungen die Fehler sich ausgleichen, so ist das Ergebniss trotzdem wissenschaftlich brauchbar. Auch sind die Unterschiede so gross, dass es auf kleine Messungsfehler wahrlich nicht ankommt.

Das Ergebniss des ersten Versuches war folgendes:

A. Schwimmer:

13 Thiere mit Streckungswinkel	180°	(7 schief oben, 6 schief unten),
3 " " "	176°	(2 " " 1 " "),
1 " " "	162°	(0 " " 1 " "),
1 " "	verwandelt.	

B. Nichtschwimmer:

10 Thiere mit Streckungswinkel	180°	(6 schief oben, 4 schief unten),
8 " " "	155°	(4 " " 4 " "),
4 " " "	132°	(2 " " 2 " ").

Versuch II.

64 *Rana fusca*, im Institut gezüchtet. In die Versuchsbälter je 16 schief oben und 16 schief unten amputirte Thiere eingesetzt. Dauer des Versuches vom 23./6. bis 28./7. Temperatur im Mittel 18,65° C. Es starben 10 Thiere. Ergebniss:

A. Schwimmer:

Bei 9 Thieren Streckungswinkel	180°	(7 schief oben, 2 schief unten),
" 10 " "	165°	(5 " " 5 " "),
" 5 " "	150°	(0 " " 5 " ").

B. Nichtschwimmer:

Bei 12 Thieren Streckungswinkel	162°	(5 oben, 7 unten),
" 12 " "	136°	(7 " 5 "),
" 6 " "	114°	(4 " 2 ").

Versuch III.

40 *Rana exulenta*. Grosse kräftige Thiere aus einem Tümpel im Freien. Je 10 schief oben und unten amputirt. 23./6. bis 16./8. Temperatur 18° C. Schwanzenden ganz regenerirt mit Seitenplatten und Mittelstück; nur bei wenigen noch eine Einkerbung zwischen dem alten Stumpf und dem Regenerations-

stück, was mit der ausserordentlichen Breite der Schwänze dieser Species zusammenhängt. Regenerationsstück 10—18 mm lang.
Ergebniss:

A. Schwimmer:		
Bei 13 Thieren	Streckungswinkel	180° (8 oben, 5 unten),
„ 2 „	„	176° (0 „ 2 „),
„ 4 „	„	164° (2 „ 2 „).
B. Nichtschwimmer:		
Bei 6 Thieren	Streckungswinkel	180° (2 oben, 4 unten),
„ 6 „	„	163° (3 „ 3 „),
„ 6 „	„	134° (5 „ 1 „),
„ 1 „	„	130° (1 „ 0 „),
„ 1 „	„	102° (1 „ 0 „).

Versuch IV.

48 *R. esculenta*, gross und kräftig, natürliche Zucht. Je 12 oben und unten amputirt für beide Behälter. 3 Thiere starben. 23./6. bis 17./8. Temperatur 18°. Ergebniss:

A. Schwimmer:		
12 Thiere mit	Streckungswinkel von	180° (6 oben, 6 unten),
7 „ „	„	174° (2 „ 5 „),
2 „ „	„	170° (1 „ 1 „),
1 „ „	„	161° (1 „ 0 „).
B. Nichtschwimmer:		
8 Thiere mit	Streckungswinkel	180° (4 oben, 4 unten),
2 „ „	„	173° (1 „ 1 „),
5 „ „	„	170° (2 „ 3 „),
4 „ „	„	164° (3 „ 1 „).

Versuch V.

Ein im Beginn meiner Untersuchung angestellter Versuch mag noch mitgetheilt werden, weil er gewissermaassen als Controlversuch gilt.

80 *Rana fusca* künstlicher Zucht wurden in zwei Partien getheilt, je 20 schiefe oben und unten amputirt und dann in zwei Brutgefässe, die beide viel Wasser enthielten, gesetzt. Beginn 27./5. Am 14./6., also nach 18 Tagen, ist ein Unterschied in der Grösse des Streckungswinkels bei beiden Partien nicht zu bemerken. Derselbe war bei einer grösseren Anzahl von Thieren noch stumpf. Von diesen wurden je 10 Thiere aus jedem Behälter ausgewählt und nun die ersten 10 in tiefes, die anderen 10 in seichtes Wasser gebracht. Nach 7 Tagen wurde der Versuch abgebrochen und die Thiere, wie oben beschrieben, unter-

sucht. Es fand sich kein irgendwie bemerkbarer Unterschied zwischen beiden Gruppen. Das negative Resultat dieses Versuches lehrt, dass eine so kurze Zeit (7 Tage) nicht ausreicht, um die Wirkung der Function deutlich zu machen und — beim Vergleich mit den übrigen Versuchen —, dass die Streckung mit der Regeneration gleichen Schritt hält, in der Weise, dass die Function ganz langsam auf alle neugebildeten Zellecomplexe einwirkt.

Ich stelle nun zunächst das Gesamtergebniss fest.

Gesamt-Ergebniss der Versuche.

Versuch	A. Schwimmer				B. Nichtschwimmer			
	Anzahl	Streckungswinkel im Mittel	Anzahl	Streckungswinkel im Mittel	Anzahl	Streckungswinkel im Mittel	Anzahl	Streckungswinkel im Mittel
I	9	179°	8	177°	12	164°	10	160°
II	12	174°	12	161°	14	132°	16	142°
III	10	177°	9	176°	12	146°	8	168°
IV	10	176°	12	177°	10	173°	9	163°
Summa	41	176°	41	172°	48	152°	43	155°

Bei 82 Schwimmern betrug also der mittlere Streckungswinkel **174°**.

Bei 91 Nichtschwimmern betrug also der mittlere Streckungswinkel **153°**.

Dieses Ergebniss ist deutlich genug. Unter den Schwimmern fanden sich doppelt so viel Thiere (47) mit ganz gerader Schwanzspitze ($L = 2R$), als unter den Nichtschwimmern (24). Bei ersteren betrug der Streckungswinkel im Mittel 174° , bei letzteren nur 153° ; die Function hat also eine grössere Streckung von 21° zu Stande gebracht.

Sieht man sich das Gesamt-Ergebniss genauer an, so wird man sich sogleich die Frage vorlegen: Welche Kraft oder welche Kräfte wirken denn aber noch ausser der Function, da ja doch auch bei den Nichtschwimmern eine Streckung erfolgt? In der That ist die Function nicht die einzige wirksame Kraft. Es bedarf keines Beweises, dass die Schwerkraft ebenfalls beständig und erheblich mitwirkt, und es bleibt

ein grosses Verdienst Pflüger's¹⁾, dass er neuerdings die Aufmerksamkeit der Morphologen auf die Einwirkung der Schwerkraft bei Entwicklungsvorgängen gelenkt hat.

Ob man aber berechtigt ist, den ganzen Rest der Streckung auf Rechnung der Schwerkraft zu setzen, muss ich in Zweifel ziehen. Ich habe bei der Beschreibung des ersten Versuches hervorgehoben, dass die Nichtschwimmer sehr viel mehr seitlich flach auf dem Boden liegen, als die Schwimmer, wie das seichte Wasser es bedingt. Es ist klar, dass in dieser Lage die Schwerkraft nicht streckend wirken kann. Trotzdem aber wird bei einer grossen Zahl von Thieren (24) der Schwanz wieder vollkommen gerade. Ich schliesse daraus, dass ausser der Function und der Schwerkraft noch andere Kräfte an der stillen Arbeit der Streckung sich betheiligen. Diese Kräfte müssen wir ohne Zweifel im Organismus selber suchen.

Man mag hier die Herzaction zur Erklärung heranziehen. Die unter der Chorda gerade verlaufende Schwanzarterie führt den Blutstrom in directem Stoss auf den regenerirten Theil der Arterie und könnte an demselben von vornherein eine Streckung erzwingen. Thatsächlich aber sehen wir, dass die regenerirte *A. caudalis* mit dem Mittelstück zuerst schief wächst und sich nachher erst wieder im Verband mit dem Mittelstück gerade richtet. Eine irgendwie erhebliche Einwirkung des Blutstromes darf daher wohl nicht angenommen werden. Was aber machen wir mit dem ungelösten Rest unseres Problems?

Wie wohl alle Forscher²⁾ der neueren Zeit, die solchen

1) Pflüger, Ueber den Einfluss der Schwerkraft auf die Theilung der Zellen und auf die Entwicklung des Embryo. Pflüger's Archiv 32. Bd. I. Mittheilung. Bd. 32, II.; Bd. 34, III. Mittheilung.

2) Pflüger, Die teleologische Mechanik der lebendigen Natur. Archiv für die gesammte Physiologie Bd. 15, pag. 57 ff. — W. Roux, Der Kampf der Theile im Organismus. (Besonders pag. 226 ff.) — Derselbe, Die Entwicklungsmechanik der Organismen, eine anatomische Wissenschaft der Zukunft. Festrede, gehalten in Innsbruck 1889. Wien, 1890. In letzterer Schrift gibt Roux eine Zusammenstellung von neuerdings gefundenen „regulatorischen Thatsachen bei atypischen Vorgängen, welche bei gehöriger Würdigung auf ein viel innigeres Zusammenwirken der Theile zum Ganzen und auf eine grössere Abhängigkeit der Theile vom Ganzen hindeuten“ (pag. 17 ff.). Dahin gehören die Regenerationserscheinungen, die von Roux entdeckte „Postgeneration“, die eigenartige Regeneration durch Umlagerung von

Fragen nachgespürt haben, komme ich zu der Ueberzeugung, dass der Organismus gewisse regulatorische Fähigkeiten besitzt, vermöge welcher Störungen des normalen Zustandes bald wieder ausgeglichen werden. In dem von mir untersuchten Falle kommt ganz gewiss auch diese Fähigkeit des Organismus zur Geltung. Die sich regenerirenden Zellen der einzelnen Gewebe repräsentiren gewissermassen untergeordnete Organe: sie häufen mechanisch eine Zelle auf die andere und bringen durch diese Arbeit das schiefgewachsene Regenerationsstück des Schwanzes zu Stande. Der Organismus als solcher vertritt nun hierbei die Oberleitung, indem er die Gewebstheile allmählich in diejenige Lage¹⁾ bringt, die der Funktion des Organs und damit

Zellen bei Hydra (Trembley und Nussbaum), die Encystirung und Panzerbildung der Englypha alveolata bei Gefahr des Eintrocknens (Gruber, Blochmann, Schewiakoff) und die höchst interessanten Beobachtungen von Ribbert und seinen Schülern, dass nach Entfernung noch nicht fungirender Organe bei Säugethieren, z. B. eines jugendlichen Hodens, Eierstocks etc. die anderen gleichen Organe compensatorisch grösser werden.

1) Man vergleiche die wichtigen Versuche von Nussbaum an Hydra, die sich auf die „Orientirung der Zellen und ihrer kleinsten Theile“ beziehen. „Was sich in den Plan des Ganzen gelegentlich des störenden äusseren Eingriffs nicht fügen will, wird resorbiert und durch Neubildung ersetzt. Es kann nicht dem Zufall überlassen sein, dass am vorderen Ende des kopflosen Polypen die Tentakel mit dem Mundring wieder wachsen, dass an der Stelle des abgeschnittenen Fusses sich wiederum neue Drüsenzellen bilden; dieses muss in der Orientirung der Zellen im Raume begründet sein.“ M. Nussbaum, Ueber die Theilbarkeit der lebendigen Materie. II. Mittheilung. Beiträge zur Naturgeschichte des Genus Hydra. Archiv für mikr. Anatomie Bd. 29, pag. 265 f. (pag. 346). Die Regenerationen und Umlagerungen von Zellcomplexen bei Hydra mit vollständiger Wiederherstellung eines normalen Thieres erscheinen um so wunderbarer, als sogar Theilstücke eines Leibesringes neue vollständige Organismen bilden (Nussbaum, pag. 325 ff.), der Begriff des „Individuums“ hier also verloren geht. Dass aber bei manchen Thieren auch äussere Umstände die Organbildung beherrschen können und zwar in der Weise, „dass wir an der Stelle eines weggeschnittenen Organs ein der Form und den Lebenserscheinungen nach von dem abgeschnittenen verschiedenes Organ wachsen lassen können“, berichtet in einer soeben erschienenen Schrift J. Loeb: er nennt diese bei Hydroidpolypen beobachteten Vorgänge Heteromorphose. J. Loeb, Untersuchungen zur physiologischen Morphologie der Thiere. I. Ueber Heteromorphose. Würzburg, 1891.

der Wohlfahrt des ganzen Individuums am förderlichsten ist. Dass dabei das Centralnervensystem eine Rolle spielt, erscheint mir sicher, wäre aber durch weitere Versuche zu beweisen. Denkbar wäre eine streckende Wirkung durch die blosse stets gleichartig arbeitende Innervation der quergestreiften Stammesmuskulatur, auch wenn es dabei nicht zur Ausübung der Function kommt; das wäre also eine versteckte functionelle Anpassung.

Auch Roux ¹⁾ schreibt der Innervation an sich einen grossen Einfluss zu. Nach ihm hängt von der Reizecentralisation des ganzen Individuums im Gehirn die für das Ganze zweckmässige Ausbildung der Theile ab. „Die vom Gehirn ausgehenden Willensimpulse gehen durch die Ganglienzellenlager und die Nerven zu den Muskeln und beeinflussen damit, neben der Ausbildung dieser Theile, zugleich auch die ihrer Stützorgane, der Neuroglia (des Nervenkitts), der Sehnen, Knochen, Knorpel, Bänder und Fascien in quantitativer Weise.“

Z u s a m m e n f a s s u n g.

1. Die abgeschnittene Schwanzspitze unserer einheimischen Amphibien und ihrer Larven wird vollständig regenerirt.
2. Für die Wundheilung und Vernarbung ist eine niedrigere Temperatur günstiger, als eine höhere. Die Regeneration selber erfolgt um so schneller, je höher die Temperatur ist.
3. Die Regeneration geschieht mechanisch in der Weise, dass sich die Achse des Regenerationsstückes senkrecht auf die Schnittebene stellt, also gerade, schief oben oder schief unten.
4. Die schief regenerirte Schwanzspitze wird im Verlauf des Wachsthums gestreckt.
5. Streckend wirkt zunächst die Schwimmfunction des Schwanzes; sie erzielt durch functionelle Anpassung eine bedeutend stärkere und schnellere Streckung.
6. Streckend wirkt ferner die Schwerkraft.
7. Ausser den mechanischen Kräften der Function und der Gravitation muss eine ordnende Einwirkung des Organismus selber angenommen werden.

1) Roux, Der Kampf der Theile etc. pag. 208.

(Aus dem vergleichend-anatomischen Institut zu Dorpat.)

Zur Regeneration der Gewebe.

Von

D. Barfurth.

Hierzu Tafel XXII—XIV.

Im vorhergehenden Aufsatz habe ich darauf hingewiesen, dass sich die amputirte Schwanzspitze unserer einheimischen Amphibien und ihrer Larven vollständig regenerirt. Da diese Regeneration sich auf sämmtliche Gewebe erstreckt, so hat man in einem verhältnissmässig kleinen Object alle Gewebsarten vertreten, und deshalb eignet sich diese regenerirte Schwanzspitze ausgezeichnet zu Regenerationsstudien.

Es ist nun nicht meine Absicht, diese Regeneration ausführlich zu schildern, da das in vortrefflicher Weise ganz vor Kurzem von Fraisse¹⁾ geschehen ist. Ich habe mich überzeugt, dass Fraisse's Angaben in den wesentlichen Punkten richtig sind²⁾ und stimme vor allen Dingen auch in dem Hauptergebniss mit ihm überein, dass die Regenerationen durchweg vom alten Gewebe aus erfolgen.

Wenn ich nun trotzdem in aller Kürze meine Beobachtungen mittheile, so geschieht das hauptsächlich, um den Gesichtspunkt zur Geltung zu bringen, dass bei der **zeitlichen Aufeinanderfolge** der Gewebsregenerationen im Grossen und Ganzen ebenso die erste Entwicklung wiederholt wird, wie es beim Modus der Regeneration geschieht.

Da die einschlägige Literatur von Fraisse nahezu er-

1) Fraisse, Die Regeneration von Geweben und Organen bei den Wirbelthieren. Cassel und Berlin 1885.

2) Meine abweichende Auffassung einiger Fragen werde ich weiter unten am geeigneten Ort zur Sprache bringen.

schöpfend mitgetheilt worden ist, so kann ich mich darauf beschränken, einzelne Schriften da zu citiren, wo es meine Darstellung nöthig macht; besonders werden dabei die seit dem Erscheinen des Fraisse'schen Werkes (1885) veröffentlichten Untersuchungen zu berücksichtigen sein.

Aus meinen früheren Angaben erhellt, dass die Zeit allein für die Regenerationsstadien nicht maassgebend ist, sondern vielmehr die Temperatur. Bei 28° C. wird in vier Tagen so viel regenerirt, wie bei 14° C. in 8—10 Tagen. Am sichersten entscheidet über das Stadium der Regeneration die Länge des Regenerationsstücks. Ich habe gewöhnlich die drei Angaben über Zeit, Temperatur und Länge des regenerirten Stückes vereinigt.

Die Regenerationsfähigkeit der Schwanzspitze ist unbegrenzt (Spallanzani): nach wiederholter Amputation wächst sie immer wieder; ich habe vom regenerirten Schwanzende noch wieder dreimal nacheinander die Spitze weggeschnitten und sie immer wieder sich regeneriren sehen.

Die Schnittgrenze bleibt sehr lange sichtbar; selbst wenn nach 3—4 Wochen keine Spur von Verjüngung an dem regenerirten Stück mehr zu sehen ist, hebt sich dasselbe durch seine hellere¹⁾ Farbe vom alten Schwanzstummel deutlich ab. Für die mikroskopischen Studien habe ich fast stets gerade amputirte Thiere genommen, weil bei diesen das Regenerationsstück wieder gerade wächst und dadurch die Anfertigung geeigneter Schnitte leichter macht.

Die Untersuchung machte fast stets die Anfertigung von Schnitten, besonders von Schnittreihen, nöthig. Die abgeschnittenen Schwanzenden wurden sofort in Flemming'sche Chromsäuregemische, selten in Pikrinsäure, Sublimat und absoluten Alkohol gebracht, entsäuert, mit Hämatoxylin oder Borax-Carmin durchgefärbt, in Paraffin eingebettet und geschnitten. Es wurden Querschnitte, frontale und sagittale Längsschnitte angefertigt. Zum Aufkleben der Schnitte bediente ich mich nach dem Vorgang von Schällibaum eines Gemisches von 2 Theilen Nelkenöl und 1 Theil Collodium. Ausgezeichnet schöne Kern-

1) Bei den Reptilien ist im Gegensatz dazu der neugebildete Schwanzstummel stärker pigmentirt, als der alte Schwanzstumpf.

färbungen erzielt man beim Färben der Schnitte auf dem Objectträger mit Hämatoxylin. Zum Sichtbarmachen der Fibrillen junger Muskelfasern bediente ich mich öfter mit sehr schönem Erfolge des mir von Herrn Professor Dr. Merkel empfohlenen Naphthylaminbraun und des Vesuvins.

In manchen Fällen habe ich auch das dünne Schwanzende von *Rana fusca* in toto frisch in Wasser untersucht. Für das Studium von Capillaren und jungen Muskelfasern erwies sich folgende Methode sehr brauchbar. Die regenerirten Schwanzenden wurden in eine Mischung von Wasser (350,0), Alkohol (125,0) und Glycerin (25,0) gebracht und blieben längere Zeit darin, bis sich die Epidermis leicht entfernen liess. Die Schwanzenden wurden dann leicht mit Hämatoxylin gefärbt und in toto in Glycerin oder Canadabalsam untersucht.

Bei der Anfertigung von Schnittreihen habe ich nach der Fixirung die für die Untersuchung unwesentlichen Seitenplatten weggesehritten und nur das Mittelstück, in dem alle wesentlichen Gewebe vertreten sind, benutzt. Vom alten Gewebe des Schwanzstumpfes nahm ich nur 0,5—1,5 mm mit.

Die Schwanzspitze habe ich öfter unter Wasser abgeschnitten, ohne das Thier selber weiter zu berühren; gewöhnlich aber nahm ich die Larven aus dem Wasser und schnitt dann die Schwanzspitze ab. Erstere Methode wählte ich für die allerersten Stadien der Regeneration, letztere — die bequemere — für die vorgeschritteneren. Nimmt man nämlich die Thiere am ersten oder zweiten Tage nach der Amputation aus dem Wasser, so genügt ein etwas starker Schlag des Schwanzes, um eine Blutung aus den angeschnittenen und noch nicht genügend verschlossenen Gefässen hervorzurufen. Bei den grossen wilden Larven von *Rana esculenta* trat solche Blutung oft noch am vierten Tage ein.

Um bei meiner Darstellung Wiederholungen vermeiden zu können, schildere ich der Reihe nach die Regenerationserscheinungen, wie sie sich an den einzelnen Geweben abspielen. Die Reihenfolge, der ich dabei nachgehe, ist keineswegs willkürlich gewählt, sondern entspricht der zeitlichen Aufeinanderfolge der Regeneration bei den Geweben. Es ergibt sich dabei die eingangs erwähnte Thatsache, dass bei dieser Aufeinanderfolge die erste Entwicklung im Allgemeinen wieder-

holt wird. In Bezug auf den Modus der Regeneration sind bekanntlich zahlreiche Beobachter, z. B. Götte¹⁾, Bülow²⁾, Carrière³⁾, Nussbaum⁴⁾, Ribbert⁵⁾, Podwyssozki⁶⁾ u. a. zu dem Ergebniss gelangt, dass die primäre Entwicklung wiederholt wird. Auf die etwas abweichende Auffassung Fraisse's komme ich später zurück. Ich selber muss diesen Satz ebenfalls etwas modifizieren, da bei dieser Wiederholung nicht immer nur einfach die primäre, sondern je nach dem Alter des Versuchstieres auch die postembryonale Entwicklung in Betracht kommt.

1. [Epidermis.

Ich stimme mit Fraisse (l. c. p. 153) und anderen Autoren darin überein, dass die ersten Regenerationserscheinungen sich an der Epidermis bemerkbar machen. Von keinem Gewebe sind nun diese Erscheinungen so oft beschrieben worden, wie von der Epidermis und es mag überflüssig erscheinen, die zahllosen Darstellungen⁷⁾ des Vorganges noch um eine weitere zu vermehren.

1) Götte, Ueber Entwicklung und Regeneration des Gliedmassenskelets der Molche. Leipzig, 1879.

2) Bülow, Ueber Theilungs- und Regenerationsvorgänge bei Würmern. Archiv für Naturgeschichte. 49. Jahrg. 1883.

3) Carrière, Studien über die Regenerations-Erscheinungen bei den Wirbellosen. I. Die Regeneration bei den Pulmonaten. Würzburg, 1880.

4) Nussbaum, Ueber die Theilbarkeit der lebendigen Materie. II. Mittheilung. Beiträge zur Naturgeschichte des Genus Hydra. Dieses Archiv Bd. 29, pag. 265 ff. (pag. 327).

5) Ribbert, Ueber die Regeneration des Schilddrüsenorgans. Virchow's Archiv, 117. Bd. (pag. 157, 158).

6) Podwyssozki, Experimentelle Untersuchungen über die Regeneration der Drüsenorgane. I. In: Ziegler und Nauwerck, Beiträge zur pathol. Anatomie und Physiologie, 1. Bd. Jena, 1886, pag. 259 ff. (pag. 325).

7) Eine der besten und bekanntesten ist die von Klebs: Die Regeneration des Plattenepithels. Archiv für experiment. Pathologie und Pharmakologie, 3. Bd., pag. 125 ff. (pag. 134 ff.). Eine kurze Besprechung der einschlägigen Arbeiten findet man bei Klebs, a. a. O. pag. 225 ff.; bei Fraisse, a. a. O. pag. 44 ff., bei Flemming [Ueber Epithelregeneration und sogenannte freie Kernbildung. Dieses Arch., 18. Bd., pag. 347 ff. (pag. 361 ff.)], A. Peters [Ueber die Regenera-

Trotzdem müssen wir zugeben, dass über sehr wichtige Fragen der Epithelregeneration eine Einigung noch nicht erzielt ist. Deshalb werde ich meine Beobachtungen in aller Kürze mittheilen und dabei besonders auf strittige Punkte Rücksicht nehmen.

Einer Anzahl Larven von *Rana fusca*, 3—4 cm lang, amputirte ich mit einer kleinen scharfen Scheere ¹⁾ die Schwanzspitze, Temperatur 18 °. Nach 4 Stunden brachte ich ein Thier, in feuchtes Fliesspapier gewickelt, unter das Mikroskop und untersuchte den Wundrand frisch in Wasser. Nach dem Wundrande zu waren die Epithelzellen von aufgelöstem Blutfarbstoff blass röthlich gefärbt und ihr Zusammenhang gelockert, so dass die Zellgrenzen deutlicher waren als an centralen Stellen. Vielfach ragten die Zellen buckelförmig über den Wundrand hervor, die Zellkerne waren bei scharfer Einstellung sichtbar. Die Wundfläche selber war bei dieser Methode nicht zu sehen. Drei andern Exemplaren wurde dann nach 5¹/₂ Stunden ein Stückchen des Schwanzes (0,5 cm lang) abgeschnitten und sofort in eine Fixirungsflüssigkeit ²⁾ gebracht. Sie wurden später mit Borax-Carmin oder Hämatoxylin durchgefärbt, in Paraffin eingebettet und mikrotomirt. Die Schnittserien zeigten, dass bei allen diesen Thieren die Wundfläche schon von einem 2—3schichtigen Epithel bedeckt war ³⁾. Die Wundfläche war an der breitesten Stelle, dem Mittelstück des Schwanzes, 1 mm breit. Die centraleren Partien der Epidermis sind normal und weisen die bekannten 2 Schichten auf. Von Interesse ist aber das Verhalten der persistirenden Epidermis in der Nähe des Wundrandes. Hier ist sie dünner, die keulenförmigen Zellen der unteren Schicht sind platter und manchmal findet man nicht mehr zwei Schichten,

tion des Epithels der Cornea. Dissertation, Bonn, 1885, pag. 6 ff.]. Von neueren Arbeiten werden im Laufe der Darstellung noch mehrere erwähnt werden.

1) Nur selten habe ich nach Fraisse's Angabe (pag. 52) ein Rasirmesser benutzt.

2) Ich verwandte die Flemming'schen Gemische: Osmiumchromessigsäure und Chromessigsäure, wässrige Pikrinsäurelösung und Sublimat nach Heidenhain.

3) Fraisse fand, dass bei Siredon nach Verlauf von 5—6 Stunden eine Wunde von 2 mm Breite und beliebiger Länge völlig geschlossen ist (pag. 53).

sondern nur eine einzige. Dieser eigenthümliche Befund wird verständlich, wenn man annimmt, dass eine Anzahl von Zellen in der Nähe des Wundrandes zur Deckung des Defects ¹⁾ herangezogen wurden. Die verschmächtigten Stellen der Epidermis in der Nähe des Wundrandes fallen um so mehr auf, als die Epitheldecke der Wundfläche viel dicker (2—3 mal dicker) erscheint. Während an der persistirenden Epidermis der Aussenrand fast gerade verläuft, ist der Rand der jungen Epitheldecke unregelmässig, weil die Köpfe der Epithelzellen noch buckelförmig vorragen. Die Zellgrenzen sind meist gut sichtbar, Kerne vorhanden, meist mit Kernkörperchen versehen. Unter der neuen Epitheldecke liegt über den durchschnittenen Geweben eine theils homogene, theils mit Körnchen und Schollen durchsetzte Masse — das Wundcoagulum. Mitosen sind in der Epitheldecke nicht vorhanden ²⁾. Von *Rana fusca* und *R. esculenta* habe ich dann

1) Vgl. dazu: Eberth, Untersuchungen zur normalen und pathologischen Anatomie der Froshhaut. Leipzig, 1869. — Fraisse, a. a. O. pag. 55. — A. Peters, Ueber die Regeneration des Epithels der Cornea. Dissertation Bonn, 1885. — Derselbe, Ueber die Regeneration des Endothels der Cornea. Dieses Archiv, 33. Bd.

2) Mayzel (Ueber eigenthümliche Vorgänge bei der Theilung der Kerne in Epithelialzellen. Centralblatt für die med. Wissensch. 1875, pag. 849 ff.) gebührt der Ruhm, die Mitosen bei pathologischen Epithelneubildungen zuerst gesehen zu haben (pag. 81 ff.). Mayzel's Verdienste um die Karyokinese hat Flemming [Beiträge zur Kenntniss der Zelle und ihrer Lebenserscheinungen. I. Dieses Arch., 16. Bd., pag. 302 ff. (pag. 401 ff.)], seine Verdienste um die Epithelregeneration (W. Mayzel, Ueber die Regeneration der Epithelien und die Zelltheilung. I. Theil. 127 Seiten. Arbeiten aus den Laboratorien der med. Facultät der Universität in Warschau, unter Redaction von F. Nawrocki. Heft IV, 1878. Autoreferat im Jahresbericht von Hofmann und Schwalbe, 1878, pag. 45. Das Original war mir leider nicht zugänglich.) hat Fraisse anerkannt (a. a. O. pag. 45 ff., pag. 54). Mayzel fand die Mitosen im Epithel des Wundrandes am häufigsten am 6.—9. Tage. — Man vergleiche ferner dazu: Fraisse, a. a. O. pag. 55. Peters, a. a. O. I., pag. 26 und II., pag. 161. Im Endothel traten sogar erst am sechsten Tage Mitosen auf. Beltzow (Untersuchungen über Entwicklung und Regeneration der Sehnen. Dieses Archiv, 22. Bd., pag. 714) fand die ersten Mitosen am 3.—4. Tage. Simanowsky (Ueber die Regeneration des Epithels der wahren Stimmbänder. Dieses Archiv Bd. 22, pag. 710 ff.) fand Mitosen nach 24 Stunden, mehr nach 48 Stunden. O. Fischer (Experimentelle Unter-

noch zahlreiche spätere Regenerationsstadien an Schnittreihen studirt (6.—24. Stunde) und im wesentlichen dieselben Erscheinungen gefunden. An älteren Stadien (2.—3. Tag) sah ich in der Vertiefung, die durch das Zurücksehnurren der abgeschnittenen Chorda entsteht, grosse Epithelmassen (Taf. XXII, Fig. 22 e) angehäuft. Mitosen finde ich erst am 2. Tage.

Von Triton taeniatus untersuchte ich die Epithelregeneration am amputirten Schwanze nach 6 Stunden. Ich beschreibe nur den Befund an einem etwas grösseren Exemplar (3,2 cm), bei welchem die knorpeligen Wirbelkörper schon vorhanden waren. Das Präparat war zuerst eine Stunde lang mit Flemming's Osmiumchromessigsäure, dann 23 Stunden mit Chromessigsäure behandelt worden, es wurde mit Borax-Carmin durchgefärbt und in eine Serie von Sagittalschnitten zerlegt. Ein Schnitt, der durch Rückenmark und Chorda geht und einem Medianschnitt nahe kommt, zeigt folgendes. Ueber den durchschnittenen Organen liegt eine sehr zarte helle Linie, das Coagulum. Blutkörperchen sehe ich im Coagulum nicht, wohl aber unter demselben. Die dorsale Partie der Epidermis ist sehr reich an Pigmentzellen

suchung über die Heilung von Schnittwunden der Haut unter dem Jodoformverband. Dissertation. [Unter Ziegler's Leitung.] Tübingen, 1888. Citirt nach: Fortschritte der Medicin, 1889, No. 3, pag. 102—103) fand nach 30 Stunden Mitosen im Epithel in der Umgebung des Wundrandes. — Stilling und Pfitzner (Ueber die Regeneration der glatten Muskeln. Dieses Archiv, 28. Bd., pag. 306 ff.) fanden in dem sich regenerirenden Peritonealepithel einer Magenwunde von Triton taeniatus Mitosen nach mehreren Tagen (pag. 401), im Bindegewebe in den ersten zwei Monaten (pag. 403), in der glatten Muskulatur nach etwa 8 Tagen (pag. 409 ff.), während der Defect der Muskulatur selber viel später (nach 2—3 Monaten, pag. 405 ff.) ausgeglichen wird. Ritschl (Ueber Heilung von Wunden des Magens, Darms und Uterus mit besonderer Berücksichtigung des Verhaltens der glatten Muskeln. Virchow's Archiv, Bd. 109, 1887, pag. 507 ff.) sah schon am ersten Tage der Wundheilung (beim Kaninchen) Mitosen in allen Geweben. — Podwyssozki (Experimentelle Untersuchungen über die Regeneration der Drüsengewebe. II. Theil. Beiträge zur pathol. Anat. u. Physiol. von Ziegler, II. Bd., 1887, pag. 1 ff.) fand in der Infraorbital- und Submaxillardrüse des Kaninchens schon nach 24—30 Stunden fast alle Stadien der mitotischen Kerntheilung (pag. 17). Somya (Ueber die Regeneration des Epithels der Cornea. Diss. Bonn, 1889) sah Mitosen schon während der Bekleidung des Epitheldefects (1. Tag). Hermann u. Schwalbe, Jahresbericht 1889.

(Chromatophoren), aber auch die Epithelzellen dieser Gegend selber sind mit Pigmentkörnern reichlich versehen; der ventrale Abschnitt der Epidermis hat wenig Pigment. Es hat nun auf diesem Stadium der Regeneration die Bedeckung der Wunde mit Epithelzellen begonnen und man kann von oben und unten her das Vordringen derselben deutlich beobachten. An den Rändern, in der Nähe des persistirenden Epithels, ist die Wunde schon mit einer mehrfachen (3—4fachen) Epithelschicht bedeckt, weiter nach dem Centrum der Wunde zu findet man nur noch eine einzige Zelllage, und die ganze mittlere Partie (Chorda, Rückenmark und Wirbelbögen) ist noch ganz unbedeckt. Dieses Vorrücken des Epithels beruht nur auf einer Wanderung der jüngeren persistirenden Epithelzellen vom Wundrande her, wie das schon von Klebs¹⁾ und neuerdings sehr zutreffend von A. Peters²⁾ in seiner unter Nussbaum's³⁾ Leitung ausgeführten Dissertation ausführlich beschrieben wurde. Dies liess sich in meinem Falle durch eine eigenthümliche Erscheinung sicher stellen.

Ich habe oben hervorgehoben, dass die dorsalen Epithelien sehr reich an Pigment waren, die ventralen aber sehr wenig davon enthielten. Nun zeigten auch sämtliche junge Epithelzellen auf dem dorsal gelegenen Theil der Wunde dasselbe braune Pigment, wie die persistirenden Epi-

1) Klebs, a. a. O. schildert das Auftreten contractiler Epithelzellen am Wundrande, die amöboide Bewegung ihres Protoplasmas (pag. 134, 135), ihre Loslösung vom Mutterboden (pag. 138) und ihren Marsch, der Klebs Veranlassung gab, sie „epitheliale Wanderzellen (pag. 138)“ zu nennen. Treffen sie auf der Wundfläche zusammen, so bilden sie netzartige Figuren oder grössere Platten polygonaler Zellen (pag. 139).

2) A. Peters, a. a. O. (I) pag. 20 ff.

3) Nussbaum (Fortgesetzte Untersuchungen über spontane und künstliche Theilung der lebendigen Substanz. Sitzungsberichte der Niederrheinischen Gesellschaft für Natur- und Heilkunde zu Bonn, 1885) hatte schon früher eine sehr weitgehende Verschiebung und Verlagerung des Ectoderms und Entoderms umgestülpter, auf einer Borste oder einem feinen Silberdraht befestigter Polypen (Hydra) beschrieben. Die ausführliche Arbeit ist schon oben (pag. 409) citirt.

Von einer sehr merkwürdigen Wanderung neugebildeten Epithels berichtet Marchand (Wanderungsfähigkeit neugebildeten Epithels. Tageblatt d. Vers. d. Naturf. zu Wiesbaden, 1887, S. 275, citirt nach dem Jahresbericht von Hermann u. Schwalbe, 1887, pag. 676).

thelzellen, die ventral gelegenen waren dagegen fast ganz pigmentfrei. Diese Thatsache lässt nur die eine Deutung zu, dass die Epithelien auf der Wundfläche vom persistirenden Epithel herkommen.

Aber könnten nicht die neu aufgetretenen Zellen durch Theilung von den stehengebliebenen herkommen? Nein, denn dann müsste bei der fortgesetzten Theilung und der gleichbleibenden Grösse der Zellen das Pigment so schnell abnehmen, dass die vorgerückten Zellen gar nichts mehr davon enthalten dürften; dieselben haben aber so viel Pigment, wie die in der Nähe des alten Epithels befindlichen.

Von Triton cristatus untersuchte ich einige ältere Regenerationsstadien. Ich berichte nur wenig über ein regenerirtes Schwanzende, welches 24 Stunden nach der Amputation (Temperatur 18°) zur Untersuchung kam. Ein Sagittalschnitt, der durch Chorda und Rückenmark ging und einem Medianschnitt nahe kam, zeigte auf der Wundfläche ein doppelschichtiges Epithel und in der unteren Lage desselben ventralwärts eine Mitose.

Ich habe dann bei jungen 3—4 cm langen Larven von *Siredon pisciformis* die ersten Stadien der Wundbedeckung und Regeneration untersucht. 45 Minuten nach erfolgter Amputation zeigte die Wundfläche mit Sublimat fixirter und mit Boraxcarmin gefärbter Präparate folgendes Aussehen. An den schmalen Seitenplatten war die Wundfläche vom alten Epithel bedeckt, welches bei Application des Scheerenschnittes¹⁾ lediglich durch Quetschung so zusammengedrückt war, dass die Epithelränder durchaus zusammen stiessen²⁾. Die ganze Wundfläche

1) Fraisse hat also ganz Recht (pag. 52), wenn er der Scheere quetschende Wirkungen auf zarte Theile zuschreibt. Ich bin trotzdem der einfacheren Anwendung wegen in der Regel bei der Scheere geblieben, habe aber der Sicherheit wegen nicht die zarten Seitenplatten, sondern das resistente Mittelstück des Schwanzendes studirt.

2) Man hat freilich den Eindruck, als ob doch nicht bloss mechanisch das Aneinanderlegen der Epithelränder zu Stande käme, sondern als ob die Natur, bez. die selbststeuernde Kraft des Organismus mitwirkte. Durch das Austreten des Blutes und der Lymphe aus den angeschnittenen Gefässen muss nothwendiger Weise eine Art Schrumpfung im Wundbezirk eintreten, wodurch die Bedeckung des Defects und der Abschluss der Wunde von der Aussenwelt erleichtert wird.

des Mittelstücks mit Chorda, Rückenmark, Schwanzarterie war dagegen vollständig epithelfrei; es waren hier nur Rudimente durchschnittener Zellen und rothe Blutkörperchen — wenig weisse — zu sehen; ein eigentliches Coagulum war nicht vorhanden. Die Zeit war also zu kurz gewesen, als dass eine Reaction der Gewebelemente hätte erfolgen können. Es stimmt diese Erfahrung mit der von Fraisse gemachten (p. 53) überein.

Die Wundfläche eines anderen Exemplars von Siredon, die $1\frac{1}{4}$ Stunde nach Amputation der Schwanzspitze untersucht wurde, zeigte die ersten Reactionen der Epidermis. Am Wundrande waren ihre Zellen platt geworden und schoben sich über die Wundfläche vor. An den schmaleren Stellen war die Vereinigung mit entsprechenden Zellen der andern Seite erfolgt, an den breiteren war noch eine Lücke vorhanden. Da gerade dieses Stadium der Regeneration von principieller Wichtigkeit ist, so habe ich das Ende eines Schnittes der Serie mit dem Nachetschen Zeichenapparat möglichst naturgetreu wiedergegeben (Taf. XXIV, Fig. 26).

Die Zeichnung wurde mit dem Leitz'schen Objectiv 7, Ocular 1 bei 250 mm Abstand des Zeichentisches von dem Zeichenapparat entworfen. Der Scheerenschnitt traf die Epidermis bei e und e'; die Wundränder sind etwas zusammengedrückt, weshalb besonders bei e' (von L. Z. an) die Epidermis um die Wundecke herum gebogen erscheint. Die elastische Cutis wich dem Schnitt etwas aus und legte sich deshalb bis e und e' über die Wundfläche. Bei f liegen die Bindegewebsfasern wahrscheinlich in Folge der Quetschung dichter gedrängt als weiter seitlich; sie färbten sich mit Borax-Carmin kräftig roth. Die Pigmentschicht ist der Cutislamelle gefolgt. Bei m und m' liegen durchschnittene Stücke quergestreifter Substanz, an der andern Seite des Schnittes lagen dieselben etwas höher. Der Schnitt (frontal) fiel durch die Muskulatur des Mittelstückes, hat aber die wichtigen Organe des Mittelstücks (Chorda, Rückenmark etc.) nicht erreicht. Ueber der Wundfläche liegt kein Coagulum; etwas tiefer findet man wenige rothe Blutkörperchen (b), die aus angeschnittenen Capillaren ausgetreten sind. Wie hat nun der Organismus auf den Wundreiz reagirt?

Was zunächst die Wundfläche selber anbetrifft, so sehen wir sie von einem 1—2schichtigen Epithel bedeckt (e—e'). Die

Grenzen der Zellen sind nicht überall deutlich, hier und da sieht man Vacuolen zwischen denselben. Kernlose Zellen finde ich nicht; die beiden Zellen (kz), die ich zuerst bei Besichtigung mit Leitz Objectiv 7 als kernlos gezeichnet hatte, erwiesen sich später bei Untersuchung mit $\frac{1}{12}$ Immersion als kernhaltig. Einige Spalten (sp) zwischen Epithelbelag und Wundfläche sind der Einwirkung der Fixirungsflüssigkeit (Sublimat) zuzuschreiben. Mitosen sind weder hier noch in dem persistirenden Epithel der Wundränder vorhanden. Ebenso fehlen Erscheinungen, die man auf „directe“ Kerntheilung beziehen könnte, durchaus. Sehr auffallend ist, dass in dem neuen Epithelbelag keine Leydig'sche Zellen vorhanden sind; das gilt nicht nur von diesem Schnitt, sondern von der ganzen Serie, und ich stimme Fraisse (a. a. O. p. 64) darin vollständig bei, dass die specifischen Organe der Epidermis, die durch Umwandlung aus Epithelzellen entstehen, also Drüsen und nervöse Apparate, erst viel später in der regenerirten Epithelschicht sich differenziren.

Am epithelialen Wundbelag fällt ferner der Mangel einer gestreiften Cuticula ¹⁾ und der Zellbrücken ²⁾ auf; von grösse-

1) Man vergleiche darüber: Leydig, Ueber die Schleichenlurche (Cociliae). Zeitschrift für wiss. Zool. 18. Bd., pag. 280 ff. (pag. 284). F. E. Schulze, Ueber cuticulare Bildungen und Verhornung von Epithelzellen bei den Wirbelthieren. Dieses Archiv, Bd. 5, pag. 295 ff. (pag. 299). — Leydig, Ueber die allgemeinen Bedeckungen der Amphibien. Dieses Archiv, 12. Bd., pag. 119 ff. (pag. 132). — Auf Froschlarven (*Bombinator igneus*) speciell bezüglich: Eberth, Zur Untersuchung der Gewebe im Schwanz der Froschlarven. Dieses Archiv, Bd. 2, pag. 490 ff. (pag. 497). — Auf Salamanderlarven bezieht sich: Langerhans, Ueber die Haut der Larve von *Salamandra maculosa*. Dieses Archiv, 9. Bd., pag. 745 ff. — Pfitzner, Die Epidermis der Amphibien. Morphol. Jahrbuch, 6. Bd., pag. 469 ff. (pag. 484). — Batrachierlarven (*Rana*, *Hyla*) untersuchte: Kölliker, Histologische Studien an Batrachierlarven. Zeitschr. für wiss. Zool., 43. Bd., pag. 1 ff. (pag. 17). — Ueber Ichthyophislarven handeln: P. u. F. Sarasin, Ergebnisse naturwissenschaftlicher Forschungen auf Ceylon. Wiesbaden, 1887. — Vgl. ferner: Eisig, Monographie der Capitelliden des Golfes von Neapel etc. in: Fauna und Flora des Golfes von Neapel etc. XVI. Monographie. Berlin, 1887, pag. 414 (Cuticularbildungen bei den Vertebraten). — Leydig, Altes und Neues über Zellen und Gewebe. Zool. Anzeiger 1888.

2) Leydig, Untersuchungen zur Anatomie und Histologie der

rer Bedeutung aber ist, dass diese Einrichtungen auf eine grosse Strecke hin auch der persistirenden Epitheldecke fehlen; erst in einer Entfernung von ca. 0,3 mm vom Wundrande sehe ich den Cuticularsaum wieder deutlich; die Zellbrücken haben sich, wenigstens an einigen Stellen, besser erhalten (Z b). Mitosen finden sich weder im Epithelbelag der Wundfläche, noch in den anstossenden Partien des stehen gebliebenen Epithels. In Bezug auf letzteres ist noch die wichtige Thatsache hervorzuheben, dass seine Zellen nicht den regelmässigen Verband zeigen, den man an der normalen Epidermis findet: der Zusammenhang der Zellen ist gelockert, ihre Formen sind vielfach unregelmässig, sie liegen an manchen Stellen in einfacher Schicht, statt in der doppelten des normalen Epithels.

Die Cardinalfrage nun: Woher stammen die Epithelzellen der Wunddecke? lässt nach meiner Ansicht auch in diesem Falle nur eine Antwort zu: Sie stammen her vom persistirenden Epithel des Wundrandes, sind nicht etwa durch Theilung aus diesen Epidermiszellen hervorgegangen, sondern haben sich aus dem Epithelverbände losgelöst, sind embryonal beweglich (amöboid) geworden und schieben sich langsam über die Wundfläche vor, bis sie mit den Zellen der andern Seite Fühlung gewonnen haben. Aber auch dann hört der Nachschub von Zellen noch nicht auf, es kommen immer neue, bis eine mehrfache Schicht die Wunde bedeckt. Bei diesem Verschieben der Zellen gehen feine Structuren (Cuticularsaum, Zellbrücken) ¹⁾ verloren; es treten gelegent-

Thiere. Bonn, 1883. E. Strauss. — Derselbe, Die Hautdecke und Hautsinnesorgane der Urodelen. Morphol. Jahrb., 2. Bd., pag. 3. — Flemming, Zellsubstanz, Kern und Kerntheilung, pag. 52 ff. — Pfitzner, a. a. O. pag. 494 ff. — P. u. F. Sarasin, a. a. O. pag. 66 ff. — Mitrophanow, Ueber die Intercellularlücken und Intercellularbrücken im Epithel. Zeitschr. f. wiss. Zoologie, 41. Bd., pag. 302 ff. — Das Verschwinden der Zellbrücken wird (pag. 55) von Fraise beschrieben: „Die Riffzellen, welche den Wundrändern anliegen, runden sich ab.“ — Neuerdings hat K o d i s in einer interessanten Untersuchung (Epithel und Wanderzelle in der Haut des Froschlärvenschwanzes. Archiv für Anatomie und Physiologie, Physiol. Abtheil., 1889, Supplement pag. 1 ff.), diese Zellbrücken gezeichnet (Taf. I, Fig. 1, 2 etc.) und als „Querfäden“ beschrieben (pag. 8).

1) Fraise fand das „intercelluläre Lacunensystem“ im regenerirten Epithel von Pleurodeles erst nach 48 Stunden wieder, nachdem schon 5–6 übereinanderliegende Zellschichten da waren (pag. 63).

lich Vacuolen auf und die Zellgrenzen werden hier und da undeutlich. An der Zellwanderung nehmen die Zellen des Stratum corneum und des Stratum mucosum Theil, nicht aber die zu specifischen Organen differenzirten Leydig'schen Zellen.

Zum Schluss bemerke ich ganz kurz, dass ich wie viele früheren Beobachter ¹⁾ im Wundgebiete fast aller Regenerationsstadien Epithelzellenkerne mit den Erscheinungen der Zerklüftung, der Maulbeerform u. s. w., sowie Wanderzellen gesehen habe. Einen Einfluss auf die Regeneration vermag ich aber diesen Dingen nicht zuzuschreiben.

Aus den mitgetheilten Thatsachen ziehe ich folgende Schlüsse:

1. Die Angabe Fraisse's ²⁾, dass die erste Reaction des Organismus nach Anlage der Wunde bei Amphibien ungefähr nach 1 Stunde sich bemerkbar macht, wird durch meine Beobachtungen bestätigt. Die in der Nähe der Wunde liegenden Gewebstheile collabiren wegen des Verlustes an Blut und Lymphe und desshalb nähern sich die Wundränder einander. Die Wundfläche wird in vielen Fällen mit einem Coagulum überzogen, welches aber auch fehlen kann; dann erfolgt die Bedeckung der Wunde mit Epithelzellen.

2. Mit A. Peters ³⁾ bin ich der Ansicht, dass der erste Epithelbelag der Wundfläche von restirenden Epithelzellen der Wundränder durch einfache „Verschiebung“ (Nussbaum) ⁴⁾, also nicht durch Neubildung, geliefert wird. Die durch den Schnitt

1) Von neueren Forschern citire ich nur: Pfitzner, Zur pathologischen Anatomie des Zellkerns. Virchow's Archiv Bd. 103, pag. 275 ff. Peters, a. a. O. pag. 20.

2) Fraisse, a. a. O. pag. 53, bezeichnet diese erste Reaction als „Neubildung von Epidermiszellen“. Wir sind offenbar darin einig, dass es sich hier um die erste Bedeckung der Wunde mit Epithelzellen handelt. Dass ich dabei keine „Neubildung von Epidermiszellen“, sondern nur ein Vorschieben vorhandener Epidermiszellen finde, ergibt sich aus meiner Darstellung.

3) A. Peters, a. a. O. (I) pag. 27 ff.

4) Nussbaum, a. a. O. (Fortgesetzte Untersuchungen etc.): „Es hat keine Neubildung und keine Umwandlung, bloss eine Verschiebung der Zellen stattgefunden.“ (pag. 7.)

hergestellte „Unterbrechungsfläche“ (Roux)¹⁾ bewirkt durch Aufhebung des Seitendrucks zunächst eine wohl nur passive Verschiebung der Epidermiszellen. Es scheint aber, dass der „stetige einseitige Druck“ die Zellen bald „zu einer Art activer Umordnung“²⁾ veranlasst. Das ergibt sich aus der merkwürdigen Thatsache, dass zur Bedeckung der Wundfläche nur die gewöhnlichen und indifferenten Zellen des Stratum mucosum und corneum, nicht aber die zu specifischen Organen (Leydig'sche Zellen etc.) differenzirten Epithelzellen verwandt werden. Die Ursache liegt wohl darin, dass diese Zellen die ursprüngliche leichte amöboide Beweglichkeit verloren haben³⁾.

3. Mit fast allen neueren Forschern bin ich zu dem Resultat gelangt, dass die ersten Kerntheilungserscheinungen erst geraume Zeit⁴⁾ nach Anlage des Defects im praexistirenden Epithel, also meist erst nach Bedeckung der Wundfläche mit Epithel, auftreten. Die Theilungserscheinungen an den Kernen sehe ich in den Mitosen, bin also der Ansicht, dass die dann auftretenden Kern- und Zelltheilungen auf dem Wege der sog. „indirecten Kerntheilung“ ablaufen. Die eigentliche „Regeneration“ geht von den an der Schnittgrenze gelegenen Epithelzellen aus, was ich aus den gerade an dieser Stelle immer am häufigsten auftretenden Mitosen schliesse. Eine „directe“ Kerntheilung anzunehmen habe ich keinen Grund, denn die Erscheinungen, die

1) W. Roux, Beiträge zur Entwicklungsmechanik des Embryo. Nr. 5. Ueber die künstliche Hervorbringung halber Embryonen durch Zerstörung einer der beiden ersten Furchungskugeln, sowie über die Nachentwicklung (Postgeneration) der fehlenden Körperhälfte. Virchow's Archiv Bd. 114, Separatabdruck pag. 68.

2) Roux, a. a. O. pag. 62 u. 63.

3) Damit ist nicht gesagt, dass diese Zellen unverändert an ihrem Ort sitzen bleiben. Die mikroskopischen Bilder (siehe Figur 26) weisen vielmehr darauf hin, dass dieselben von der allgemeinen Fluth, wenn auch vielleicht nur passiv, ergriffen werden, Gestaltsveränderungen erleiden und verschoben werden. Ueber der Wundfläche selber aber fand ich keine einzige dieser Zellen.

4) Nur Neese (Ueber das Verhalten des Epithels bei der Heilung von Linear- und Lanzenmesserwunden in der Hornhaut. Archiv für Ophthalmol. Bd. 33, pag. 1 ff.) sah die karyokinetischen Figuren am reichlichsten schon in der vierten Stunde nach der Verletzung in einem gewissen Abstände vom Wundrande; in der zwölften Stunde fanden sie sich zum ersten Mal im Epithel der Wunde selbst (pag. 13).

man wohl für eine solche verwerthet hat (Zerklüftung, Einschnürung etc.), sehe ich mit Pfitzner¹⁾ als Rückbildungen an. Dagegen tritt Fraisse²⁾ lebhaft für eine directe Kerntheilung ein und hält es für höchst wahrscheinlich, dass alle diese typischen Figuren (Mitosen) nur dort auftreten, wo es zur Bildung eines speciellen Organs kommt³⁾.

1) Pfitzner, Zur pathologischen Anatomie des Zellkerns, a. a. O. pag. 294 ff.

2) Fraisse, a. a. O. pag. 143.

3) Die Frage der amitotischen und mitotischen Kerntheilung ist in letzter Zeit von Waldeyer eingehend und übersichtlich behandelt worden (Waldeyer, Ueber Karyokinese und ihre Beziehungen zu den Befruchtungsvorgängen. Dieses Archiv, 32. Bd., pag. 1 ff. [pag. 38 ff.]). Die Beobachtungen über das Vorkommen amitotischer (directer) Kerntheilung sind dort zusammengestellt. Ich glaube aber, dass wir in der Diagnose dieser Art von Theilung immer vorsichtiger werden müssen. So beschreibt in jüngster Zeit Oscar Schultze (Ueber den Einfluss des Hungers auf die Zellkerne. Sitzungsberichte der Würzburger phys.-med. Gesellschaft, 1888) Epithelzellenkerne von Tritonenlarven, die durch langes Hungern eine eigenthümlich lappige Form bekommen haben. Derselbe giebt einen Ueberblick über das Vorkommen der eingeschnürten und gelappten Kerne überhaupt (pag. 4 des Separat-Abdrucks). Solche Erscheinungen am Zellkern sind früher wohl unbedenklich als auf beginnende Theilung bezüglich gedeutet worden. Ferner erinnere ich daran, dass Flemming vor Kurzem erst eine amitotische Kerntheilung im Blasenepithel des Salamanders (dieses Archiv, 34. Bd., pag. 437 ff.) als abnormen Ausnahmezustand nachwies, der „wahrscheinlich auf irgend eine pathologische, vielleicht katarrhale Veränderung zurückzuführen sein wird“ (pag. 448). Derselbe (Ueber die Theilung von Pigmentzellen und Capillarwandzellen. Dieses Archiv, 35. Bd., pag. 276 ff.) wies mitotische Kerntheilung von Pigmentzellen nach, während Kodis (Epithel und Wanderzelle in der Haut des Froschlarvenschwanzes, Archiv für Anat. und Physiol., Physiol. Abtheil., 1889, Suppl. pag. 23) karyokinetische Figuren bei den Pigmentzellen nie beobachtet hatte und eine Vermehrung der Pigmentzellen nicht annahm, und Solger (Nachtrag zu dem Artikel: Zur Structur der Pigmentzelle. Zool. Anzeiger 1890, pag. 93 ff.) angegeben hatte, dass „(in späteren Entwicklungsstadien wenigstens) die Vermehrung der Kerne nicht auf dem Wege der Mitose, sondern der einfachen Zerschnürung vor sich geht“ (pag. 94). Wie schnell die Mitosen post mortem undeutlich werden oder ganz verschwinden und wie sehr ihre Conservirung von der Fixirungsflüssigkeit abhängig ist, hat jüngst H. Schenck in seiner unter Ribbert's Leitung ausgearbeiteten Dissertation (Ueber Conservirung von Kerntheilungsfiguren, Bonn,

4. Abweichend von Fraisse gelange ich zu dem Resultat, dass nicht nur bei erwachsenen Thieren, sondern auch bei Larven (Siredon, Triton, Rana) eine freie Kernbildung nicht vorkommt. Fraisse fand, „dass bei Larven, besonders den Larven der Tritonen, neben der einfachen Kerntheilung auch eine freie Kernbildung in einem gleichmässig über die Wundfläche vertheilten Blastem bei der Epithelregeneration vorkommt, während bei erwachsenen Thieren die freie Kernbildung wenigstens sehr beschränkt, wenn nicht ganz aufgehoben wird.“ (Fraisse a. a. O. p. 59). Fraisse's Ahnung, dass seine Ansicht über diesen Punkt „ganz besonders angefochten werden würde“, wird sich wohl erfüllen. Ich will ihm wohl zugeben, dass die Zellgrenzen oft undeutlich sind, oder ganz verschwinden, dass die Kerne blass, chromatinarm nach Analogie der embryonalen Kerne¹⁾ sein können, dass einmal Kerne sich der Beobachtung entziehen können, aber das alles veranlasst mich nicht, Fraisse beizustimmen, wenn er meint, die in das proliferirende Gewebe eintretenden Wanderzellen bildeten durch ihren Zerfall „das Blastem, in welchem dann wiederum später die Kerne der neuen Epidermiszellen secundär dadurch entstehen, dass nach und nach die feineren Körnchen zusammentreten, um dann allmählich zu richtigen Kernen zu werden“ (p. 57). Wie schon oben bemerkt wurde, habe ich im Wundbelag bei Siredon mit einer guten Immersion in einigen Zellen Kerne gesehen, die mit einem schwächeren System der Beobachtung unzugänglich waren.

Was die Wanderzellen anbetrifft, so stimme ich mit Fraisse darin überein, dass sie zerfallen. Dass aber dieser Zerfall plötzlich da Halt macht, wo das „Blastem“ sich bildet, glaube ich nicht. Es wird hier wie in so vielen andern Fällen die Decomposition

1890) nachgewiesen. Nach dem jetzigen Stande der Frage müssen wir sagen, dass eine positive Beobachtung von mitotischer Kerntheilung mehr Werth hat als drei negative. — Soeben erscheint eine Arbeit von Giovanni über Regeneration von Haaren nach der Epilation, in welcher derselbe zu dem Ergebniss kommt, dass „cette régénération s'opère par karyokinèse des cellules épithéliales restées à l'intérieur du follicule atrophie“. Giovanni, De la régénération des poils après l'épilation. Dieses Archiv, 36. Bd., 4. Heft.

1) Pfitzner, Zur pathologischen Anatomie des Zellkerns, a. a. O. pag. 281: „Die Chromatinarmuth des Kerns ist ein Kennzeichen für den embryonalen Charakter der Zelle.“

weiter schreiten, bis das verflüssigte Material durch die Lymphbahnen aufgenommen wird, oder es mag dieses Material als Nahrung direct von andern Zellen (Epithelzellen), wie Fraisse und van Rees²⁾ angeben, aufgenommen werden. Wenn ich Fraisse's Darstellung und Zeichnungen (p. 56 ff. Taf. I Fig. 5, Fig. 11) richtig verstehe, so entspricht sein „Blastem“ dem mehr oder weniger zusammen geflossenen Protoplasma der vorrückenden Epithelzellen. In den dunkel gefärbten Körnchen sehe ich mit ihm Zerfallsprodukte der Leukocyten und die vorhandenen Kerne deute ich als Kerne der vorgeschobenen präexistirenden Epithelzellen. So erklärt sich auch das Fehlen „der Kernfiguren und der einfachen Kerntheilungen in den jüngsten Stadien“ (Fraisse a. a. O.

1) Fraisse, a. a. O. pag. 57.

2) J. van Rees, Beiträge zur Kenntniss der inneren Metamorphose von *Musca vomitoria*. Spengel's Zoologische Jahrbücher, 3. Bd., 1888 (pag. 116). Die Angaben von van Rees über die Thätigkeit der Leukocyten stimmen mit meinen Beobachtungen (Biologische Untersuchungen über die Bachforelle. Dieses Archiv, 27. Bd., 1886, pag. 152 ff. und: Die Rückbildung des Froschlarvenschwanzes und die sog. Sarkoplasten. Dieses Archiv, 29. Bd., pag. 42 ff.) überein. Man vergleiche dazu die vor van Rees' Arbeit erschienene interessante Untersuchung von Kowalevsky, Beiträge zur Kenntniss der nachembryonalen Entwicklung der Musciden. Zeitschrift für wiss. Zool., 45. Bd., 1887, pag. 542 ff. Neuerdings wurde dieser Gegenstand bearbeitet von A. Looss, Ueber die Bethheiligung der Leukocyten an dem Zerfall der Gewebe im Froschlarvenschwanz während der Reduction desselben. Ein Beitrag zur Phagocytenlehre. Leipzig, 1889. Ich citire diesen Titel nach der Literaturangabe im „Anatomischer Anzeiger“, 1889, pag. 677, da mir die Arbeit, wie die später erschienene Preisschrift nicht zugänglich waren. Den Angaben von Looss über die Rolle der Leukocyten bei der Muskeldegeneration tritt neuerdings entgegen: Bataillon, La dégénérescence musculaire dans la queue des larves d'anoures et la phagocytose. Comptes rendus des séances de la société de biologie. Paris, 1890. — Die älteren Arbeiten von A. von Brunn, Metschnikoff etc. habe ich früher berücksichtigt. Einer ganz eigenartigen Auffassung über das Auftreten der Leukocyten hat Sigmund Mayer Ausdruck gegeben: „Meiner Ueberzeugung nach sind die bei vielen Rückbildungsprocessen auftretenden Leukocyten das directe Product der sich rückbildenden Gewebe.“ Sigmund Mayer, Einige Bemerkungen zur Lehre von der Rückbildung quergestreifter Muskelfasern. Zeitschrift für Heilkunde, 8. Bd., Prag, 1887, pag. 177 ff. (pag. 187).

p. 56). Die Annahme einer freien Kernbildung¹⁾ scheint mir desshalb hier nicht begründet zu sein.

5. Ich stimme Fraisse (p. 64) darin bei, dass spezifische

1) Dieser Modus der Kern- und Zellbildung ist neuerdings von Flemming (Ueber Epithelregeneration und sogenannte freie Kernbildung. Dieses Archiv Bd. 18, pag. 347. Literaturangaben pag. 359 ff.) erfolgreich bekämpft worden. Wenn Fraisse sich auf die „Dotterkerne“, als frei entstehend, beruft (pag. 59), so ist dagegen auf die Untersuchungen von Rückert und Kastschenko zu verweisen, denen zufolge die Meroocyten von Furchungskernen (nach Rückert sicher vom ersten Furchungskern) abstammen. [Kastschenko, Zur Entwicklungsgeschichte des Selachierembryos. Anat. Anzeiger, 1888, pag. 445 ff. (pag. 459); Rückert, Weitere Beiträge zur Keimblattbildung bei Selachiern. Anat. Anzeiger, 1889, pag. 353 ff. (pag. 362). Ich citire nur diese neuen Arbeiten.] Zu demselben Ergebniss gelangt C. K. Hoffmann (Ueber den Ursprung und die Bedeutung der sogenannten „freien“ Kerne in dem Nahrungsdotter bei den Knochenfischen. Zeitschr. f. wiss. Zool., 46. Bd., pag. 517 ff.) in Bezug auf die Knochenfische. Die Mittheilungen von Henking (Die ersten Entwicklungsvorgänge im Fliegenei und freie Kernbildung. Zeitschr. für wiss. Zool., 46. Bd., pag. 289 ff.) über freie Kernbildung wurden u. a. von Blochmann (Ueber die Zahl der Richtungkörper bei befruchteten und unbefruchteten Bieneneiern. Morphol. Jahrbuch, 15. Bd., pag. 85 ff.) bekämpft. (Ich citire nur diese beiden Aufsätze.) — Die Mittheilungen Stadelmann's (Die Histologie des Pseudoknorpels in der Achillessehne des Frosches und dessen Veränderung bei entzündlicher Reizung. Königsberg, 1878, Dissertation, und Virchow's Arch., 80. Bd., pag. 105 ff.) können nicht ohne weiteres für eine „freie Kernbildung“ verwerthet werden, weil zu der Zeit die „Karyokinese“ noch in den ersten Anfängen lag und die Deutung solcher Befunde in den Zellen durchaus unsicher war. Mayzel, der von Fraisse und Stadelmann als Gewährsmann citirt wird, konnte für seine Angabe, dass die am freien Rande des sich regenerirenden Epithels der Cornea „reichlich auftretenden Kerne ohne Zweifel durch Differenzirung aus dem Protoplasma sich frei bilden“, nach eigener Erklärung unzweifelhafte Beweise nicht beibringen (Mayzel, Ueber eigenthümliche Vorgänge etc. Centralblatt für die med. Wissenschaften 1875, pag. 849 ff.). Dass Mayzel noch an der „freien Kernbildung“ festhält, muss nach den Mittheilungen Flemming's (dieses Archiv, 18. Bd., p. 361, Anmerkung 4) zweifelhaft erscheinen. — Nach dem jetzigen Stande der Frage müssen wir wohl Hertwig (Entwicklungsgeschichte, 3. Aufl., 1890) beistimmen, wenn er sagt, „dass nach unserer jetzigen Kenntniss überhaupt freie Kernbildung im Thier- und Pflanzenreich nicht vorkommen scheint“ (pag. 56).

Organe der Epidermis sich viel später regeneriren, d. h. in diesem Falle aus gewöhnlichen Epithelzellen differenziren. Zu demselben Resultat gelangten Griffini und Vassale¹⁾ bei ihren Versuchen über die Regeneration der Magenschleimhaut. Aus dem restirenden Drüsenepithel der Wundränder bildete sich ein indifferentes Ueberzugsepithel und aus diesem entstanden wieder neue Drüsen. Diese Vorgänge entsprechen den von Kölliker²⁾ ausgesprochenen Prinzipien über Regeneration.

2. Rückenmark (und peripheres Nervensystem).

Die Regeneration des Rückenmarks beginnt bei Frosch- und Tritonenlarven am 2. Tage (15° C.). Diese schnelle Neubildung ist um so auffallender, als Schiefferdecker³⁾ bei Säugern eine Regeneration des Rückenmarks überhaupt nicht nachweisen konnte; in der die Stümpfe verbindenden bindegewebigen Narbe war bei einem Hunde 238 Tage nach der Operation keine einzige Nervenfasern aufzufinden.

Bei Amphibien und Reptilien scheint durchweg eine Regeneration des abgeschnittenen Rückenmarks vorzukommen, wie namentlich durch die Untersuchungen von Heinrich Müller, Fraise und Caporaso bewiesen wurde⁴⁾. Die Regeneration desselben im Reptilienschwanz hat deshalb ein besonderes Interesse, weil hier

1) Griffini und Vassale, Ueber die Reproduction der Magenschleimhaut. Beiträge zur pathol. Anat. und allg. Path. von Ziegler und Nauwerck, 3. Bd., pag. 425 ff.

2) A. Kölliker, Die Bedeutung der Zellenkerne für die Vorgänge der Vererbung. Zeitschr. f. wiss. Zool., 42. Bd.: „In allen Fällen, in denen ein Organ oder ein Gewebe fähig ist sich wieder zu erzeugen, muss dasselbe Elemente von embryonalem Charakter enthalten oder wenigstens solche, die diesen Charakter anzunehmen im Stande sind.“ „Diese Zellen bedingen dann nach denselben Gesetzen, wie beim Embryo, die Organgestaltung.“ (pag. 44.)

3) Schiefferdecker, Ueber Regeneration, Degeneration und Architectur des Rückenmarkes. Virchow's Archiv, 67. Bd.

4) Schiefferdecker (a. a. O. pag. 545) meint, die Beobachtungen Müller's sprächen direct gegen eine Regeneration (bei Reptilien), weil die functionelle Wiederherstellung gleich Null war; eine Regeneration müsse sowohl anatomisch, wie physiologisch sein. Es scheint mir aber, dass eine thatsächliche Regeneration angenommen werden darf, wenn dieselbe aus morphologisch gleichwerthigen Elementen besteht.

ein in einem Knorpelrohr eingeschlossenes, nicht mehr funktionirendes und schon der Degeneration unterliegendes Organ wiederhergestellt wird. Fraisse bemerkt dazu: „Trotz alledem aber müssen wir dieses Organ doch als ein nervöses Centralorgan ansehen, wenigstens morphologisch; denn physiologisch ist allerdings dieser Vergleich nicht mehr durchzuführen.“ Ich habe diese Thatsache besonders hervorgehoben, weil ich hierin ein Analogon zu dem sich regenerirenden Schwanz älterer Froschlarven finde: auch bei diesen wird noch kurz vor und während der Metamorphose der zur Degeneration bestimmte Schwanz regenerirt!

Fraisse beobachtete 24 Stunden nach der Verletzung Kernwucherung in den Elementen des Rückenmarkstumpfes und zwar in den sogenannten Körnern (Siredon) (p. 111). Nach 46 Stunden und noch am 3. Tage sehe ich folgende Regenerationserscheinungen am Rückenmark von Froschlarven (Taf. XXII, Fig. 20, Taf. XXIII, Fig. 22). An der Schnittstelle ist das Gefüge der Zellen um den Centralkanal etwas gelockert, die cylindrische Gestalt der Zellen ist verschwunden, die Kerne sind undeutlicher, blasser. Leukocyten („Körnchenzellen“, nicht zu verwechseln mit den „Körnern“, von denen Fraisse spricht) findet man in der Umgebung des Rückenmarks, manchmal im Centralkanal. Das Bemerkenswertheste ist aber die eigenthümliche kolbenartige Erweiterung (Taf. XXII, Fig. 20) am untersten Ende des Medullarrohres und das Verhalten der dort liegenden Zellen (a z).

Diese Erweiterung des Medullarrohres ist keine zufällige, denn ich finde sie an sämtlichen Präparaten mehr oder weniger stark ausgeprägt. Sie findet sich auch nicht bloss in den ersten Tagen der Regeneration, sondern erhält sich in geringerem Grade bis zum 10. Tage. Auch Fraisse hat Taf. III, Fig. 4, AS, am regenerirten Rückenmark von *Lacerta agilis* diese Erscheinung dargestellt. Ihr Zustandekommen erkläre ich mir auf folgende Weise. Das Rückenmark, welches hier als einfaches Epithelialrohr (Leydig) auftritt, enthält innerhalb des Canalis centralis eine dem Liquor cerebrospinalis der Säuger analoge Flüssigkeit, die nach Durchschneidung des Centralkanals frei austritt¹⁾. Wie

1) Die Epitheldecke, die nach ca. 24 Stunden die ganze Wundfläche überzogen hat, hindert schliesslich den weiteren Austritt von Flüssigkeit. Der Druck lässt aber noch nicht nach: Grössere Vacuolen

ich nun gleich ausführlicher mittheilen werde, bemühen sich die untersten Zellen des durchschnittenen Rohres möglichst schnell, den Abschluss nach aussen wiederherzustellen, indem sie durch protoplasmatische Ausläufer mit einander in Verbindung treten und dadurch den provisorischen Verschluss des Rohres bewerkstelligen. Der sich wieder ansammelnde Liquor cerebrospinalis drückt aber nun auf die neugebildeten, noch wenig resistenten untern und seitlichen Theile des Rohres und treibt sie kolbenartig auseinander. Die Zellen passen sich einstweilen durch ihre Lagerung diesem Druck an und behalten später diese Lage noch eine Zeit lang bei.

Was dann das Verhalten der Zellen anbetrifft, so möchte ich hier eine Eigenthümlichkeit besprechen, die ich an einem Präparat von *Rana fusca* wahrnahm und auf Tafel XXII, Fig. 20, dargestellt habe. Man sieht hier, dass die Zellen amöboid¹⁾ geworden sind, also ähnliche Veränderungen durchmachen, wie die Epithelzellen bei der ersten Bedeckung eines Defects. Die Zellen treten dabei manchmal etwas aus dem Verbande mit den benachbarten Zellen heraus und senden nun durch das Lumen des Centralkanals hindurch, also auch durch den Liquor cerebrospinalis, protoplasmatische Fortsätze, wie Fühler, aus, um die gegenüberliegende Wand herauszutasten und dann mit ihr in Verbindung zu treten. Diese Art, den Verschluss des Rohres allmählich zu bewerkstelligen, hat einige Mängel im Gefolge, wie die Betrachtung von Fig. 20 lehrt. Da die Zellen von verschiedenen Stellen der Wand aus zur gegenüberliegenden Wand hinstreben, entsteht zuerst wohl eine Anzahl von Fächern, Abtheilungen, ehe unten ein genügender Abschluss hergestellt ist. Spätere Stadien (Fig. 22r; das Präparat ist mehrere Stunden älter.) zeigen dann die fertige, nach unten zu ausgebauchte, aber glatte Wand des Rohres.

zwischen Rückenmark und Chorda einerseits und Epidermis andererseits führe ich ihrer Entstehung nach auf ihn zurück. Auch die Blasenbildungen, die Fraisse gerade in der Verlängerung des Rückenmarks in der Epidermis bei Amphibien und Reptilien fand (pag. 117), haben wohl gleichen Ursprung.

1) Man denkt dabei an die „Neuroblastenwanderung“: W. His, Histogenese und Zusammenhang der Nerven-elemente. Arch. f. Anat. u. Entwicklungsgeschichte. 1890. Supplement. pag. 95 ff. (pag. 101).

Diese merkwürdige amöboide Bewegung an den Zellen des Centralkanals habe ich in diesem Maasse an keinem andern Präparat wahrgenommen. Es ist aber interessant, dass die Zellen des Rückenmarks sich gewissermaassen wieder auf ihre Herkunft vom Ectoderm zu besinnen vermögen und wie ihre nächsten Verwandten, die Epidermiszellen, amöboid werden können.

Das regenerirte Medullarrohr ist in seinem untern Theile durchweg aus einer einschichtigen Lage von Cylinderzellen zusammengesetzt. Die dieser Schicht peripher aufsitzende Lage von hohen hyalinen Zellen, die man in Querschnitten von Froschlarsvenschwänzen sehr schön sieht, ist nicht vorhanden; erst in viel älteren Stadien — bei *R. esculenta* nach 9 Tagen — findet man auch diese Schicht regenerirt.

Eine Kertheilung mittels Mitosen finde ich in den ersten Stadien der Regeneration so wenig, wie Fraisse (p. 111). Später freilich (nach 3—5 Tagen) treten sie gerade im Rückenmark massenhaft auf (Tafel XXII, Fig. 21). Dabei zeigt sich wieder die Eigenthümlichkeit, dass man an der Schnittgrenze in der Regel die meisten Mitosen findet, als wären durch den Reiz der Verwundung gerade diese Zellen zur Proliferation angeregt worden (Fig. 21 s).

Der unterste Theil des regenerirten Medullarrohres beherbergt in seinem Innern und zwischen seinen Epithelzellen zahlreiche fettig degenerirende Leukocyten; viele kleine und grosse Fetttropfen, die man hier überall findet, führe ich ihrem Ursprunge nach auf solche zerfallene Wanderzellen zurück. Ausserdem finden sich hier auch viele Pigmentkörnchen, die wohl bei der regressiven Metamorphose der zerfallenden Leukocyten entstehen (Pigmententartung)¹⁾.

Man könnte nun im Anschluss an die Auffassung Schieffer-

1) Versuche, die ich über die Resorption nicht abgelaichter Geschlechtsstoffe bei Fröschen und Kröten angestellt habe, ergaben auch in den Ovarien eine Pigmentbildung beim Zerfall alter Eier. Ein jungfräuliches Ovarium in den ersten Lebensjahren ist ganz farblos, weiss; fast in jeder Laichperiode bleiben aber Eier zurück, die dem Zerfall und der Resorption unterliegen. An der Stelle im Ovarium, wo ein altes Ei zerfällt, liegt später ein schwarzer Pigmentklumpen. Solche findet man im Sommer bei Krötenweibchen, die wegen ihres Aufenthalts in Gärten sehr oft nicht zum Abbläichen kommen, ausserordentlich häufig.

deckers (a. a. O. p. 545) in Zweifel ziehen, ob das regenerirte Epithelialrohr, welches hier als Rückenmark auftritt, wirklich als solches aufgefasst werden darf, ob also hier eine thatsächliche Regeneration vorliegt oder nicht.

Dass die Regeneration in morphologischer Beziehung als vorhanden anerkannt werden muss, geht daraus hervor, dass ich, wie Fraisse, die Entstehung des regenerirten Theils aus den Elementen des alten Medullarrohrs direct verfolgt habe (Fig. 20 und 21). Fraisse sieht das Epithel als Matrix für sämtliche Nervenlemente an und hat bei *Pleurodeles Waltlii* die Entstehung der Spinalganglien am regenerirten Rückenmark beobachtet (p. 123, 124). Ich finde ein regenerirtes Spinalganglion im Schwanzende einer *Rana esculenta* (Larve), welches 12 Tage bei 170° C. regenerirt war; das regenerirte Schwanzstück misst 6 mm und ist durch eine verjüngte Stelle deutlich vom alten geschieden. Dieses Ganglion liegt fast 1 mm unterhalb der Schnittgrenze zu beiden Seiten des Rückenmarks (an Frontalschnitten). Weiter oberhalb nach dem Kopfe zu findet sich das nächstliegende erste Ganglienpaar¹⁾ des alten Schwanzendes in der Höhe des Schnittes. Da gerade hier auch die alten Muskelfasern aufhören und weiter unten zu beiden Seiten des regenerirten Ganglions lauter junge Muskelfasern liegen, so kann kein Zweifel obwalten, dass wir hier in der That ein regenerirtes Ganglion vor uns haben. Nach oben und unten gehen von demselben Nervenstränge aus und an dem drittnächsten Schnitt sieht man auch die Wurzeln des Ganglions vom regenerirten Rückenmark ausgehen. Aus dem Gesagten folgt, dass die anatomische Regeneration auch der peripheren Nervenlemente im Anschluss an das Rückenmark vollendet ist. Ob auch eine physiologische Regeneration, also Herstellung der Function erfolgt war, habe ich damals an dieser Larve nicht festgestellt. Ich habe aber durch einfache Versuche an anderen Thieren, Larven von *Siredon pisciformis*, die Wiederherstellung der Function in diesem Stadium der Regeneration constatirt. Berührte ich mit einer spitzen Nadel

1) Fraisse beobachtete an demselben bei Eidechsen eine besondere Hyperplasie (pag. 122), die er mit der verstärkten Function desselben in Zusammenhang bringt; denn diese Ganglien haben die physiologische Function für das ganze Schwanzende, an dem sich keine regenerirten Ganglien finden, zu übernehmen.

das regenerirte Schwanzende des ruhig schwimmenden Thieres, so erfolgte eine sofortige energische Bewegung des Schwanzendes und das Thier schoss davon.

Aus meinen Mittheilungen ergibt sich ferner, dass die Regeneration der peripheren Nerven Elemente lange Zeit erfordert: am 12. Tage ist erst ein einziges Spinalganglion regenerirt. Es ist ganz gut möglich, dass die Herstellung der Function noch mehr Zeit in Anspruch nimmt.

An dieser Stelle will ich noch darauf aufmerksam machen, dass auch angeschnittene Spinalganglien und Nervenstränge ¹⁾ sich regeneriren. Eine Serie von Frontalschnitten durch das 8 Tage bei 16° C. regenerirte, 3,5 mm lange Schwanzstück einer Larve von *R. esculenta* zeigt diese Regeneration (Fig. 25). Bei *g* liegt eine auffallend grosse Mitose dicht über einer Ganglienzelle; Lage und Grösse derselben lassen nur die Deutung zu, dass wir es hier mit dem Kern einer Ganglienzelle zu thun haben, deren Protoplasma nicht mit getroffen wurde. An demselben Schnitt sieht man bei *n* ein angeschnittenes Nervenbündel (*m*), welches mit dem Ganglion *g* in Verbindung steht. Bei *mn* liegt

1) Neumann beobachtete die Regeneration gequetschter Nerven am 12. Tage nach der Operation (dieses Archiv, 18. Bd., pag. 328); die Regeneration durchschnittener Nerven findet nach Eichhorst bei Fröschen frühestens am 30. Tage statt (Virchow's Archiv, 59. Bd.); die Literatur findet man bei Neumann. — Neuere Arbeiten sind: Vanlair (Archives de Biologie, T. VI). Aus seinen Untersuchungen „ressort la demonstration objective de la possibilité d'une régénération complète, par drageonnement central, des nerfs périphériques sectionnés“ (pag. 232). Eine zweite Regeneration erfolgte nicht. — von Hochwart, Ueber De- und Regeneration von Nervenfasern. Wiener med. Jahrb. N. F. II., pag. 1 ff. — Hanken, Ueber die Folgen von Quetschung peripherer Nerven. Internat. Monatsschrift für Anat. und Histol., Bd. III, pag. 265 ff. Derselbe fand Mitosen im peripher von der Quetschungsstelle gelegenen Theil vom fünften Tage an (pag. 270). — Albrecht, Klinische Beiträge zur Nerven Chirurgie. Deutsche Zeitschrift für Chirurgie, Bd. 26, pag. 430. Albrecht ist mit Ranvier der Ansicht, dass sich das centrale Ende des durchschnittenen Nerven nur durch Sprossung der Axencylinder in der Bahn der alten Nerven, nicht aber immer innerhalb der einzelnen Fasern vollzieht. — Grosses Interesse hat die Mittheilung von Landerer: Einheilung eines Kaninchennerven in einen Defect des Nervus radialis. Deutsche Zeitschrift für Chir., 28. Bd., pag. 604 ff.

eine Mitose, deren Theilungsprodukte nach meiner Auffassung zur Regeneration der Nerven beitragen sollen; dafür spricht wieder die Lage, die Grösse und die Richtung der Kernachse. Die Stümpfe der angeschnittenen Axencylinder wachsen später aus der Marksheide hervor, wiederholen also das centrifugale primäre Wachstum (His). Regeneration nervöser Elemente durch Zelltheilung mit Karyokinese wiesen Mondino, Torre und Fr. Cattani nach ¹⁾.

Die Regeneration einer marklosen Nervenfaser habe ich in Fig. 26 dargestellt. Die Mitose liegt nach dem Schwanzende zu. Näheres über das Präparat bringt die Figurenerklärung. Hierauf geht die Regeneration dieser Fasern gerade so vor sich, wie das normale Wachstum, worüber jüngst Kölliker ²⁾ Mittheilungen gemacht hat.

3. Chorda dorsalis und Knorpelstab.

Ogleich die Regeneration der Binde-substanzen fast gleichzeitig mit der der Chorda erfolgt, bespreche ich doch die letztere zunächst und gesondert, weil sie im Schwanzende eine so hervorragende Wichtigkeit hat und weil ich die ersten Regenerationserscheinungen an ihr doch früher sehe, als am Binde-gewebe.

Die Untersuchung zeigt, dass nach Anlage des Schnittes die äussere und innere Chordascheide ³⁾ bei Rana wegen ihrer Elasticität zurückschnurrt und sich dabei am äussersten Ende etwas verdickt. Die grossen glashellen Chordazellen liegen dann frei zu Tage; die angeschnittenen werden resorbirt, die nächst folgenden bleiben intact. Am 2. Tage findet man von dem Blut-

1) Bizzozero, Ueber die Regeneration der Elemente der Gewebe unter pathologischen Bedingungen. Centralblatt für die med. Wissenschaften, 1886, pag. 81. Bizzozero hat hier die Ergebnisse der Forschung zahlreicher italienischer Autoren, die ihre Untersuchungen in wenig verbreiteten italienischen Journalen veröffentlicht haben, zusammengestellt.

2) Kölliker, Histologische Studien an Batrachierlarven. Zeitschrift für wiss. Zoologie, 43. Bd., pag. 3, Tafel I, Fig. 4.

3) Näheres darüber bei Götthe, Die Entwicklungsgeschichte der Unke, pag. 353 ff.

coagulum, welches die Chorda wie die ganze Wundfläche überzogen hatte, zwischen den Chordazellen nur wenige Reste: rothe und weisse Blutkörperchen; auch wandern wohl aus der Umgebung Leukoeyten hierher, wie zu allen andern gereizten Partien. Da die Epithelschicht, mit der sich die Wunde in der beschriebenen Weise überzogen hat, schon am 2. Tage auch das Centrum der Wunde, d. h. die Chorda, ganz bedeckt, so findet man hier die Epithelzellen direct auf den obersten Chordazellen liegen, eine eigenthümliche Lagerung, die an ein Pflaster auf einer Wundfläche erinnert. In der That ist ja auch dieses Lageverhältniss nur vorübergehend.

Am 3. Tage finde ich die äussere Chordascheide an allen Präparaten von Froschlarven ausserordentlich dick und zwar so verdickt, dass ich an eine wirkliche Zunahme ihres Volums glauben möchte (Fig. 23 s). Dass die blossе Retraction diese starke Verdickung hervorrufen sollte, erscheint mir nicht recht glaublich; eine Vermehrung ihrer Elemente ist nicht anzunehmen, da die Entstehung derselben — Bindegewebsfasern — eine vorherige Zellvermehrung doch wohl voraussetzen würde. Die nächstliegende Erklärung scheint mir aber die zu sein, dass wir eine Volumszunahme durch Quellung der Fasern in Folge starker Durchtränkung mit Lymphe (oder Liquor cerebrospinalis aus dem angeschnittenen Centralkanal) vor uns haben. Diese Verdickung der Scheide erhält sich recht lange. Bei *Rana esculenta* finde ich sie noch am 7. Tage. Hier ist die regenerirte Chorda aus der Scheide hervorgesprosst und lässt dieselbe wie einen Wall seitlich stehen. Solche Präparate zeigen deutlich, dass die junge Chorda sich ihre Scheide selbst bildet und zwar nicht direct im Anschluss an die alte Scheide. Die erste Anlage der regenerirten Chorda ist ein Kegel, dessen Basis mit der Wand der alten Scheide zusammenstösst, aber so, dass die alte Scheide sich noch eine kleine Strecke weiter über diese Basis fortsetzt und auf diese Weise den oben erwähnten Wall bildet. Letzterer wird später resorbirt und dadurch die vollständige Verschmelzung des regenerirten Chordaendes mit dem alten Stumpf hergestellt.

Wovon geht nun die Regeneration der Chorda aus? Ich finde mit Fraisse, dass das Chordaepithel, eine Lage kleiner protoplasmatischer Zellen auf der inneren Chordascheide, die Matrix des neuen Chordaendes ist. Schon am 2., noch mehr am

3. Tage (Fig. 22) findet man die Zahl dieser Zellen an der inneren Wand der Chordascheide vermehrt; etwas später rücken sie nach der Mitte zu zusammen und bilden hier einen Kegel, den ersten Ansatz der zu regenerirenden Chorda. Diese Zellen sind klein, protoplasmatisch, die Kerne treten ziemlich scharf hervor. Mitosen finde ich in früheren Stadien (1.—2. Tag) nicht; auch Fraise erwähnt sie nicht, fand also wohl keine (p. 93). Diese Zellen treten schon am zweiten Tage in grosser Zahl am Ende der Chordascheide auf und schieben sich dann zwischen der neuen Epitheldecke und den grossen Chordazellen nach der Mitte zu vor (Fig. 22). In der ersten Zeit mag wohl bloss eine Verlagerung schon vorhandener Zellen nach der Wunde zu stattfinden; schon am dritten Tage aber ist ihre Zahl so gross, dass diese Erklärung nicht als ausreichend angesehen werden kann, dass man vielmehr eine Vermehrung derselben annehmen muss. Dass diese Vermehrung durch Karyokinese erfolgt, ist hier keineswegs leicht zu erweisen. Es liegen an und in dem Regenerationskegel so viele Blutelemente, zerfallende Wanderzellen, Fetttröpfchen, Pigmentkörner etc., dass die Untersuchung sehr erschwert wird. Selbst an feinen Schnitten ist es manchmal unmöglich, die Chordaepithelzellen von Leukoeyten zu unterscheiden; nur der Umstand, dass in letzteren die Kerne gewöhnlich in den verschiedensten Modificationen zerfallen, gestattet in der Regel die Unterscheidung. Mit Anwendung der Leitz'schen Immersion $\frac{1}{12}$ fand ich indessen nach 72 Stunden die erste Mitose in einer Chordaepithelzelle bei *Rana fusca*, bei einem andern Präparat vom 5. Tage sind sie häufiger, nach 7 Tagen ist der junge Chordakegel schon ziemlich lang und zeigt viele Mitosen.

In späteren Stadien erscheint die Chorda als ein Cylinder, dessen Durchmesser sehr viel kleiner ist, als der der alten Chorda und dessen Wand sich allmählich zum Umfang der alten Chorda verbreitert. Der ganze Cylinder besteht nur aus mehr oder weniger plattgedrückten Zellen, die zuerst protoplasmatisch sind und später den grossen hyalinen Chordazellen ähnlich werden. Nur diese protoplasmatischen Zellen bewerkstelligen durch ihre Vermehrung das Wachsthum der Chorda; in allen diesen Stadien findet man sehr zahlreiche Mitosen. Die Zellen der jungen Chorda stossen direct an die Bindegewebskörper; die Verbindung ist oft so innig, dass es schwer wird, beide Arten von Elementen aus-

einander zu halten. Die Chordascheide bildet sich erst in späteren Stadien.

Die Regeneration der Chorda bei den Urodelen kann ich erst besprechen, wenn ich einige Bemerkungen über das normale Chordaende desselben vorausgeschickt habe.

Bei seinen Untersuchungen über die Wirbelsäule der Tritonen gelangte H. Müller¹⁾ zu dem Ergebniss, dass dieselbe nicht mit einem knöchernen Wirbel endigt, sondern in einem knorpeligen Strang verläuft“ (p. 7). Dieser Befund wurde von Flesch²⁾ und Fraisse³⁾ bestätigt. H. Müller warf nun die naheliegende Frage nach der Beziehung dieses Knorpelstabes zur Chorda dorsalis auf. Im Knorpelstab sieht er nichts von der Chorda, wiewohl ihre Reste in den Intervertebralstellen der vorderen Schwanzwirbel leicht zu sehen sind. „Ist die Chorda“, so fragt nun H. Müller weiter, „im Schwanzende innerhalb des Knorpels spurlos verschwunden, oder hat sie sich selbst in den Knorpelstrang umgewandelt? Im letzten Fall würde die Auffassung von A. Müller⁴⁾, welcher letzteren bei den regenerirten Schwänzen mit einer Chorda verglich, etwas für sich haben. Es ist aber nicht wohl anzunehmen, da sich der Knorpelstrang des normalen Schwanzendes an den Intervertebralknorpel anschliesst, hinten diffus in eine weiche Masse ausgeht und der so sehr ähnliche regenerirte Knorpelstrang sicher nicht aus der eigentlichen Chorda entstand“ (p. 8).

Lasse ich die Beweiskraft der von H. Müller angegebene-

1) H. Müller, Ueber Regeneration der Wirbelsäule und des Rückenmarks bei Tritonen und Eidechsen. Frankfurt a. M., 1864.

2) Flesch, Ueber das Schwanzende der Wirbelsäule. Verhandl. der physik.-medizinischen Gesellschaft in Würzburg, N. F., 13. Bd., 1879. (Sitzungsberichte pag. XXX ff.)

3) Fraisse, Eigenthümliche Structurverhältnisse im Schwanz erwachsener Urodelen. Zool. Anzeiger 1880, pag. 12. Fraisse hat in seinem Werke über Regeneration die älteren Angaben über den Knorpelstab citirt (pag. 14, 35 etc.).

4) A. Müller, Beobachtungen zur vergleichenden Anatomie der Wirbelsäule. Müller's Archiv, 1853, pag. 260 ff. (pag. 262). Weiterhin werde ich auseinandersetzen, dass ich mich der Auffassung von A. Müller anschliesse, nach welcher der „Knorpelfaden“ des regenerirten Urodelschwanzes jüngerer Stadien eine echte Fortsetzung der Chorda ist.

nen Gründe, die er gegen die Chordanatur des „Knorpelstranges“ anführt, einstweilen dahin gestellt, so ergibt sich, dass derselbe mit einiger Zurückhaltung die Ansicht ausspricht, der Knorpelstrang stehe in keinem genetischen Zusammenhange mit der Chorda.

Flesch war der erste, der über die Entwicklung des „Knorpelstabes“ Untersuchungen anstellte. Er fand die erste Anlage des Stabes bei Siredonlarven von 25 mm Länge als kleinen, dem Chordaende aufliegenden, aber durch die Chordascheide von ihm abgesetzten Zellhaufen. Bei älteren Larven war dieser Zellhaufen zu einem Strange ausgewachsen, der später in Hyalinknorpel übergeht und eine eigenthümliche Gruppen-Anordnung zeigt; letztere führt weiterhin zum „Auftreten von Wirbelsegmenten hinter dem Ende der Chorda“ (p. XXX). Flesch erkannte dann später bei jüngeren Tritonlarven denselben Entwicklungsmodus des Chordaendes und weist in seiner kurzen, aber inhaltreichen Mittheilung darauf hin, dass bei Fischen ähnliche Verhältnisse vorkommen. „Auch bei diesen läuft vielfach die Wirbelsäule in ein ungegliedertes, meist nach aufwärts gerichtetes Endstück aus. Auch hier reicht das Chordagewebe nicht immer bis an das Ende der Wirbelsäule, sondern wird, wie v. Kölliker u. a. für Polypterus gezeigt hat (Ueber das Ende der Wirbelsäule der Ganoiden und einiger Teleostier, Leipzig 1860) durch Hyalinknorpel ersetzt“ (p. XXXI).

Flesch zieht aus seinen Beobachtungen folgende Consequenzen:

„Die beschriebene Endverlängerung der Wirbelsäule der geschwänzten Amphibien geht aus Elementen hervor, die selbständig sind, weder zu dem Chordagewebe, noch zu deren Scheiden, noch auch zu den beim Axolotl in der Nähe der Schwanzspitze zwischen deren Blättern nachweisbaren kleinen Zellen in Beziehung stehen. Der Endstab erscheint daher als eine selbständige Bildung, aus welcher sich wirkliche Wirbel abgliedern vermögen. Die mikroskopische Untersuchung zeigt, dass der Endstab nicht aus Chordagewebe besteht. Wenn man ihn aber auch zur Chorda zählen wollte, dann müsste man eine directe Abgliederung des Chordagewebes in Wirbel annehmen, eine Aufstellung, für welche bis jetzt analoge Beobachtungen in der hier besprochenen Wirbelform nicht existiren“ (p. XXXII). Wie Flesch ist auch Fraisse¹⁾

1) Fraisse, Zool. Anzeiger a. a. O. pag. 12.

der Ansicht, dass der Knorpelstab der Chorda oder Chordascheide durchaus nicht angehört.

Um in dieser Sache ein eigenes Urtheil zu gewinnen, habe ich den Knorpelstab in jungen Stadien bei Triton untersucht und kann mich, wenigstens in Bezug auf diesen Molch, den Ausführungen der genannten Autoren nicht anschliessen. Mir schien es nämlich, als wenn der „Knorpelstab“ ursprünglich doch mit der Chorda zusammenhänge und zwar in der Weise, dass die Chordae-epithelzellen denselben bilden, dass also hier eine ähnliche Umwandlung in Knorpelzellen stattfindet, wie wir sie durch Gegenbaur ¹⁾ bei der Bildung „des Chordaknorpels“ in der Chorda kennen gelernt haben und wie sie auch Götte ²⁾ an gewissen Stellen der Chorda fand. Die Art, wie sich der „Knorpelstab“ aus dem Chordae-epithel bildet, habe ich auf Taf. XXIII, Fig. 23 dargestellt. Auf eine genauere Schilderung der Entwicklung des Knorpelstabes gehe ich aber nicht ein, weil ich dadurch zu weit von meinem Gegenstand abgedrängt würde und weil ausserdem Herr Dr. V. Schmidt auf meine Veranlassung mit einer Untersuchung über diese Entwicklung im hiesigen Institut beschäftigt ist.

Es gibt also jedenfalls in der Entwicklung der Chorda bei den Urodelen drei Hauptphasen:

1. Ausbildung der Chorda dorsalis mit den bekannten grossen hyalinen Chordazellen.
2. An das caudale Ende der Chorda setzt sich ein knorpeliger Stab an, den ich Chordastab ³⁾ nennen will.
3. Die Chorda wird von der sich mächtig entwickelnden äusseren Chordascheide, der skeletogenen Schicht, von Strecke zu Strecke eingeschnürt, und der Chordastab gliedert sich in sich selbst. Diese Vorgänge leiten die Wirbelbildung ein.

1) Gegenbaur, Untersuchungen zur vergleichenden Anatomie der Wirbelsäule bei Amphibien und Reptilien. Leipzig, 1862, pag. 19 ff.

2) Götte, Die Entwicklungsgeschichte der Unke, pag. 365, pag. 401 ff.

3) Ich wähle die Bezeichnung „Chordastab“ statt des von H. Müller gebrauchten Ausdrucks „Knorpelstrang“ („knorpeliger Endstab“ bei Fleisch, „Knorpelstab“ bei Fraise), weil ich dem Gebilde eine andere Genese zuschreibe und durch dieses Wort die von allen Autoren anerkannte innige Verbindung mit der Chorda besser hervorgehoben wird.

Ob in der letzten Phase das skeletogene Gewebe auch auf den Chordastab übergreift, muss durch weitere Untersuchungen entschieden werden.

Aus meiner Darstellung ergibt sich, dass ich den Chordastab nicht dem Leydig'schen „Knorpelfaden“ im regenerirten Schwanz der Eidechsen¹⁾ („Knorpelrohr“, Heinrich Müller), noch auch dem „Knorpelstrang“ des regenerirten und normalen Tritonenschwanzes nach H. Müller²⁾ homologisiren kann. Vom „Knorpelfaden“ giebt Leydig an, „dass er jene Schichten und Theile in sich begreift, welche sonst aus der Scheide der Chorda ihren Ursprung nehmen“ (pag. 69), und Fraise³⁾ macht mit Vorbehalt die Annahme, „dass das Knorpelrohr homolog sei einer Bildung, die durch Verschmelzung der obern und untern Bögen mit Ausfall der Wirbelkörper zu Stande gekommen“ (pag. 107). Beide schliessen sich im Grossen und Ganzen der morphologischen Deutung an, die schon Gegenbaur⁴⁾ dem Knorpelrohr gegeben hatte: „Das Knorpelrohr erscheint als nichts anderes, als ein neugebildetes, ungegliedertes Rückgrat, eine Hülle für das in der Fortsetzung des Rückenmarkes neugebildete Gewebe, entspricht somit einer Summe von Wirbelkörpern und oberen Bogenstücken“ (pag. 49).

Ueber den regenerirten „Knorpelstrang“ sagt H. Müller, dass er als „Aequivalent des Stranges von äusserer skeletbildender Substanz“ betrachtet werden müsse, welcher aussen an der Chorda liegt. Hiernach wäre der „Knorpelstrang“ ein Derivat der skeletogenen Schicht und hätte mit der Chorda gar nichts zu thun. Später macht H. Müller aber folgende Concession: „Allenfalls kann man die Sache so ansehen, dass der neue Knorpelfaden das Aequivalent der Chorda sammt äusserem Beleg ist, welche in dem reproducirten Theil der Wirbelsäule unter wesentlich anderen Verhältnissen nicht zur Differenzirung gekommen ist“ (pag. 21). Ich habe in diesem Citat die Worte, auf die es ankommt, gesperrt. Die Ansicht Fraise's

1) Leydig, Die in Deutschland lebenden Arten der Saurier. Tübingen, 1872.

2) H. Müller, a. a. O. pag. 8.

3) Fraise, Die Regeneration etc. a. a. O. pag. 107.

4) Gegenbaur, Untersuchungen zur vergleichenden Anatomie der Wirbelsäule bei Amphibien und Reptilien etc., pag. 49.

über den regenerirten „Knorpelstab“ werde ich später bei Besprechung meiner Versuche im Zusammenhang mit meiner eigenen Anschauung erörtern.

Hier will ich aber noch des „Chordastäbchens“ (Braun) gedenken, welches zuerst E. Rosenberg¹⁾ bei menschlichen Embryonen fand, nachher von Braun²⁾ an der Schwanzspitze von Säugern und Vögeln nachgewiesen wurde. Es entspricht nach meiner Auffassung morphologisch dem „Chordastab“ der Urodelen.

Nach diesen Vorbemerkungen schildere ich nunmehr meine Versuche über die Regeneration der Chorda bei den Urodelen. Es wird sich dabei herausstellen, dass ich nach genauerer Untersuchung des normalen Chordaendes und nach Anstellung umfangreicherer Versuche meine früher mitgetheilten Anschauungen (Anat. Anzeiger, 1888, pag. 403 ff.) bedeutend modificirt habe. Ich halte es für richtig, auch hier, wie bei Besprechung der Epithelregeneration, über meine Versuche zuerst historisch zu berichten und nachher meine Folgerungen aus den Beobachtungen übersichtlich zusammenzustellen.

Die ersten Versuche machte ich an Larven von Triton cristatus, die frei in der Natur aufgewachsen, gross und kräftig waren; ihre Länge betrug 4—6 cm. Am sechsten Tage nach Amputation der Schwanzspitze wurde eine Larve in Flemmingscher Mischung abgetödtet und das regenerirte Stück, welches bei 17° C. 3,2 mm lang geworden war, in Verbindung mit einem etwa ebenso langen Stück des persistirenden Schwanzstückes in sagittaler Richtung mikrotomirt. Ich beschreibe den Regenerationsbefund an einem Schnitte, der nahezu ein Medianschnitt war. Das regenerirte Rückenmark (Tafel XXII, Fig. 17) liegt in der Mitte, unter demselben hat der Schnitt einen Wirbelkörper, über demselben einen oberen Bogen getroffen. Im verschmächtigten Theile des Körpers liegt der Gegenbaur'sche Chordaknorpel, an den sich nach der Schnittgrenze zu die Chorda

1) E. Rosenberg, Ueber die Entwicklung der Wirbelsäule und das Centrale carpi des Menschen. Morphol. Jahrb., 1. Bd., 1876, pag. 83 ff. (pag. 124 ff., Tafel III, Fig. 2, 4, 10).

2) Braun, Aus der Entwicklungsgeschichte der Papageien. IV, pag. 174. Verhandl. der physic.-med. Gesellschaft in Würzburg. Neue F. 15. Bd., 1881.

anschliesst. Die Chorda verbreitert sich etwas nach unten zu, und an dieser Stelle liegt nun die erste Regenerationszone des Knorpelstabes. Man bemerkt hier an den seitlich von der Chorda gelegenen Geweben eine lebhafte Bildung spindelartiger Zellen, die so gekrümmt sind, dass ihre convexe Seite nach unten, die concave nach oben zu gerichtet ist; auf diese Weise entsteht eine zwiebelschalenartige Kappe, die dem angeschnittenen Wirbelkörper aufsitzt. Der mittlere Theil dieser Kappe hängt in ziemlicher Ausdehnung sehr enge mit dem Chordarest zusammen, und hier sehe ich nun sehr deutlich, dass vom untersten Ende der Chorda her eine grosse Zahl junger protoplasmatischer Zellen sich mit den von der Seite her nach unten zu proliferirenden Elementen verbindet. Dass diese Zellen echte junge Chordazellen sind, ist mir unzweifelhaft. Sie liegen nicht nur den alten grossen hellen Chordazellen ganz dicht an, sondern manchmal gar zwischen ihnen. Es scheint also, dass auch hier in der Chorda einzelne den Zellen des Chordaepithels gleichwerthige Zellen zurückbleiben und nach dem durch die Verwundung gesetzten Reiz zur Proliferation gelangen. Die junge Brut theiligt sich demgemäss an der Bildung der ersten Regenerationskappe und weiterhin des Knorpelstabes; in letzterem würden also auch die Elemente der Chorda vertreten sein, und dadurch gewinnt die Anschauung von der „Chordaähnlichkeit“ des Knorpelstabes¹⁾ noch eine genealogische Grundlage. Zu verwundern ist es ja durchaus nicht, dass an der Bildung des Knorpelstabes, der den Ersatz der ganzen Wirbelsäule darstellt, auch die noch vorhandene jugendliche Chorda theilnimmt.

Ich habe ferner Larven und erwachsene Individuen von Triton taeniatus auf den regenerirten Knorpelstab untersucht und denselben so gefunden, wie er von H. Müller und Fraisse beschrieben wurde. Bei einer Larve, deren Schwanzspitze 12 Tage lang bei 20° C. regenerirt war, fand ich den Knorpelstab in Gliederung begriffen; es liessen sich sechs Segmente erkennen.

1) Leydig, Lehrbuch der Histologie, pag. 62 u. Die in Deutschland lebenden Arten der Saurier, pag. 64. Leydig meint von dem regenerirten Knorpelfaden der Eidechsen mit Recht, er „behalte etwas Chordaähnliches und sei in gewissem Sinne auch Chorda“.

Der Knorpelstab eines erwachsenen *T. taeniatus* weist nach 20 Tagen (15° C.) noch keine deutliche Gliederung auf. Es ist dies ein Beweis dafür, dass erwachsene Thiere langsamer regenerieren als jugendliche und dass die höhere Temperatur die Regeneration beschleunigt.

Um nun eine Regeneration des eigentlichen Chordagewebes zu erzielen, amputirte ich ganz junge, eben erst ausgeschlüpfte Larven von *Triton taeniatus*, die im anatomischen Institut zu Göttingen gezüchtet waren. Die Thiere waren, wie die von Fraisse¹⁾ benutzten, 6—10 mm lang. Der Erfolg entsprach insofern nicht meinen Erwartungen, als nicht der „Gallertkörper“ der Chorda mit seinen grossen hyalinen Zellen, sondern wieder ein stabähnliches Gebilde („Knorpelstab“, Fraisse) regenerirt wurde. Ich stimme also Fraisse in der Beobachtung ganz bei, nicht aber in der Deutung. Fraisse leitet die Regeneration seines Knorpelstabes auch bei diesen jungen Larven vom skeletogenen Gewebe ab und kommt desshalb folgerichtig zu dem Schluss, dass die Chorda sich „überhaupt nur bei den Anuren regenerirt, und zwar bei den Larven derselben; auch bei den jüngsten Urodelenlarven, die ich zu diesem Zwecke amputirte, konnte ich niemals eine Regeneration der Chorda constatiren“ (pag. 93). Dass Fraisse das Verhalten der Chordazellen bei der Regeneration sehr gewissenhaft geprüft hat, ergibt sich aus dem folgenden Satze: „Allerdings sitzt bei diesen kleinen Larven . . . der neugebildete axiale Stab nicht so kappenartig den letzten Chordazellen, die unverletzt geblieben sind, auf, wie das bei den älteren Larven und den erwachsenen Thieren der Fall ist, sondern es scheint sogar mitunter, als ob die Elemente der Chordazellen direct in den regenerirten Knorpelstab übergingen“ (pag. 93). Den gesperrten Druck der letzten Zeilen habe ich veranlasst, um die Wichtigkeit derselben hervorzuheben. Ich bin nun nicht der Meinung, dass die ausgebildeten hyalinen Chordazellen sich etwa in embryonale protoplasmatische Zellen umwandeln und auf diese Weise direct in den Knorpelstab übergehen, sondern ich leite die Regeneration hier, wie bei den Urodelen und überall in der Chorda, vom Chordaepithel ab. Wie das geschieht, habe ich in Fig. 23b,

1) Fraisse, a. a. O. pag. 93.

Tafel XXIII zu veranschaulichen gesucht. So wie im normalen Schwanzende die Zellen des Chordaepithels den Chordastab dadurch erzeugen, dass sie sich nicht mehr in hyaline Chordazellen, sondern allmählich in Knorpelzellen umwandeln, genau so geschieht die Bildung des regenerirten Chordastabes. Die protoplasmatischen Chordaepithelien (che) proliferiren unter Bildung von Mitosen und legen sich kappenförmig um das abgeschnittene Chordaende. Sie bilden dabei nach aussen eine nicht immer deutliche Begrenzung, das Homologon der inneren Chordascheide (ich). Die Zellen selber bekommen später eine sehr deutliche Zellmembran (zm) und die Zwischensubstanz wird copiöser; eine Umwandlung in eigentliches Knorpelgewebe war aber bei diesem Thier (*Triton taeniatus*, Larve, 0,8 cm lang, Vorderglieder vorhanden, sechs Tage bei 20° C. regenerirt) noch nicht nachzuweisen. Nach der Schwanzspitze zu werden die Zellen wieder protoplasmatisch und verlieren sich zuletzt in das anstossende Bindegewebe. Es sei noch hervorgehoben, dass ich eine Betheiligung des skeletogenen Gewebes bei der Regeneration des Chordastabes deshalb ablehnen muss, weil die Chorda noch ganz frei liegt, ohne Umhüllung der äusseren Chordascheide.

Aus diesen Versuchen hatte sich ergeben, dass das eigentliche Chordagewebe (Gallertkörper) nicht regenerirt wurde, dass vielmehr sogleich der Chordastab hergestellt wurde. Da nun unter den Urodelen die Salamandrinen sich verhältnissmässig schnell zu Landthieren umwandeln, beschloss ich, weitere Versuche über die Regeneration der Chorda an einem sich langsamer entwickelnden Perennibranchiaten anzustellen. Dazu eignete sich *Siredon* vortrefflich. Versuche an jungen, im hiesigen vergleichend-anatomischen Institut gezüchteten Larven wurden von mir im Laufe des letzten Sommers in grosser Zahl angestellt und hatten durchweg das interessante Ergebniss, dass bei ganz jungen, noch im Ei oder gleich nach dem Ausschlüpfen operirten Thieren sich zunächst eine Partie echter hyaliner Chordazellen und dann erst im Anschluss an diese der Chordastab regenerirt.

Die im Ei operirten Thiere waren etwa 7 mm lang und bekundeten durch zeitweilige energische Schwanzschläge, dass sie beinahe zum Ausschlüpfen reif waren. Die Schwanzspitze wurde im Ei mit einer feinen Scheere abgeschnitten; zuweilen blieb ein

Rest des angeschnittenen Eies und seiner Hüllen¹⁾ noch kurze Zeit am Thiere sitzen, in der Regel wurde es ganz frei, lebte aber auch dann ganz munter weiter. Die ausgeschlüpften Thiere, die ich operirte, waren bis zu 11 mm lang. Alle operirten Larven wurden isolirt und in reinem Quellwasser gehalten. Obgleich die Larven auch nach dem Ausschlüpfen ja noch längere Zeit keine Nahrung zu sich nehmen können und auf die Resorption der in den Zellen massenhaft aufgespeicherten Dotterschollen angewiesen sind, regeneriren sie in 1—2 Wochen die abgesechnittene Schwanzspitze bis zu ca. 1,5 mm Länge. Den Thieren wurde dann nach 3, 5, 6 etc. Tagen die Schwanzspitze (also das Regenerationsstück mit einem kurzen Stück des persistirenden Schwanzes) abgesehnt, fixirt, gefärbt und sagittal oder frontal mikrotomirt. Da es mir hierbei auf feinere histogenetische Studien ankam, fertigte ich Schnittserien von 7,5 μ an.

Um nicht weitläufig zu werden, bespreche ich nur zwei Präparate ausführlicher.

Das erste Präparat stammte von einer im Ei amputirten Larve, deren Schwanzspitze dann 7 Tage lang bei 18° C. regenerirt war. Das abgesechnittene Schwanzende wurde in Chromessigsäure fixirt und mit Borax-Carmin gefärbt. Die regenerirte Chorda eines Schnittes der angefertigten Serie wurde mit der Camera lucida, Leitz Obj. 7, Oc. 1 in Fig. 29, Tafel XXIV gezeichnet. Die Schnittgrenze liegt bei g, wie sich aus dem Verhalten der Chordazellen und der nebenan liegenden quergestreiften Muskulatur (die in der Zeichnung nicht berücksichtigt wurde) mit Sicherheit schliessen liess. Man sieht die grossen hyalinen Zellen der persistirenden Chorda bei p ch; Chordaepithelzellen liegen an der Innenseite der inneren Chordascheide i s bei ch e. Neugebildete Chordazellen liegen in der ersten Regenerationszone bei r ch. Im Anfangstheil dieser Zone finden sich merkwürdiger Weise noch einige Dotterkörper K; sie waren in diesem Schnitt zufällig nicht vorhanden, sind aber aus dem drittfolgenden

1) Oscar Schultze, Untersuchungen über die Reifung und Befruchtung des Amphibieneies, Zeitschrift für wiss. Zool., 45. Bd., pag. 177 ff., gab neuerdings eine sorgfältige Beschreibung (pag. 212) und Zeichnung derselben am Amphibienei (Rana) nach der Befruchtung Tafel XIII, Fig. 42. Ueber die Dotterkörper, die eine kugel-, schlecht würfelförmige oder eiförmige Gestalt haben, handelt pag. 190 ff.

Schnitt der Serie hier eingetragen. In anderen, auch noch länger regenerirten Präparaten fanden sich die Dotterkörper noch in grossen Mengen an derselben Stelle. Ich war zuerst der Meinung, es handle sich hier vielleicht um Tröpfchen von Mucin, fand aber bald genau dieselben Körper noch sporadisch in anderen Zellen desselben Präparats und stellte durch Vergleich mit unzweifelhaften Dotterkörpern in embryonalen Zellen die Identität fest. Sie färben sich mit Hämatoxylin und Borax-Carmin (schwächer).

Dass wir nun in der Zone *rech* echte regenerirte Chordazellen vor uns haben, zeigt ein Blick auf die Zeichnung. Das Charakteristische dieser Zellen, die allmähliche Verdrängung oder Umwandlung des Protoplasma durch Bildung einer hyalinen Substanz, finden wir in ausgesprochenem Maasse. Dabei sieht man deutlich, dass das Protoplasma hier und da noch in grösserer Menge vorhanden ist, als in den persistirenden Zellen. Die hyalinen Tropfen aber haben sich, wie in den persistirenden Chordazellen, mit einer sehr deutlichen Membran umgeben, und da sie noch nicht überall die ganze Zelle erfüllen, so werden die Zellgrenzen selber an vielen Stellen zweifelhaft. Die Eigenthümlichkeit der hyalinen Substanz, eine feste Membran zu bilden, erklärt nun eine Erscheinung an dem regenerirten Chordastab älterer Larven, wie sie in Fig. 23 b, Tafel XXIII dargestellt ist. Da diese Membranen natürlich da aufhören, wo die hyaline Substanz aufhört, so sieht es so aus, als überzöge an der Schnittgrenze *g* die innere Chordascheide den Amputationsstumpf. Wäre das der Fall, so hätten Flesch und Fraisse Recht, wenn sie angeben, dass der „Knorpelstab“ in keinem genetischen Zusammenhang mit der Chorda stünde. Gerade aber das Studium dieser Regenerationsstadien von Siredon beweist, dass dies eine Täuschung ist. Die Membran, die den Amputationskegel überzieht, ist nur die Gesamtheit der Membranen, die die hyaline Substanz einschliessen, ist aber nicht gleichwerthig der innern Chordascheide; diese zieht vielmehr aussen um den Regenerationskegel weiter. Sie folgt den neugebildeten Chordazellen, weil sie ein Produkt derselben ist und hört in Folge dessen am peripheren Theil des Regenerationskegels auf, weil hier die Zellen noch durchweg protoplasmatisch sind.

Auf die Zone der regenerirten hellen Chordazellen folgt eine Zone von Zellen, die mit deutlichen Membranen versehen sind (z m), in denen aber die Bildung hyaliner Substanz abnimmt. Zuletzt werden die Zellen, wie schon erwähnt, ganz protoplasmatisch, haben keine Membran und nicht einmal deutliche Protoplasmagrenzen mehr. Sie stossen dann an das caudale Bindegewebe und sind zuletzt von den Zellen desselben mit Trockenlinsen gar nicht, mit Immersionslinsen aber meist gut zu unterscheiden.

Zum Schluss beschreibe ich noch ein weiter vorgeschrittenes Stadium, an dem in mehrfacher Hinsicht etwas neues zu sehen war. Das Thier war nach dem Ausschlüpfen amputirt, die Schwanzspitze war 14 Tage bei 18° C. regenerirt. Das Präparat war fixirt mit Chromessigsäure, gefärbt mit Hämatoxylin; Schnittdicke 7,5 μ . Man sieht in der ersten Regenerationszone junge Chordazellen, die ganz hyalin geworden sind, wie die persistirenden, aber nur etwa halb so gross sind. Darauf folgt eine Zone von Zellen mit sehr scharf begrenzter Membran, in denen nur hier und da noch hyaline Substanz sich findet. Einige dieser Zellen zeigen nun sehr deutlich in ihrem Umkreise diejenigen Veränderungen, die wir durch Born¹⁾ und Strasser²⁾ bei der Bildung des jungen Knorpels kennen gelernt haben und die auch von Fraisse³⁾ bei der Entwicklung des Knorpelstabes von *Pleurodeles Waltlii* beobachtet wurden. Der Kern ist gross, wie gewöhnlich im Chordastabe in der Richtung der Längsachse etwas abgeplattet. Um ihn findet sich ein leicht granulirtes Protoplasma, welches sich durch seine hellere Farbe scharf von einer äusserst fein concentrisch geschichteten Zwischensubstanz (Inter-cellularsubstanz) abhebt: letztere ist durch Hämatoxylin zart blau gefärbt und geht an einer Seite in ein dunkleres fast spindel-förmiges Gebilde über. Diese zart geschichtete Zwischensubstanz entspricht nach meiner Auffassung dem primären Alveolen-

1) G. Born, Zum Carpus und Tarsus der Saurier. *Morphol. Jahrb.*, 2. Bd., pag. 1 ff. (pag. 20).

2) Strasser, Zur Entwicklung der Extremitätenknorpel bei Salamandern und Tritonen. *Morphol. Jahrb.*, 5. Bd., pag. 240 ff.

3) Fraisse, Beitr. zur Anatomie von *Pleurodeles Waltlii*, Dissertation. Würzburg, 1880, pag. 23, 24.

werk Strasser's (p. 248) und geht gelegentlich in die dunkeln prochondralen Elemente über (p. 254).

Während hier schon die ersten Anfänge der Knorpelbildung zu sehen sind, findet man peripher nur die schon vorhin beschriebenen Zellen mit deutlichen Membranen, denen noch weiter peripher die ebenso schon erwähnten protoplasmatischen Zellen folgen. Nach einer 14tägigen Regeneration wird also bei genauer histogenetischer Untersuchung des jungen Chordakegels folgendes klar: Die durch Proliferation der Chordaepithelien zunächst entstehenden protoplasmatischen Zellen haben in der ersten Zeit noch die Fähigkeit sich durch Bildung hyalinen Inhalts in gewöhnliche Chordazellen zu verwandeln; bald aber geht ihnen diese Fähigkeit verloren, sie bilden Knorpelsubstanz und werden selber zu Knorpelzellen.

Nach dem Vorgange von Roux versuchen wir neuerdings Umbildungen dieser Art vom Standpunkte der Entwicklungsmechanik aus zu durchleuchten. Das ist nun gerade für den Knorpel in vortrefflicher Weise schon von Strasser geschehen und ich wüsste für mein Object seinen Ausführungen kaum etwas zuzusetzen. Es scheint, dass bei den Schwimmbewegungen des Schwanzes Druck und Zug eigenthümliche Reactionen der Gewebe erzwingen. Bei den Anuren, deren Chorda durchweg bis zur äussersten Spitze aus hyalinen Zellen besteht, wird die grössere Widerstandsfähigkeit durch eine sehr starke Verdickung der Chordascheiden herbeigeführt. Das Analogon dieser Verdickung liefert bei den Urodelen die skeletogene Schicht durch die eigentliche Skelettbildung. Da diese aber in den jüngsten Entwicklungsstadien und besonders am periphersten Theile der Chorda noch nicht vorhanden ist, so tritt eine Art Selbsthülfe des Chordagewebes in der Weise ein, dass statt der weniger resistenten hyalinen Zellen Knorpelgewebe gebildet wird. Ich sehe also mit Fraisse in dem Chorda- und Knorpelstabe eine functionelle Anpassung, erkläre mir aber das Zustandekommen derselben in anderer Weise ¹⁾.

1) Fraisse, Die Regeneration etc. a. a. O. pag. 104: „Dagegen beruht die Bildung des Knorpelstabes aber selbst allerdings auf einer

Aus meinen Mittheilungen ergeben sich folgende Schlüsse :

- 1) Die Chorda regenerirt sich nicht nur bei anuren, sondern auch bei urodelen Amphibien.
- 2) Die Umwandlung der neugebildeten Chordazellen in grosse hyaline Zellen geschieht nur bei sehr jungen Individuen (Siredon) und auch hier nur in den ersten Stadien der Regeneration. Später wandeln sie sich zum „Chordastab“ um.
- 3) Etwas ältere Larven von Siredon und wie es scheint von Triton schon die jüngsten Larven regeneriren den Chordastab, der dem echten Chordagewebe isogenetisch ist.
- 4) Noch ältere Larven, bei denen das skeletogene Gewebe um die Chorda schon überall entwickelt ist, regeneriren aus skeletogenem und Chordagewebe (Chordaepithel) den „Knorpelstab“ (H. Müller, Fraise).
- 5) Es ergibt sich also für die Regeneration der Chorda und des Skelets (Knorpelstab) das einfache Gesetz, dass die Art der Regeneration durchaus abhängig ist vom jeweiligen Entwicklungsstadium des Stützapparats (Chorda und skeletogenes Gewebe).

Anhangsweise will ich hier noch auf die verschiedene Schnelligkeit in der Regeneration des Rückenmarks und des Stützapparats hinweisen. Wie früher schon bemerkt wurde, ist in den ersten Tagen das Rückenmark der Chorda resp. dem Knorpelstab etwas voraus. Bei den Anuren wächst dann aber etwa vom 4. Tage an die Chorda schneller und holt das Rückenmark ein. Etwa vom 5.—9. Tage finde ich beide Organe gleich lang, beide gehen bis dicht an die Haut heran. Dann aber beginnt die Chorda das Rückenmark zu überholen oder, was auf dasselbe hinauskommt, das Rückenmark wächst langsamer: an zahlreichen Präparaten vom 12. Tage

functionellen Anpassung, denn es kann constatirt werden, wie ich das auch an anderen Orten erwähnt habe, dass eine Turgescenz des ganzen Schwanzendes zu bestimmten Zeiten, und zwar zur Brunstperiode der Urodelen eintritt und dass höchst wahrscheinlich dann beim Landaufenthalt der Thiere wiederum eine, wenn auch geringe, Reduction der so gebildeten Wirbel stattfindet.“

(*R. esculenta*, regeneriert bei 17° C., Regenerationsstück 5,5 mm) ragt die Chorda beträchtlich weiter nach dem Schwanzende vor, als das Rückenmark. Noch viel auffallender ist das Verhältniss bei den Urodelen, deren Knorpelstab sich auch in dieser Beziehung ähnlich verhält wie die Chorda der Anuren. Hier hat das Rückenmark einen Vorsprung, der sich viel länger geltend macht, als bei den Froschlarven. An einer Querschnittsserie von *Triton cristatus* (6. Tag der Regeneration, 17° C.) ragt das Rückenmark bis zum 36. Schnitt = 0,54 mm vom Schwanzende vor, der Knorpelstab (50. Schnitt) bei 0,75 mm, der obere Wirbelbogen und die Muskulatur (81. Schnitt) bis 1,22 mm vom Schwanzende. Zum Vergleich damit habe ich eine Querschnittsserie durch das normale Schwanzende einer gleichaltrigen Larve von *Triton cristatus* angefertigt. Hier fand sich das Ende des Knorpelstabes und der obere Wirbelbogen schon im 6., das Rückenmark im 10. Schnitt. Bei der Regeneration hat das Rückenmark noch am 8. Tage einen kleinen Vorsprung, dann wird es vom Knorpelstab eingeholt und endlich überholt. Es wachsen also hier wie bei den Anuren Chorda und Rückenmark in Folge ungleich schneller Regeneration an einander vorbei.

4. Bindegewebe, Cutis und Gefässe.

Fast gleichzeitig mit der Chorda beginnt die Gruppe der Bindesubstanzen ihre Regeneration. Zwei so enge zusammenhängende Gewebe, wie Epidermis und Cutis, werden nicht gleichzeitig, sondern nach einander regeneriert: die Epidermis viel früher als die Cutis¹⁾.

Wenn in der Chorda dorsalis (2. und 3. Tag) die Vermehrung der Chordae epithelzellen und ihre Anhäufung zwischen dem Ende der Chordascheide und dem nach innen zu liegenden alten Chordagewebe (Fig. 22 ce) begonnen hat, zeigen sich auch im Bindegewebe schon Regenerationserscheinungen. An einer Serie von Sagittalschnitten einer Larve von *R. esculenta* finde ich am 3. Tage (17° C.) die ersten Mitosen in fixen Bindegewebzellen, sehr bald werden diese überaus zahlreich. Die neugebildeten Zellen sind zuerst protoplasmatisch (Fig. 25 mb);

1) Fraisse, a. a. O. pag. 71.

später wächst das Protoplasma nach einer oder mehreren Seiten aus und bildet die Fibrillen. Näheres darüber hat Fraisse mitgeteilt (p. 78). Das regenerierte Bindegewebe ist ausserordentlich reich an Kernen; ausserdem findet man sehr viele Wanderzellen (Körnehenzellen) und Pigmentzellen. Nach 5 Tagen ist bei Froschlarven die bindegewebige Grundlage des Schwanzes am äussersten Ende ganz so regeneriert, wie wir sie nach den Untersuchungen von Leydig, Hensen, Eberth u. a. im normalen Schwanz finden.

Die erste Anlage der Cutis ist regenerativ wie embryonal „zuerst ein homogenes dünnes Häutchen (Remak), welches dann mit dem Dickerwerden ganz und gar in feine Fibrillen zerfällt“¹⁾. Dieses Häutchen ist stark lichtbrechend und liegt in den ersten Stadien der Regeneration der untersten Zellschicht der Epidermis so dicht an, dass ich wohl verstehen kann, wie Hatschek²⁾ zu der Ansicht kam, es sei „eine von der Epidermis ausgeschiedene Basalmembran“. Ich bin indessen der Meinung, die auch Hatschek als discutabel gelten lässt, dass wir hier die äusserste Schicht der Cutis³⁾ vor uns haben. Diese Cutislamelle sehe ich

1) Kölliker, Histologische Studien an Batrachierlarven. Zeitschrift für wiss. Zool., 43. Bd., pag. 1 ff. (pag. 15).

2) Hatschek, Ueber den Schichtenbau von Amphioxus. Anatomischer Anzeiger, 1888, pag. 662 ff. (pag. 666). Hatschek's Ansicht erinnert an eine ähnliche Anschauung Hensen's, nach welcher die gallertige Substanz zwischen den Epidermisplatten des embryonalen Froschlarvenschwanzes „von der Epidermis ausgeschieden werde“. — Hensen, Ueber die Entwicklung des Gewebes und der Nerven im Schwanz der Froschlarve. Virchow's Archiv, 31. Bd., 1864, pag. 51 ff. (pag. 54).

3) Diese Ansicht wurde zuerst von Remak ausgesprochen: Die erwähnte gallertige Substanz „verdichtet sich unterhalb der zelligen leicht ablösbaren Oberhaut zu einer festen glashellen Membran“. Untersuchungen über die Entwicklung der Wirbelthiere. Berlin, 1855, pag. 152. Hensen gab zu, dass eine dichtere Schicht sich auf der Oberfläche des Schwanzes findet, glaubte aber nicht, dass dieselbe als eine besondere Membran aufzufassen sei. Hensen, Virchow's Archiv, a. a. O. pag. 55. Später stimmte er dann Eberth zu, der den Nachweis geführt hatte, dass in späteren Entwicklungsstadien die Cutislamella allerdings zu einer besonderen Membran werde. Hensen, dieses Archiv, 4. Bd., pag. 111 ff. (pag. 114). — Eberth, dieses Archiv, 2. Bd., pag. 490 ff. — Siehe ferner Fraisse, a. a. O. pag. 76.

am deutlichsten an den Larven von *Rana* und etwas ältern Urodelenlarven; bei den im Ei oder gleich nach dem Ausschlüpfen amputirten Siredonlarven ist sie äusserst schwach entwickelt und vielfach schwer zu sehen, weil sich fast gleichzeitig mit ihr eine Pigmentschicht entwickelt (Fig. 27, Taf. XXIV p).

Die neue Cutislamelle setzt sich, wie ich an einem Präparat von *R. esculenta* (3 Tage bei 16° regenerirt) deutlich sehe, ganz genau an die persistirende an; letztere ist an dem Präparat etwa dreimal mächtiger, als die regenerirte. Trotzdem ist wohl ein genetischer Zusammenhang zwischen beiden nicht anzunehmen, da das feine Häutchen der jungen Cutis mit der Entwicklung des Bindegewebes zwischen den Epidermisplatten gleichen Schritt hält und — nach meiner Ansicht — als Verdichtungsschicht der Bindegewebsfasern resp. „der gallertigen Substanz“ an der Epidermis aufzufassen ist.

Was die Regeneration der Gefässe anbetrifft, so habe ich den Angaben Fraisse's kaum etwas zuzufügen. Ich habe mich damit begnügt die Regeneration der Capillaren zu studiren und finde diese so verlaufen, wie wir durch die Untersuchungen von Arnold, Ziegler, Rouget, Mayer, Bobritzki, Fraisse, Kölliker¹⁾ etc. wissen. Nur in einem, allerdings nicht unwesentlichen Punkte, weiche ich von Fraisse ab. Fraisse findet bei dem Vorgange keine Mitosen, ich finde sie. Ich will ganz kurz einige Beobachtungen schildern. Das Präparat stammt von einer Siredonlarve, die bald nach dem Ausschlüpfen amputirt war und dann 12 Tage bei 18° C. regenerirt hatte. Zwischen zwei Capillarschlingen hat sich eine Anastomose gebildet, die von der einen Capillare aus schon bis zu zwei Drittel canalisirt ist und in diesem Theil zwei rothe Blutkörperchen enthält; das letzte mit der andern Capillare verbundene Drittel ist noch durchaus solide und ist nichts anderes als das langausgezogene Protoplasma einer Zelle, deren Kern in mitotischer Theilung begriffen ist. Während dieser Kern schon in der jüngsten Capillare liegt, seine Herkunft vom Endothel der Muttercapillare also nicht direct sichtbar ist, sehe ich an einer andern Siredonlarve, die 10 Tage bei 18° C. regenerirt hatte,

1) Die Literatur ist bei Fraisse, pag. 134 ff. und bei Kölliker (Histologische Studien an Batrachierlarven a. a. O. pag. 34 ff.) citirt.

eine in Karyokinese begriffene Zelle in der Wand einer Capillare liegen und von ihr den jungen protoplasmatischen Spross direct ausgehen.

Ich ziehe aus diesen Beobachtungen den Schluss, dass Bindegewebe, Cutis und Gefässe sich vom entsprechenden restirenden Gewebe auf dem Wege der mitotischen Kerntheilung regeneriren. Der Zeit nach kommt erst das Bindegewebe an sich, dann Cutis, zuletzt Gefässe.

5. Quergestreifte Muskulatur.

Am spätesten von allen Geweben¹⁾ des Amphibienschwanzes (mit Ausnahme des peripheren Nervensystems) regeneriren sich die quergestreiften Muskelfasern. Damit soll keineswegs gesagt sein, dass auch die Elemente, aus denen sie entstehen, am spätesten auftreten; diese, die jungen Muskelzellen, sind schon längst vorhanden, bevor die Differenzirung derselben zu quergestreiften Muskelfasern nachweisbar ist.

Die Art der Regeneration dieses Gewebes setzt nach allen Erfahrungen der Untersuchung die grössten Schwierigkeiten entgegen. Dem entsprechend giebt es nächst dem Epithel wohl kein Gewebe, dessen Regeneration so oft untersucht und beschrieben²⁾ wurde, wie die der quergestreiften Muskulatur. Diese zahlreichen Untersuchungen haben immerhin schon manche der vielen strittigen Punkte erledigt. So kann es nach den neuesten Unter-

1) Ich bestätige damit die Angaben Fraisse's, pag. 128. „Immer ist doch ein gutes Stück des Schwanzes regenerirt, welches Epithel, Bindegewebe, Blutgefässe und Knorpel enthält, ehe einmal die Muskulatur zur Proliferation sich anschickt.“

2) Literaturangaben findet man bei Fraisse, pag. 129 ff. — Zaborowski, Experimentelle Untersuchungen über die Regeneration der quergestreiften Muskeln. Dissertation (unter Leitung von Zahn in Genf ausgeführt). Leipzig, 1889. — Nauwerck, Ueber Muskelregeneration nach Verletzungen. Jena, 1890. — Felix, Ueber Wachsthum der quergestreiften Muskulatur nach Beobachtungen am Menschen. Zeitschrift für wiss. Zoologie, 48. Bd., pag. 224 ff. (pag. 226 ff.).

suchungen von Fraise, Leven¹⁾, Stedel²⁾, Zaborowski und Nauwerek als sicher gelten, dass die Bildung der jungen Muskelfasern nicht von weissen Blutkörperchen (Maslowsky, Erbkam), nicht von Bindegewebszellen (von Wittich, Zenker, Waldeyer), auch nicht von präexistirendem Muskelgewebe und Bindegewebszellen (C. O. Weber, C. E. E. Hoffmann, Doze)³⁾, sondern ganz allein vom präexistirenden Muskelgewebe ausgeht. Hier stehen aber zwei Theorien einander gegenüber. Nach der einen, die besonders von C. O. Weber⁴⁾, C. E. E. Hoffmann⁵⁾ und P. Kraske⁶⁾ vertreten wird, lösen sich die alten Muskelfasern gewissermaassen erst in ihre Elemente, die Muskelkörperchen, Sarcoblasten, auf; diese vermehren sich und entwickeln sich zu jungen Muskelfasern (Sarcoblastentheorie); nach der andern, hauptsächlich durch Neumann⁷⁾ und Nauwerek⁸⁾

1) Leven, Experimentelle Untersuchungen über die Regeneration der quergestreiften Muskelfasern unter besonderer Berücksichtigung der Karyokinese. Dissertation. Halle, 1887, und: Deutsches Archiv für klin. Medicin, 43. Bd., 1888.

2) Stedel, Zur Kenntniss der Regeneration der quergestreiften Muskulatur. Dissertation. Tübingen, 1887.

3) Zaborowsky (a. a. O. pag. 7) zählt zu den Autoren dieser Anschauung auch Neumann (Ueber den Heilungsprocess nach Muskelverletzungen. Dieses Archiv, 4. Bd., pag. 323 ff.). „In gleicher Weise nimmt auch Neumann (S. 330) neben der Neubildung aus Muskelknospen die Möglichkeit einer solchen aus den zelligen Elementen des Perimysiums an.“ Ich möchte dazu bemerken, dass Neumann jedenfalls für seine Person die Neubildung aus Bindegewebszellen abweist. Er giebt nur zu, dass viele muskulöse Elemente in der Narbe „zur Beobachtung kommen, von denen es zweifelhaft sein muss, ob sie durch die Präparation aus ihrer Verbindung mit den alten Fasern abgelöst sind, oder ob sie ursprünglich keinen Zusammenhang mit diesen hatten“.

4) C. O. Weber, Ueber die Neubildung quergestreifter Muskelfasern, insbesondere die regenerative Neubildung derselben nach Verletzungen. Virchow's Archiv, 39. Bd., pag. 216 ff.

5) C. E. E. Hoffmann, Ueber die Neubildung quergestreifter Muskelfasern, insbesondere beim Typhus abdominalis. Virchow's Archiv, 40. Bd., pag. 505 ff.

6) P. Kraske, Experimentelle Untersuchungen über die Regeneration der quergestreiften Muskeln. Habilitationsschrift. Halle, 1878.

7) Neumann, Ueber den Heilungsprocess nach Muskelverletzungen. Dieses Archiv, 4. Bd., 1868.

8) Nauwerek, a. a. O. Ich hebe oben bloss das wesent-

verföchtenen Lehre wachsen von den angeschnittenen Muskelfasern Knospen oder Sprossen heraus, die proliferirende Kerne enthalten und junge Muskelfasern bilden (Knospentheorie). Diese verschiedenen Anschauungen werden uns im Laufe der Darstellung noch öfter beschäftigen.

Ich schildere nun meine Beobachtungen, indem ich mit den jüngsten operirten Thieren (Siredonlarven) beginne und nachher die Untersuchungen an älteren Larven (*Rana*), die zu einem vielfach modificirten Resultat führten, mittheile.

Bei einer Siredonlarve, deren Schwanzspitze 7 Tage lang bei 18° C. regenerirt war, dann in Chromessigsäure fixirt, mit Borax-Carmin durchgefärbt und in eine Serie von 7,5 μ dicken Frontalschnitten zerlegt war, liessen sich folgende Regenerationserscheinungen an der quergestreiften Muskulatur feststellen. Degenerative Veränderungen¹⁾ der präexistirenden Muskelfasern waren nicht vorhanden; dagegen sind auch in den weiter von der Schnittgrenze entfernten Fasern nicht gerade selten Mitosen zu sehen; ein Sarcolemm ist noch nicht gebildet. Die der Schnittgrenze zunächst liegenden Muskelfasern sind auffallend reich an Mitosen und gerade in der peripheren Spitze derselben findet man öfter Kernfiguren. Die spindelförmigen Muskelfasern liegen der Segmentirung des Körpers entsprechend in gewissen Abständen von einander und sind meist zu Gruppen von 2 und 3 so verbunden, dass die Gesamtfigur wieder spindelartig wird. Die Querstreifung ist kräftig und überall sehr deutlich; nur die äussersten Fasern vor der Schnittgrenze sind manchmal matt gestreift (Fig. 27). Da gerade diese Fasern für die Regeneration die grösste Bedeutung haben, so habe ich eine solche mit ihren Eigenthümlichkeiten in Fig. 27 bei starker Vergrösserung (Leitz, Obj. 7, Oc. 1) mit der Camera lucida gezeichnet.

liche der Neumann-Nauwerck'schen Lehre hervor. Einige Besonderheiten der Nauwerck'schen Anschauung werden später berücksichtigt werden.

1) An anderen Objecten sah ich scholligen Zerfall der quergestreiften Substanz in den angeschnittenen Fasern. Die Resorption dieser Bruchstücke scheint hier leicht zu verlaufen. Complicirtere Regenerationserscheinungen, wie sie bei älteren Larven und erwachsenen Thieren bekannt geworden sind, scheinen bei ganz jungen Larven kaum vorzukommen.

Man sieht in dem untern Theil der Faser einen grossen Kern, in dem das Chromatin zu mehreren Klumpen angehäuft ist. Links oben liegt bei p seitlich in der Faser eine Anhäufung leicht granulirten Protoplasmas, wahrscheinlich der Rest eines Muskelkörperchens, dessen Kern weggeschnitten ist. Am wichtigsten sind ohne Zweifel die an der rechten Seite (k) und am periphersten Ende (k') gelegenen Kerne. Ein Blick auf die Figur zeigt, dass sie aus der präexistirenden Muskelfaser entspringen, wie etwa eine laterale und terminale Neumann-Nauwerkesche Muskelknospe. Dass diese Kerne eine lebhaftige Neigung zur Theilung haben, ist nicht zu bezweifeln; k ist in Karyokinese begriffen und von k' hat sich vor nicht langer Zeit der weiter oben liegende Kern ¹⁾ s abgetrennt, der nun seinerseits schon wieder die mitotischen Veränderungen begonnen hat. Ich habe ihn mit s „Sarcoblast“ bezeichnet, weil er nach meiner Auffassung den Kern einer jungen Muskelzelle repräsentirt. Dass diese Auffassung richtig ist, wird sich bei Besprechung der späteren Regenerationsstadien ergeben.

Die gezeichnete (Fig. 27) und beschriebene Muskelfaser war durchaus nicht die einzige, an der sich knospenartige Bildungen fanden; sie zeigen sich mehr oder weniger deutlich fast an allen Schnitten, die die äussersten präexistirenden Muskelfasern getroffen haben. Der viertnächste Schnitt der Serie enthält eine solche Faser, die am periphersten Ende eine Bifurcation mit allerdings sehr kurzen Zacken aufweist; Kerne waren in denselben auf diesem Schnitt nicht getroffen. Es ist dies eine ähnliche, nur einfachere Bildung, wie sie Nauwerck p. 48 ff. beschreibt und Tafel V, Fig. 12 zeichnet.

Eine Längsspaltung der präexistirenden Muskelfasern, wie sie von vielen Autoren beschrieben wird, habe ich an diesem Object nicht beobachtet ²⁾, ich werde aber später zu berichten haben, dass sie bei älteren Larven (Rana) vorkommt.

1) Man darf keinen Anstoss daran nehmen, dass ich nur vom „Kern“ spreche und nicht ausdrücklich noch des allerdings nur spärlich vorhandenen Protoplasmas Erwähnung thue. Da der Kern durchaus der allein maassgebende Theil bei den oben beschriebenen Vorgängen ist, so gewinnt die Darstellung an Einfachheit, wenn nicht immer noch wieder das Protoplasma erwähnt zu werden braucht.

2) Damit soll nicht gesagt sein, dass in einer angeschnittenen

Was die Art der Kerntheilung anbetrifft, so fand ich in der lateralen „Knospe“ eine Mitose (Fig. 27 k); Mitosen trifft man fast auf jedem Schnitt in den äussersten präexistirenden Muskelfasern; es muss jedoch hinzugefügt werden, dass man dieselben in diesen sehr jungen Muskelfasern überhaupt oft findet. Ich habe aber in dieser Serie nicht solche Kernveränderungen wahrgenommen, wie wir sie durch Arnold's Untersuchungen zuerst kennen gelernt haben und wie sie nachher von mehreren Forschern (Stedel²⁾, Zaborowski³⁾, Nauwerck⁴⁾) auch bei der Kernwucherung in verletzten Muskelfasern beobachtet wurden.

Von dem weiteren Fortschritt der Regeneration giebt Fig. 28 eine Anschauung. Sie stellt einen Theil eines Sagittalschnittes durch das regenerirte Schwanzende einer Siredonlarve dar. Das Thier war nach dem Ausschlüpfen amputirt worden; die Dauer der Regeneration betrug 10 Tage bei 18° C., die regenerirte Schwanzspitze maass 1,5 mm. Sie wurde in Chromessigsäure fixirt, mit Hämatoxylin durchgefärbt und in eine Serie von 7,5 μ dicken Sagittalschnitten zerlegt. Nach oben rechts (im Bilde) ist die Epidermis zum Theil flach geschnitten, weil hier das Seitenstück des Schwanzes etwas gekrümmt war. Auch die Chorda ist nicht median getroffen, weshalb vom eigentlichen Regenerationskegel derselben nicht viel zu sehen ist; aus demselben Grunde hat der Schnitt den Chordastab oben links (im Bilde) nur eben gestreift. Die präexistirende Muskulatur, die der Chorda ganz dicht anliegt, ist gut getroffen (μ m). Man sieht die Querstreifung der Fasern deutlich, die Zahl der Kerne ist in den meisten Muskelfasern, besonders aber in den äusseren, stark

Muskelfaser nicht einmal Spalten auftraten; es handelt sich aber dabei wohl bloss um eine rein mechanische Wirkung des operativen Eingriffs, nicht um eine echte Reaction der Muskelfaser selber.

1) Arnold, Beobachtungen über Kerne und Kerntheilungen in den Zellen des Knochenmarks. *Virchow's Archiv*, 93. Bd., pag. 1 ff. — Derselbe, Weitere Beobachtungen über die Theilungsvorgänge an den Knochenmarkzellen und weissen Blutkörperchen. *Virchow's Archiv*, 97. Bd., pag. 107 ff. — Derselbe, Ueber Theilungsvorgänge in den Wanderzellen, ihre progressiven und regressiven Metamorphosen. *Dieses Archiv*, 30. Bd., pag. 205 ff.

2) Stedel, a. a. O. pag. 17 ff.

3) Zaborowski, a. a. O. pag. 13 ff.

4) Nauwerck, a. a. O. pag. 23 ff.

vermehrt. Diese Kernwucherung geschieht nach dem Typus der Karyokinese, wie zahlreiche Mitosen zeigen. Das Characteristische des Bildes liegt nun in der mehrzeiligen Zellreihe, die sich von den äussersten präexistirenden Muskelfasern aus dicht unter der Epidermis eine ganze Strecke weit nach dem Schwanzende zu erstreckt. Diese Zellstrasse wird zusammengesetzt aus jungen Muskelzellen, die ich mit Klebs u. a. Sarcoblasten¹⁾ nennen will. Die Beweise dafür, dass diese jungen Zellen in der That die neuen Muskelfasern bilden, sehe ich in folgenden That-sachen.

1) Die erwähnten Zellen entstehen aus den Muskelkörperchen der präexistirenden Muskelfasern, sind also Abkömmlinge echter Muskelzellen. Die mitotischen Kerntheilungen in den präexistirenden Muskelkernen, die häufig mit einer Knospenbildung einhergehen, lassen sich an den Schnitten dieses Präparates, wie des vorher beschriebenen Stadiums mit Sicherheit feststellen. Die jungen Muskelzellen werden durch den Act der Theilung selbst gezwungen aus dem Verbande der Muskelfaser herauszutreten und sich vorzuschieben. Das wird naturgemäss am meisten terminalwärts geschehen, weil nach dieser Richtung in dem neugebildeten Gewebe Platz ist; aber auch lateral treten solche Zellen aus und liegen dann eine Zeit lang zwischen den alten Muskelfasern oder auch zwischen Muskelfasern und Epidermis (Fig. 27). Ueber das weitere Geschick derselben wird nachher noch ein Wort zu sagen sein. Das Vorschieben der Zellen und ihre starke Vermehrung scheint um diese Zeit den höchsten Grad zu erreichen. Die Zellen heben sich durch die dunkleren chromatinreichen Kerne deutlich von Bindegewebs- und Epithelzellen ab, ihre Form ist mehr oder weniger

1) „Sarcoblast“ ist etymologisch gleichbedeutend mit „Sarcoplast“. Da der letztere Ausdruck schon von Margo und Paneth für andere Bildungen, die ich nach S. Mayer's Vorgang Sarcolyten genannt habe, verwandt wurde, so wähle ich im Anschluss an die durch Klebs eingebürgerte Bezeichnung die Schreibweise „Sarcoblast“. Vgl. Barfurth, Die Rückbildung des Froschlarvenschwanzes und die sogenannten Sarcoplasten. Dieses Archiv, 29. Bd., pag. 35 ff. — Klebs, Die allgemeine Pathologie oder die Lehre von den Ursachen und dem Wesen der Krankheitsprocesse. Jena, 1889, pag. 467.

gestreckt, die Lagerung in der Regel so, dass ihre Längsachse der Längsachse des Schwanzes parallel gerichtet ist; das Protoplasma ist spärlich, mit Immersionssystem aber fast stets leicht zu sehen. Längs- oder Querstreifen sind dagegen in diesem Stadium mit den stärksten Vergrößerungen nicht wahrzunehmen. Die Frage, woher das Protoplasma der Zellen stammt, ist in meinem Falle leicht zu beantworten: es hat denselben Ursprung, wie das Protoplasma jeder Tochterzelle, die sich beim karyokinetischen Process bildet, d. h. es stammt vom Protoplasma der Muskelzelle, des Muskelkörperchens. Dass bei meinem Object nicht etwa das Material der quergestreiften Substanz direct zur Umhüllung des neugebildeten Kerns mit Protoplasma verwandt wird, folgt daraus, dass die präexistirende Muskelfaser auch postexistirt¹⁾. Kraske²⁾ sah an seinem Object (Kaninchenmuskel), dass bald nach der Kernwucherung in der alten Muskelfaser sich jeder Kern mit einem stark granulirten Protoplasmahof (p. 6) „aus der contractilen Substanz der Faser“ (p. 13) umgab. Ziegler³⁾ sieht dagegen, wie Nauwerck (p. 17) hervorhebt, das Protoplasma als eine neu entstandene Bildung an, zu der die Faser nur Rohmaterial liefert⁴⁾. Meine Beobachtung beweist, dass jedenfalls die Anwesenheit zerfallender quergestreifter Substanz zur Bildung des Protoplasmas junger Muskelzellen nicht nöthig ist.

2) Die mehrbesprochenen Zellen entwickeln sich nach bekanntem embryonalen Modus zu jungen Muskel Fasern. Dies zeigen die weiteren Regenerationsstadien, von denen ich eins in Fig. 29 topographisch zur Anschauung gebracht habe.

1) Dies könnte nur zweifelhaft sein von dem abgeschnittenen und etwas vorgeschobenen Muskelfaserrest nr (Fig. 28, Tafel XXIV). Da aber bei Amphibienlarven die Resorption unbrauchbaren Materials in der Regel schon nach einer Woche beendet ist, das vorliegende Stadium aber 10 Tage alt ist, so glaube ich, dass dieser Muskelrest ebenfalls postexistiren wird.

2) Kraske, a. a. O. pag. 6 und pag. 13.

3) Ziegler, Lehrbuch der allgemeinen und speciellen pathologischen Anatomie, Bd. II, 2. Aufl., Jena, 1885, pag. 1096—1097 und pag. 1098.

4) Bremer (dieses Archiv, 22. Bd., pag. 329) glaubt, dass die Vermehrung des Protoplasma von der eingeschmolzenen contractilen Substanz unter „Rückumwandlung derselben in Protoplasma“ ausgeht.

Es mag die Besichtigung dieser Figur zur Grundlage für die Besprechung des folgenden Regenerationsstadiums dienen.

Dasselbe stammt von einer Siredoularve, die nach dem Ausschlüpfen operirt wurde; die Schwanzspitze regenerirte 14 Tage lang bei 18° C. bis zu einer Länge von ca. 2 mm. Die abgesechnittene Schwanzspitze wurde in Chromessigsäure fixirt, mit Hämatoxylin durchgefärbt und in eine Serie von 7,5 μ dicken Frontalschnitten zerlegt. Die Zeichnung geschah mit der Camera lucida bei Leitz, Obj. 4, Oc. 5. Die Feinheiten wurden mit $\frac{1}{12}$ Immersion und starken Ocularen controlirt, die Längsstreifung in m und m' mit $\frac{1}{12}$ Immersion, Oc. 4 eingezeichnet. Bei pm liegen die äussersten präexistirenden Muskelfasern; p ch bezeichnet die präexistirenden, reh die regenerirten Chordazellen; oberhalb reh sind die Membranen einiger Chordazellen ausgefallen; ich innere Chordascheide, ch Chordastab. Die Kernwucherung in den präexistirenden Muskelfasern hat fast ganz aufgehört, eine lange Reihe von Sarcoblasten (s) erstreckt sich jederseits unter der Epidermis bis ans Ende des regenerirten Chordastabes. Das Characteristische dieses Regenerationsstadiums liegt nun darin, dass sich meist in gewissen Abständen die Sarcoblasten durch Bildung von Fibrillen in junge Muskelfasern umgewandelt haben. Diese Fibrillen sind nur mit den stärksten Vergrößerungen bei günstiger natürlicher oder künstlicher Beleuchtung zu sehen. Dasselbe Verhalten zeigen die Sarcoblasten auf einer ganzen Zahl von Schnitten; Mitosen sind häufig. Ob ein einkerniger Sarcoblast schon Fibrillen bildet, kann ich nicht mit Sicherheit entscheiden, glaube es aber nicht. Fig. 29 giebt einen der Wirklichkeit genau entsprechenden Befund und dieser lehrt, dass die junge Muskelfaser schon mehrere Kerne besitzt, wenn die erste Streifung auftritt. Im Uebrigen muss ich auf diesen Punkt später noch zurückkommen. Es ergibt sich aus diesen Mittheilungen, dass ich mit Nauwerck ¹⁾ die Längsstreifung früher sehe, als die Querstreifung, während Kraske ²⁾ nur von Querstreifung spricht.

1) Nauwerck, a. a. O. pag. 30. — Auch Zaborowski sieht eine solche „schwache Längsstreifung“, kann aber nicht sagen, ob diese Spindelzellen sich zu jungen Muskelfasern umbilden (pag. 22).

2) Kraske, a. a. O. pag. 25.

Von grossem Interesse ist nun hier die Beobachtung (Fig. 29), dass in diesem Stadium einzelne Sarcoblasten (m und m') sich durch Fibrillenbildung schon zu jungen Muskelfasern entwickeln, während andere (s) auf dem Zellenstadium verharren. Eine genaue Musterung der ganzen Serie zeigt nun zwar, dass die zu Muskelfasern sich umwandelnden Sarcoblasten nicht in regelmässigen Abständen liegen, wie man aus Fig. 29 schliessen könnte; indessen ist es doch Thatsache, dass einzelne Sarcoblasten bevorzugt werden. Mit dieser Auslese bevorzugter Sarcoblasten scheint ein Untergang der andern Hand in Hand zu gehen. Während auf dem vorigen Stadium die Sarcoblasten dicht gedrängt meist zu zweien neben einander liegen (Fig. 28), hat sich in diesem Stadium die Schaar schon sehr gelichtet. Man sieht in der Regel nur eine einschichtige Reihe von Sarcoblasten (Fig. 29, s) und nicht selten Abstände zwischen den einzelnen. Wie die Besichtigung der ganzen Reihe (Fig. 29 s s s) lehrt, sind mehrere Kerne auffallend klein geworden; es scheint also, dass der Untergang der Sarcoblasten durch einfache Atrophie erfolgt. Ich gelange also hier zu demselben Resultat wie Zaborowski¹⁾, der die Spindelzellen (Sarcoblasten) später spärlicher werden sah, „da eine gewisse Zahl derselben atrophirt“, während Nauwerck²⁾ an seinem Object beobachtete, dass sämtliche Muskelzellen durch Verfettung zu Grunde gingen.

Bei den von mir untersuchten Amphibienlarven bleibt ein so grosser Theil der Sarcoblasten erhalten, dass dieselben nach ihrer Umwandlung zu jungen Muskelfasern ganze, fast durchaus lückenlose Muskelbänder bilden. So sehe ich an einer Larve von *Rana esculenta* (12 Tage³⁾ bei 17° C. regenerirt) jederseits

1) Zaborowski, a. a. O. pag. 18.

2) Nauwerck, a. a. O. pag. 18; es wird sich übrigens aus der weiteren Darstellung ergeben, dass diese Verschiedenheit mit dem Auftreten der „Muskelzellschläuche“ im Zusammenhang steht und dass die in denselben sich bildenden Muskelzellen nicht ohne weiteres meinen Sarcoblasten gleichgesetzt werden dürfen.

3) Dieses Regenerationsstadium (12 Tage) ist also der Zeit nach jünger, als das besprochene von Siredon (14 Tage); es betrug aber die Länge des Regenerationsstückes beim ersten Object 4,5, beim letzteren nur 2 mm und dem entsprechend war die Regeneration

dicht unter der Epidermis ein langes Muskelband sich hinziehen, in dem nur hier und da Lücken sind. Diese Lücken sind um so zahlreicher und regelmässiger, je näher sie der präexistirenden Muskulatur kommen; es geht also die Ausmerzung von Sarcoblasten und jungen Muskelfasern vom persistirenden Schwanzende aus. Das Endziel dieser Vorgänge ist die Herstellung einer Anordnung der Muskulatur, die der normalen entspricht. Diese Anordnung ist durch die Bildung von Segmenten (Myomeren) charakterisirt. Wie ein Blick auf Taf. XXI, Fig. 1—6, Fig. 14—16 und auf Taf. XXIII, Fig. 22 zeigt, ist die quergestreifte Muskulatur des Stammes bei den Amphibienlarven kammartig in schmalen nach hinten convergirenden Bändern um das kräftige Mittelstück gelagert. Sie umfasst in diesem Mittelstück die Chorda, resp. die Wirbelsäule, das Rückenmark und die Arteria caudalis und zerlegt den ganzen Schwanz in so viele Segmente, als Muskelbänder vorhanden sind. Zwischen je zwei Segmenten bleibt also ein schmaler Raum (Ligamentum intermusculare), der selber keine quergestreifte Muskulatur enthält, sondern von den Insertionen zweier benachbarter Muskelbänder begrenzt wird. Für die Muskelsegmente und Chordaabschnitte bzw. Wirbelkörper gilt das allgemeine Gesetz, dass sie sich nicht decken, sondern in ihrer Stellung mit einander alterniren¹⁾, wie es die Function der Muskulatur erfordert. Durch die beschriebene Eigenthümlichkeit in der Anordnung der Muskulatur ist nun die Auslese unter den Sarcoblasten und späterhin unter den noch gebildeten jungen Muskelfasern bedingt: diejenigen, die durch ihre Lage bevorzugt sind, werden schneller zur Function herangezogen und wandeln sich schneller in junge Muskelfasern um, als die andern. Die gebildeten jungen Muskelfasern erhalten sich in den Muskelkämmen, während in den Zwischenräumen (Ligg. intermuscularia) die Ausmerzung der Sarcoblasten

im ersteren auch weiter vorgeschritten. Es beweist dieser Befund, dass nicht die Zeit in erster Linie, sondern andere Factoren (Speciesunterschied, individuelle Anlage, Temperatur) für die Schnelligkeit maassgebend sind. Die ausserordentlich kräftigen wilden Larven von *Rana esculenta* regeneriren an und für sich viel schneller, als die trägen *Siredonlarven*.

1) Hertwig, Entwicklungsgeschichte, 3. Aufl., pag. 496.

und jungen Muskelfasern so lange dauert, bis der definitive Zustand hergestellt ist.

Die hier beschriebene Proliferation der Muskelkörperchen und die massenhafte Bildung von Sarcoblasten hat ihre Ursache ohne Zweifel in dem durch die Wunde gesetzten Reiz. Dieser Reiz hat ähnlich, wie beim Stoffwechsel ¹⁾, eine Art Uebercompensation ²⁾ zur Folge: es werden viel mehr Zellen producirt, als später nothwendig sind. Diese Wirkung des Wundreizes hört nun nach Ausbildung des Sarcoblastenmantels ³⁾ und Herstellung einer neuen Schwanzspitze allmählich auf, und nun tritt ein anderer Reiz, die Function, an seine Stelle. Hier findet dann eins der von Roux formulirten Gesetze des Kampfes der Theile im Organismus eine sehr schöne Anwendung. „Aendert sich die Qualität des Reizes, so wird wiederum, wie beim Kampf der Molekel, aus den vorkommenden Variationen auch eine neue Zellqualität gezüchtet werden, welche siegend die alte direct in ihrer Ernährung beeinträchtigt, ganz abgesehen davon, dass die alte durch den ihr nun mangelnden Lebensreiz auch von selber schon der Atrophie verfallen muss.“ Aus den ursprünglich gleichwerthigen Sarcoblasten wird eine Anzahl durch den functionellen Reiz zu jungen Muskelzellen gezüchtet, die anderen atrophiren.

Ich habe die Regenerationserscheinungen an der Muskulatur ganz junger Siredonlarven so ausführlich besprochen, weil ich der Ansicht bin, dass sie uns den einfachsten Modus dieser Regeneration vorführen, den ich zugleich für den typischen halte. Wollte man mir einwenden, dass diese Thiere zu jung gewesen seien, so würde ich den Einwand gern und dankend zu meinen Gunsten entgegennehmen. Ich will aber aus guten Gründen allgemeine Erörterungen nicht hier, sondern zuletzt bringen.

Aus meinen bisherigen Angaben darf man nicht schliessen, dass ich den Modus der Muskelregeneration bei ganz jungen Si-

1) Pflüger, Die teleologische Mechanik der lebendigen Natur. Pflüger's Archiv, 15. Bd., pag. 84.

2) Roux, Der Kampf der Theile im Organismus, pag. 217 ff.

3) Die Combination der Frontal- und Sagittalschnittserien ergibt, dass die Gesamtheit der Sarcoblasten die Form eines plattgedrückten Hohlkegels bildet, der oben (dorsal) einen schmalen, unten (ventral) einen weiten offenen Schlitz aufweist.

redonlarven ohne weiteres auch für ältere und erwachsene Thiere als gültig ansehe. Wie die Angaben der Autoren lehren und wie mir meine eigenen Beobachtungen zeigen, bietet die Muskelregeneration wieder einmal einen Beweis dafür, dass die Natur nicht nach der Schablone arbeitet, die wir ihr so gerne auflegen sondern dass sie bei der Verfolgung ihres Zieles mancherlei durch die Umstände gebotenen Variationen wählt.

Solche Abweichung habe ich gleich bei älteren Larven von *Rana* gefunden. Es waren die Species *Rana fusca* und *R. esculenta*. Die Thiere wurden in dem Stadium der Entwicklung verwandt, welches durch Hervorsprossen der hinteren Extremitäten charakterisirt ist. Die Regeneration der Schwanzspitze erfolgt aber merkwürdiger Weise auch dann noch, wenn die vorderen Extremitäten schon angelegt und unter der Haut sichtbar sind¹⁾. Die Methode der Operation und Untersuchung entsprach der früher angegebenen. Wie schon bemerkt, zeichnen sich die ausserordentlich muskelkräftigen Larven von *Rana esculenta*, die ja auch durch ihre Grösse die meisten übrigen Amphibienlarven übertreffen, durch eine ungewöhnliche Regenerationsfähigkeit aus; dem entsprechend ist auch die Muskelregeneration in derselben Zeit viel weiter vorgeschritten, als bei *Siredon* und *Triton*.

Ich halte es nun im Interesse der Uebersichtlichkeit meiner Darstellung für zweckmässig, die an diesen Objecten von mir beobachteten Erscheinungen zunächst ganz kurz zusammenzustellen und dann erst im einzelnen zu besprechen. Es wird sich dabei gleich zeigen, dass meine Befunde von denen anderer Autoren wenig abweichen; es sind ja auch weniger die Beobachtungen, die die Muskelregeneration zu einem so heiss umstrittenen Object machen, als die Deutung derselben. An diesen älteren Larven zeigte sich folgendes:

1. Scholliger Zerfall angeschnittener Muskelfasern und abgerissener Bruchstücke quergestreifter Substanz; Auftreten von Leukocyten.

2. Wucherung der Kerne in den Muskelkörperchen, Zer-

1) Vgl. Barfurth, Versuche über die Verwandlung der Froschlarven. Dieses Archiv, 29. Bd., pag. 1 ff. „Selbst solche, die sich schon am ersten oder zweiten Tage verwandelten, hatten wenigstens die Regeneration eingeleitet.“ (pag. 24.)

fall der quergestreiften Substanz zu „Sarcolyten“, Bildung von „Muskelzellschläuchen“ und „Sarcoblasten“.

3. Zerspaltung von Muskelfasern der Länge nach, verbunden mit Kernwucherung der Muskelkörperchen: Bildung schmaler Bänder, „bandförmiger Platten“; Auftreten von Spindelzellen und Sarcoblasten.

4. Bildung kernhaltiger Sprossen (Neumann, Sokolow, Nauwerck etc.) an gewissen alten Muskelfasern. Sie laufen vielfach wirt durcheinander und sind oft ziemlich lang. Aus diesen lösen sich terminal Sarcoblasten ab, schieben sich vor und bilden, wie auch die Sprossen, junge Muskelfasern.

Von genauen Zeitbestimmungen für die einzelnen Stadien nehme ich Abstand, weil die Erscheinungen zeitlich vielfach neben einander herlaufen. Es mag genügen, wenn ich erwähne, dass die beiden ersten Stadien bei *Rana* in der ersten Woche ablaufen, die beiden letzten Anfang und Mitte der zweiten Woche auftreten. Ich bespreche jetzt die einzelnen Stadien etwas genauer.

Ad 1. In den ersten Tagen nach der Verletzung spielen sich vorzugsweise die Erscheinungen der Rückbildung und Resorption in den der Wunde nahe gelegenen Muskelfasern ab. Auffallender Weise sind es nicht allein die direct vom Schnitt getroffenen Fasern, die der Rückbildung unterliegen, sondern auch ganz unverletzte. Das hier angedeutete verschiedene Verhalten der Muskelfasern wird leicht verständlich, wenn man einen Blick auf Tafel XXIII, Fig. 22 wirft. Aus der Anordnung der Muskulatur ergiebt sich, dass der Schnitt etwa die Muskelfasern bei *m* in der Mitte treffen könnte, während die Muskelfasern bei *m'* ganz unverletzt bleiben würden. Nun zeigt die Untersuchung der Regenerationsstadien, dass keineswegs immer die Muskelfasern bei *m* zerfallen, sondern dass manchmal bei *m'* die Rückbildung viel umfangreicher ist, als bei *m*. Es wird sich nachher zeigen, dass dieses eigenthümliche Verhalten für die Art der Regeneration von grosser Bedeutung ist.

Auf die ersten Stadien der Rückbildung will ich hier nicht näher eingehen, weil über diese kaum ein Zwiespalt der Ansichten herrscht und ich mich ausserdem darüber an anderer Stelle¹⁾

1) Die Rückbildung des Froschlarvenschwanzes und die sogenannten Sarcoplasten. Dieses Archiv, 29. Bd., pag. 35 ff.

schon ausgesprochen habe. Der schollige Zerfall der quergestreiften Substanz, die Verfettung und Atrophie der untergehenden Muskelfasern werden wohl von allen Autoren übereinstimmend geschildert. Ich will nur noch speciell die Angabe Nauwerck's über blasige Entartung an den Muskelfasern bestätigen. Am siebenten und achten Tage sah ich öfter helle Bläschen in den Fasern, die wie hyaline Tröpfchen aussahen; in andern Fällen hatten sich grössere und kleinere Bläschen vereinigt und die Muskelfasern, bez. den Rest derselben ganz aufgetrieben. Ob in allen Fällen eine vollständige Zerstörung und Resorption solcher Fasern eintritt, kann ich nicht mit Sicherheit entscheiden; da aber manchmal nur einzelne kleine Tröpfchen (Fig. 29 r) vorhanden sind und dabei die Muskelfaser sonst durchaus normal aussieht, so glaube ich, dass die geringeren Grade dieser Entartung wieder verschwinden.

Auch das Auftreten der Wanderzellen und der Riesenzellen bespreche ich hier nicht weiter, weil ich in der erwähnten Arbeit meine Beobachtungen darüber schon mitgeteilt habe¹⁾. Nur neige ich jetzt mehr zu der Ansicht, dass die hierbei auftretenden Riesenzellen nicht aus Leukocyten oder aus zunächst „epitheloid gewordenen Leukocyten“ (Stschastny), sondern aus fixen Bindegewebszellen entstehen (Baumgarten, Marchand, Ribbert, Nauwerck).

Ad 2. Einer Besprechung bedürfen aber diejenigen Bildungen, die wir mit Waldeyer als „Muskelzellenschläuche“²⁾ bezeichnen und die Kölliker³⁾ schon früher am Frostmuskel gesehen und beschrieben hatte. Ueber die Bedeutung dieser Schläuche, bez. der in ihnen liegenden Zellen gehen nun die Ansichten der Forscher auseinander: die einen sehen sie als dem Zerfall geweihte Producte der Rückbildung an, die andern glauben dagegen, dass sie die neuen Muskelfasern

1) Dieses Archiv, 29. Bd., pag. 54.

2) Waldeyer, Ueber die Veränderungen der quergestreiften Muskeln bei der Entzündung und dem Typhusprocess, sowie über die Regeneration derselben nach Substanzdefecten. Virchow's Archiv, 34. Bd., pag. 473 ff., pag. 478.

3) Kölliker, Einige Bemerkungen über die Endigungen der Hautnerven und den Bau der Muskeln. Zeitschrift für wiss. Zool., 8. Bd., pag. 312 ff. (pag. 315, Anmerkung, Tafel XIV, Fig. 9).

bilden, und eine dritte Richtung nimmt eine vermittelnde Stellung ein. Zu den ersteren gehören¹⁾ die Entdecker der Muskelzellenschläuche, Kölliker und Waldeyer, selber, ferner Neumann und seine Anhänger Dagott, Lüdeking, Perroncito, Sokolow²⁾ und besonders Nauwerck, sodann Demarquay, Hayem, Bergkammer, endlich Sigmund Mayer und Fraisse; als Anhänger der andern Anschauung sind besonders Otto Weber³⁾, Kraske⁴⁾ und Leven⁵⁾ zu nennen; die vermittelnde Anschauung wird vertreten durch C. E. E. Hoffmann⁶⁾ und Zaborowski⁷⁾.

1) Die Literatur ist bei Fraisse, a. a. O. pag. 129 ff., Zaborowski, a. a. O. pag. 15 ff., Nauwerck, a. a. O. pag. 19 ff. angegeben.

2) Sokolow, der unter Peremeschko arbeitete, hat ebenfalls die Ueberzeugung gewonnen, dass die Regeneration durch directes Auswachsen der durchschnittenen Fasern in die Länge bewirkt wird. — Sokolow, Ueber die Regeneration der quergestreiften Muskeln nach traumatischen Eingriffen. Universitätsnachrichten von Kiew, 1881, October, pag. 147—184 (pag. 177, Fig. 3.) (Russisch.)

3) O. Weber, Ueber die Neubildung quergestreifter Muskelfasern, insbesondere die regenerative Neubildung derselben nach Verletzungen. Virchow's Archiv, 39. Bd., pag. 216 ff. Weber findet, „dass diese Zellen unter regelrechtem Verlaufe der Verletzung fast nie fettig degeneriren“ und hat „nur bei Muskeleiterung fettig entartete und zu Grunde gehende Elemente der Art beobachtet“ (pag. 238).

4) Kraske, a. a. O. pag. 23.

5) Leven, a. a. O. pag. 173 ff.

6) C. E. E. Hoffmann, Ueber die Neubildung quergestreifter Muskelfasern, insbesondere beim Typhus abdominalis. Virchow's Archiv, 40. Bd., p. 505 ff. Derselbe glaubt, dass von den gewucherten Muskelkernen eine grössere Zahl durch fettige Entartung zu Grunde geht, als Weber annimmt, meint aber, dass ein Theil derselben erhalten bleibt und sich in junge Muskelfasern umwandelt.

7) Zaborowski, a. a. O. pag. 18. „Späterhin werden sie (die Spindelzellen) sogar spärlicher, da eine gewisse Zahl derselben atrophirt.“

Anmerkung. Eine von den Ansichten der erwähnten Autoren ganz abweichende Anschauung über die Entstehung und Bedeutung der Muskelzellenschläuche haben Erbkam, der dieselben als mit eingewanderten Leucocyten erfüllte Sarcolemmschläuche („Wanderzellenschläuche“) und Gussenbauer, der die Muskelzellenschläuche als Faserabschnitte ansieht, „in welchen die schollig zerklüftete oder körnig veränderte contractile Substanz von farblosen Zellen umlagert und in der Weise durchsetzt ist, dass diese Zellen in die zwischen den klei-

Nur wenige der genannten Autoren haben bei Besprechung der Muskelzellenschläuche der Angaben von Margo und später Paneth über die „Sarcoplasten“ gedacht, in denen dieselben die Bildungselemente neuer Muskelfasern erkennen wollen, während Sigmund Mayer und ich, wie später auch Looss¹⁾, die Ansicht aussprachen, dass diese Gebilde vielmehr Zerfallsproducte degenerirender Muskelfasern vorstellen; demgemäss habe ich sie in einer früheren Arbeit²⁾ nach Sigmund Mayer's³⁾

neren rundlichen oder eckigen Stücken befindlichen Spalträume eingedrungen sind“ (pag. 1034). Die „farblosen Zellen“ sind der Abstammung nach Leukocyten oder Bindegewebszellen des Perimysium internum. — Erbkam, Beiträge zur Kenntniss der Degeneration und Regeneration von quergestreifter Muskulatur nach Quetschung. Virchow's Archiv, 79. Bd. — Gussenbauer, Ueber die Veränderungen des quergestreiften Muskelgewebes bei der traumatischen Entzündung. Archiv für klinische Chirurgie, 12. Bd., pag. 1010 ff. (pag. 1034). Hier ist ferner die eigenartige Auffassung Aufrecht's zu erwähnen, der sich über das Verhalten der zu Muskelzellenschläuchen umgewandelten Muskelfasern folgendermaassen ausspricht: „Ueberall wo dasselbe (das Sarcolemm) erhalten ist, regenerirt sich die Muskelfaser innerhalb derselben zu einer in Aussehen und Grösse den vor der Verwundung vorhandenen vollkommen gleichen, wo dasselbe zerstört ist, gehen unter der Vermittelung der Muskelkerne neue Muskelfasern aus ihnen hervor.“ Wie das letztere geschehen soll, wird nicht ausdrücklich gesagt und über die jungen Muskelfasern selber äussert sich Aufrecht, wie Nauwerck hervorhebt, sehr zurückhaltend. — Aufrecht, Ueber die Genese des Bindegewebes, nebst einigen Bemerkungen über die Neubildung quergestreifter Muskelfasern und die Heilung per primam intentionem. Virchow's Archiv, 44. Bd., pag. 180 ff. (pag. 196). — Rachmaninow hält mit Erbkam die zelligen Elemente in den Muskelzellenschläuchen für ausgewanderte farblose Blutkörperchen. — Rachmaninow, Zur Frage der Regeneration quergestreifter Muskelfasern. Dissertation. Moskau, 1881, pag. 82. (Russisch.)

1) Looss, Ueber die Bethheiligung der Leukocyten etc. a. a. O. Referat von J. H. List im Biolog. Centralblatt, 9. Bd., pag. 595 ff. — Looss, Ueber Degenerationserscheinungen im Thierreich, besonders über die Reduction des Froschlarvenschwanzes und die im Verlaufe derselben auftretenden histologischen Prozesse. Leipzig, 1889 (Preischriften, gekrönt und herausgeg. von der Fürstlich Jablonowski'schen Gesellschaft zu Leipzig, No. 10 der mathematisch-naturwiss. Section, XXVII).

2) Dieses Archiv, 29. Bd., pag. 52 ff.

3) Sigmund Mayer, Zur Histologie des quergestreiften Muskels. Biol. Centralblatt, 4. Bd., pag. 129 ff. (I). — Derselbe, Die soge-

Vorgang als „Sarcolyten“ bezeichnet. Es sind dies spindel- oder wurstförmige Stücke quergestreifter Substanz, die von den amöboiden¹⁾ (S. Mayer) Muskelzellen aufgenommen werden oder auch frei im Sarcolemm Schlauch — nach Paneth auch ausserhalb desselben — liegen. Diese Sarcolyten findet man nun manchmal in grosser Menge in den „Muskelzellschläuchen“ normaler Thiere (Frosch, Land- und Wassersalamander [S. Mayer], Sperling, Wanderratte, Barsch, menschlicher Embryo von 6 cm Länge [Margol], Froschlarven, junge Frösche, Schweinsembryo von 16 cm Länge [Paneth]). Es scheinen sich hier Vorgänge abzuspielen, durch welche einzelne „Muskelfasern in ihrer normalen Form und Zusammensetzung zeitweilig eingeschmolzen werden, um dann in der Folge wieder einem Neubildungsprocesse anheim zu fallen“ (Sigmund Mayer, I, pag. 135). Solche Sarcolyten kommen nun ohne Zweifel auch, manchmal in grosser Menge, in degenerirenden Muskelfasern an einer Wundstelle vor. Waldeyer zeichnet sie z. B. Tafel X, Fig. 5—7 (Virchow's Archiv, 34. Bd.); O. Weber stellt auf Tafel IV, Fig. 2 solche Gebilde aus einer eiternden granulirenden Muskelwunde vom Kaninchen am siebenten Tage dar, die er für junge Muskelzellen mit schon deutlich quergestreifter Substanz hält; ich halte dieselben für Sarcolyten, da man in so frühen Stadien noch keine echten jungen Muskelzellen mit Querstreifung findet; ich werde in dieser Auffassung bestärkt durch Weber's Angabe, dass er schon am dritten und vierten Tage solche Zellen mit quergestreifter Substanz sah²⁾. Ich selber finde solche Sarcolyten bei Froschlarven in den ersten Tagen nach Amputation der Schwanzspitze; Querstreifung ist selten zu sehen, fettige Entartung tritt frühzeitig auf.

Diese Befunde sind nun deshalb von grosser Wichtigkeit, weil die Sarcolyten nach den Beobachtungen von Sigmund

namnten Sarcoplasten. Anat. Anzeiger, 1. Bd., 1886, pag. 231 ff. (II). — Derselbe, Einige Bemerkungen zur Lehre von der Rückbildung quergestreifter Muskelfasern. Zeitschrift für Heilkunde, Bd. 8, pag. 177 ff. (III).

1) S. Mayer, III., pag. 187. Derselbe hat sehr angemessen den Vorschlag gemacht, die Sarcolyten in freie und in eingeschlossene, quergestreifte und glatte Sarcolyten zu trennen.

2) O. Weber, Virchow's Archiv, 39. Bd., pag. 245.

Mayer und mir in ungeheurer Menge in den der Rückbildung unterworfenen Muskelfasern des Schwanzes metamorphosirter Batrachierlarven vorkommen, also sicherlich Producte der Rückbildung, nicht der Neubildung sind. S. Mayer hat deshalb ganz Recht, wenn er die atrophirenden Frosechlarvenschwänze die „klassischen Stätten“ für den Nachweis der Sarcolyten nennt.

Nach diesen Erörterungen trage ich kein Bedenken mich mit der grossen Mehrzahl der Forscher dahin auszusprechen, dass die Muskelschläuche der regressiven Metamorphose unterliegen und bei der eigentlichen Regeneration keine Rolle spielen.

Hier kann man mir nun gleich einige Einwände machen. Zunächst den, dass ich inconsequenter Weise das eine Mal die gewucherten Muskelkörperchen als „Sarcoblasten“ weiterleben und junge Muskelfasern bilden lasse, das andere Mal sie als „Sarcolyten“ dem Untergang weihe. Dieser Einwand fällt aber vor der Erwägung, dass recht wohl bei schwerer Ernährungsstörung eine Muskelfaser nach vorhergegangener „atrophischer Kernwucherung“ (Bergkammer)¹⁾ ganz zu Grunde gehen kam, während bei leichter Störung des Stoffwechsels wenigstens ein Theil der Faser erhalten bleibt und die gewucherten Kerne lebenskräftig sind.

Ein anderer Einwand aber fällt hier schwerer in's Gewicht. Wie ist das von neuern Forschern²⁾ constatirte Auftreten von

1) Bergkammer, Beiträge zur Lehre von der Entzündung und Entartung der quergestreiften Muskelfasern. Dissertation, Strassburg, 1884. (Unter von Recklinghausen's Leitung gearbeitet.) „Die Kernwucherung in denselben (kernreichen Bändern und Platten) hat nur die Bedeutung einer atrophischen Wucherung.“ (pag. 32.) Nauwerck, a. a. O. pag. 15.

2) Dazu gehören Tizzoni (vom fünften Tage an), Leven und Zaborowski (nach 24 Stunden), Steudel (die ersten nach 24 Stunden, „sehr ausgebreitete Wucherung unter dem Bilde der mitotischen Karyokinese“ nach 48 Stunden); Nauwerck fand an den alten Muskelfasern in den beiden ersten Tagen eine eigenartige Kerntheilung, die der Arnold'schen indirecten Fragmentirung ähnlich ist (pag. 24), nach 48 Stunden traten an den jungen Muskelzellen (Sarcoblasten) Kerntheilungsbilder auf, die sich in den folgenden Tagen mehrten und ausschliesslich typische Karyomiten waren (pag. 16). S. Nauwerck, pag. 25 ff.

Mitosen in den Kernen der Muskelschlauchzellen zu erklären, wenn man die Elemente für Todescandidaten erklärt? Da die mitotische Kerntheilung eine Bethätigung der Lebensenergie ist, so muss hier doch ein Widerspruch vorliegen! Dieser scheinbare Widerspruch wird aufgeklärt durch die neueste Untersuchung von Nauwerck. Er fand, dass die Muskelzellenwucherung ihren Höhepunkt am dritten bis fünften Tage erreicht, dass nach 48 Stunden Kerntheilungsbilder auftreten, die sich in den folgenden Tagen mehren, dann aber abnehmen, dass aber vom fünften Tage an nach der Verletzung die neugebildeten Muskelzellen einer zunehmenden Verfettung unterliegen und rasch zerfallen; schon Ende der zweiten, Anfang der dritten Woche waren die Muskelzellen völlig verschwunden (pag. 16, 18). Hiernach muss der Vorgang so aufgefasst werden, dass die Muskelkörperchen allerdings noch Lebensenergie besitzen und sich lebhaft theilen, dass aber die junge Brut untergeht, weil die Ernährungsbedingungen zu ungünstig sind. Man wird wohl nicht irren, wenn man annimmt, dass die schnell zerfallende quergestreifte Substanz die Schuld trägt. Das zerfallende Material kann nicht schnell genug weggeschafft werden und beinträchtigt die Ernährung und weitere Entwicklung der jungen Zellen. Eine Analogie hierzu bietet die früher von mir festgestellte Thatsache, dass nicht abgelaichte und nachher in loco zerfallende Geschlechtsproducte (Eier, Samenkörper) die Entwicklung der jungen Eier und Samenelemente vollständig verhindern können¹⁾. Es scheint, dass die beim Zerfall der Gewebselemente sich bildenden Producte der regressiven Metamorphose eine toxische Wirkung auf junge Zellen ausüben, die stärker ist, als die vitale Energie derselben. Dem entsprechend melden fast alle Autoren übereinstimmend, dass die eigentliche Regeneration erst beginnt, wenn die Resorption des zerfallenen alten Materials der Hauptsache nach beendet ist.

Nachdem ich diese Einwände durch — wie ich glaube — gute Gründe beseitigt habe, wiederhole ich den oben schon aus-

1) Barfurth, Biologische Untersuchungen über die Bachforelle. III. Die Rückbildung nicht abgelaichter Geschlechtsstoffe bei der Bachforelle. Dieses Archiv, 27. Bd., pag. 129 ff. (pag. 145).

gesprochenen Satz: dass ich mit Nauwerck in den Muskelzellschläuchen Bildungen sehe, die dem Untergang geweiht sind, obgleich die in den Zellen auftretenden Mitosen auf eine noch vorhandene Lebensenergie hinweisen.

Ad 3. Ich wende mich jetzt zur Besprechung der dritten Gruppe von Regenerationserscheinungen, die durch eine Längszerspaltung einzelner Muskelfasern und Bildung kernreicher Bänder, Spindelzellen und Sarcoblasten gekennzeichnet ist.

Wie ich oben (pag. 460) angab, kommt für die Beobachtung und das Verständniss dieser Bildungen die Art der Muskelfaseranordnung bei *Rana* sehr in Betracht; ich verweise deshalb auf meine früheren Bemerkungen darüber. An Präparaten vom siebenten und achten Tage sieht man nun, dass einzelne, gewöhnlich in der Mitte des Muskelbandes (Fig. 22 m', seltener terminal m) gelegene Fasern sich der Länge nach in immer kleiner werdende Faserbündel zerspalten haben. Manchmal ist die ganze Faser vollständig aufgelöst in eine ziemlich weit zerstreute Anzahl von Bündeln, die kernreich und meist spindelförmig oder bandartig sind; auch sind spindelzellenartige Bildungen mit zwei und mehr Kernen oder Sarcoblasten mit einem Kern nicht selten. Die Kerne theilen sich nach der typischen Karyomitose. Ob an einkernigen Sarcoblasten Fibrillenbildung oder gar Querstreifung vorkommt, kann ich nicht mit Sicherheit angeben; ich sah Formen von Sarcoblasten, wie ich sie in Fig. 24, Tafel XXIII dargestellt habe; ich sehe auch hier die Fibrillenbildung zuerst¹⁾, später erst die Querstreifung (Fig. 24 b, c). Ich muss hierzu bemerken, dass die Präparate mit Flemming's Osmiumchromessigsäure fixirt sind, die, wie die Chromsäuregemische überhaupt, die Längsstreifung besser erhält, als die Querstreifung, während die chromsauren Salze die Querstreifung besser zur Anschauung bringen; letztere waren aber für meine Zwecke unbrauchbar, da sie, wie Flemming nachgewiesen hat, die Mitosen nicht conserviren.

Eine solche Längsspaltung von Muskelfasern hat zuerst

1) Vgl. Nauwerck, „An dem Protoplasma macht sich schon sehr frühzeitig eine leichte Andeutung von Längsstreifung erkennbar.“ (pag. 28.)

Weismann¹⁾ bei Fröschen beobachtet. Sein Befund wurde dann von andern Forschern (Aeby, Waldeyer, Born) als Kunstproduct aufgefasst, von Kölliker aber, Rouget und neuerdings Felix²⁾ als normal bestätigt. Aehnlich wie bei diesen im unverletzten Muskel ablaufenden Spaltungen sind nun die Ansichten der Forscher über die nach künstlichen Verletzungen, also bei der Muskelregeneration, auftretenden Spaltungsproducte verschieden. Die einen halten sie für degenerirende Bruchstücke alter Muskelfasern (Waldeyer, pag. 510, Bergkammer, pag. 20, 21), die andern für Zwischenstufen zwischen den Sarcoblasten und den fertigen jungen Muskelfasern (O. Weber, pag. 247, C. E. E. Hoffmann, pag. 513). Peremeschko³⁾, der die Spalten bei der Regeneration zuerst beobachtete, lässt durch dieselben die alte Muskelfaser in ein ganzes Bündel neuer Fasern zerfallen. Kraske⁴⁾ und Leven⁵⁾ sehen in den Spaltungsproducten nur Stufen weiterer Auflösung der alten Muskelfaser in Muskelzellen. Nauwerck⁶⁾ hält sie für Spaltungsproducte alter Muskelfasern, von denen ein geringer Theil erhalten bleibt und sich höchst wahrscheinlich zu kürzeren oder längeren quergestreiften Muskelfasern umwandelt; er glaubt aber, dass dieser Modus der Regeneration durchaus in den Hintergrund tritt vor der durch Knospbildung (Neumann) erfolgenden Regeneration. Nach meinen Beobachtungen kann ich mich Nauwerck im allgemeinen anschliessen: ich halte ebenfalls die Gebilde für Abspaltungsproducte präexistirender Muskelfasern, die zum Theil wieder neue Muskelfasern bilden, glaube aber mit Kraske, dass hierbei auch Muskelzellen⁷⁾ frei werden können,

1) Ueber das Wachsen der quergestreiften Muskeln nach Beobachtungen am Frosch. Zeitschrift für rationelle Medicin, 3. Reihe, X. Bd., 1861, pag. 263 ff. (271 ff.).

2) Felix, a. a. O. pag. 242. Literaturangaben bei demselben pag. 226 ff.

3) Peremeschko, Die Entwicklung der quergestreiften Muskelfasern aus Muskelkernen. Virchow's Archiv, 27. Bd., pag. 116 ff. (pag. 119).

4) Kraske, a. a. O. pag. 23.

5) Leven, a. a. O. pag. 175.

6) Nauwerck, a. a. O. pag. 31.

7) Nauwerck lässt für diese Bildung nur eine Möglichkeit offen; er sagt: An diesen Muskelfasern lassen sich gleichzeitig zwi-

und dass diese Muskelzellen die Fähigkeit besitzen, neue Muskelfasern zu bilden.

Wie ich oben bemerkte, kommt an meinen Objecten die Längsspaltung vorzugsweise an Fasern vor, die in der Mitte eines Muskelbandes liegen; sie findet sich aber auch an den am weitesten vorgeschobenen, terminal liegenden Fasern (Fig. 22 m)¹⁾. Im ersteren Fall scheinen die Spaltungsproducte nur insofern verwandt zu werden, als die Deckung des Defects erfordert; man sieht da, wo die alte Muskelfaser sich durch Spaltung auflöste, eine helle Stelle zwischen den seitlich erhaltenen Fasern und in diesem hellen Raum kernreiche Bänder, Spindelzellenverbände, Spindelzellen und einzelne Sarcoblasten; wir haben auch hier wieder eine Ueberproduction, die den Untergang der meisten dieser Gebilde im Gefolge hat. Im andern Fall, bei der Längszerspaltung der äussersten Fasern, spielen die Spaltungsproducte und Sarcoblasten eine viel wichtigere Rolle, da sie für das neugebildete Schwanzstück eine fortlaufende Reihe von jungen Muskelfasern zu bilden haben. Am achten Tage sehe ich einen vollständigen Längszerfall solcher angeschnittenen äussersten Muskelfasern und caudalwärts von diesen Spaltungsproducten Sarcoblasten. Dass die letzteren durch Wucherung von Muskelkörperchen in den abgespaltenen Faserpartien entstanden sind, schliesse ich aus den zahlreichen Mitosen in den Muskelkörperchen und aus dem Umstande, dass die Sarcoblasten die directe periphere Fortsetzung der Muskelbruchstücke sind.

Freilich sieht man nun recht oft statt der Spaltungsproducte alter Muskelfasern ein ganzes Gewirre von Muskel-

schen den beschriebenen Gebilden (Bänder, Spindelzellencomplexe, Spindelzellen) keine der runden oder vielgestalteten Muskelzellen nachweisen, womit indessen nicht gesagt sein soll, dass eine Muskelfaser, die an ihrem Stumpfe Muskelzellen producirt, nicht in ihrem weitem Verlauf die geschilderte Zerspaltung eingehen kann (pag. 29).

1) Ich verweise auf diese Figur nur, um den Leser über die topographischen Verhältnisse zu orientiren; die Muskelregeneration selber ist in diesem Stadium (dritter Tag) noch nicht zu sehen. Von weiteren topographischen Zeichnungen, die viel Zeit kosten, musste ich Abstand nehmen, weil mich äussere Umstände zwangen, diese Arbeit abzuschliessen.

sprossen, die bis an die Sarcoblasten heranreichen. Dieser Umstand führt mich zur Besprechung der letzten Regenerationserscheinung, die nach Neumann die einzige, nach Nauwerck die wichtigste ist: die Bildung von Knospen oder Sprossen aus den präexistirenden Muskelfasern.

Ad 4. An Präparaten vom 7.—10. Tage (*Rana esculenta*, Larven) finde ich zahlreiche Muskelfasern, die an dem einen, oralwärts gelegenen Ende die normale Structur fast vollständig erhalten haben, die aber am peripheren Ende sich vollständig auflösen in eine grosse Menge blasser, meist schmaler kernreicher Fortsätze. Man hat den Eindruck, als ob solche Fasern peripher in ein ganzes Büschel ausserordentlich blasser Sprossen auseinanderflössen.

In den Sprossen liegen zahlreiche Kerne, oft reihenweise, mit vielen Mitosen. Sie zeigen eine äusserst feine Längsstreifung, von Querstreifung ist nichts zu sehen. Der Zusammenhang mit den alten Fasern ist durch Heben und Senken des Tubus leicht festzustellen. Eine Verwechslung mit zerspaltenen Muskelfasern wird durch diesen Zusammenhang, durch die oft bedeutende Länge der Sprossen, sowie durch die Thatsache unmöglich, dass diese Sprossen selbst an mit Flemming'scher Mischung behandelten Präparaten auffallend blass sind, während Spaltstücke stets einen dunkleren Ton und kräftige Fibrillenbildung aufweisen. Es kann deshalb keinem Zweifel unterliegen, dass dies die echten Neumann'schen Muskelknospen¹⁾ sind. Im Uebrigen habe ich der vortrefflichen Beschreibung dieser Gebilde bei Neumann und Nauwerck nichts hinzuzufügen.

Die erwähnten Gebilde entsprechen den terminalen Muskelzellen Neumann's, laterale, wie ich sie wenigstens der Anlage nach bei den früher beschriebenen Siredonlarven fand, habe ich hier nicht gesehen. Es scheint, dass etwa sich ausbildende seitliche Defecte der Muskelbänder durch den Modus der Zerspaltung alter Muskelfasern ausgeglichen werden. Ich sehe darin nur einen Beleg zu der früher geäusserten Anschauung, dass die Natur um Varianten bei ihrer Arbeit nie verlegen ist und

1) Neumann, a. a. O. pag. 327; Nauwerck, a. a. O. p. 37 ff.

dass sie sich bei solchen Vorgängen dem jedesmaligen Bedürfniss in einer uns oft räthselhaften Weise anzupassen versteht.

Die terminalen Sprossen erreichen, wie schon erwähnt, zuweilen eine bedeutende Länge, die besonders an nicht zu feinen Schnitten leicht verfolgt werden kann. Sie erstrecken sich manchmal über einen Raum, der zwei Myomeren umfasst; dazu ist zu bemerken, dass die normaler Weise vorhandenen muskelfreien Scheidewände zwischen den Myomeren (Ligamenta intermuscularia) in dem neugebildeten Schwanzstück dieser Stadien noch nicht ausgebildet ist. Dieselben, sowie die deutlich abgegrenzten Muskelbänder findet man erst in der 3. Woche. Dass nun aus diesen Muskelknospen im Laufe der Regeneration echte junge Muskelfasern werden, kann keinem Zweifel unterliegen. Man sieht in etwas älteren Stadien die Längsstreifung kräftiger, die Fasern dicker werden und bald (Ende der 2. Woche) stellt sich Querstreifung ein. Das Sarcolemm ist aber dann noch nicht vorhanden. Wie Nauwerck sehe ich gabelige Theilungen (p. 47) und seitliche Abspaltungen (p. 48) der Muskelfortsätze.

Caudalwärts von den erwähnten Sprossen finde ich nun ebenfalls wieder frei liegende, meist längliche Zellen, die ich mit Nauwerck für aus den Sprossen ausgetretene Sarcoblasten halte, weil sie in derselben Flucht liegen, weil ihre Längsachse fast stets der Längsachse des Schwanzes parallel liegt und weil sie ungewöhnlich viele Mitosen aufweisen. Diese Sarcoblasten bilden die langgestreckte Reihe von jungen Muskelfasern, die man an ältern Regenerationsstadien (12.—15. Tag) jederseits dicht am Epithel verlaufen sieht¹⁾.

Hier könnte man nun gleich folgenden nicht unberechtigten Einwand erheben: Wenn die Muskelsprossen sich über einen Raum von 2 Myomeren erstrecken und sich nachher im Bereiche derselben neue Muskelbänder mit Ligg. intermuscularia bilden, so steht principiell der Auffassung nichts entgegen, dass die Sprossen immer weiter wachsen und ohne ausgetretene Sarcoblasten die neuen Myomeren bilden; die freiliegenden als Sarcoblasten gedeuteten Zellen können abgeschnittenene Theile von Muskelsprossen sein.

1) Nauwerck sah diese freien Muskelzellen in seinen Objecten nur ausnahmsweise und konnte keine Weiterentwicklung an ihnen entdecken (pag. 48).

Dagegen ist zu sagen, dass sich dann bei einer Länge des regenerirten Stückes von etwa 0,5 cm auch die Sprossen ungefähr bis zu dieser enormen Länge, d. h. über ca. 6—8 Myomeren erstrecken müssten, oder mit anderen Worten: die Sprossen müssten 6—8 mal so lang werden, wie die normale Faser. Diese Annahme wäre abenteuerlich und ist durch keine Beobachtung gestützt. Andererseits sieht man aber auch an etwas dickeren Schnitten deutlich, dass die Sarcoblasten nicht abgeschchnittene Knospentheile, sondern abgegrenzte Zellen sind.

Aus den mitgetheilten Thatsachen ziehe ich den Schluss, dass bei älteren Amphibienlarven (*Rana*) der ursprüngliche einfachste Modus der Regeneration complicirter geworden ist: Die Regeneration geschieht 1) durch Längszerspaltung präexistirender Fasern und Entwicklung dieser Theilstücke, sowie der aus ihnen freigewordenen Sarcoblasten zu jungen Muskelfasern; sie geschieht ferner 2) durch Bildung terminaler Sprossen (Neumann) aus den alten Muskelfasern und durch Freiwerden und Vorseiben von Sarcoblasten aus den Sprossen.

Meine Beobachtungen sind, wie erwähnt, durchaus an jungen Thieren (Larven) gewonnen worden; es lag nicht im Plane dieser Arbeit auch erwachsene Thiere zu untersuchen. Ich kann also über den Modus der Muskelregeneration bei diesen Thieren nichts aussagen. Die grundlegenden Beobachtungen Neumann's, die mit Unrecht so viel angefochten sind, und die sorgfältige experimentelle Untersuchung von Nauwerck liefern hier eine willkommene Ergänzung. Man wird mit mir den Eindruck bekommen, dass im Princip die Vorgänge der Regeneration bei ganz jungen und bei erwachsenen Thieren nicht mehr von einander verschieden sind als es die embryonale und die postembryonale physiologische Entwicklung der Muskelfasern sind. Nauwerck hat mit Recht auf die werthvolle Arbeit von Felix hingewiesen und „in dem Regenerationsvorgang an der Muskulatur des erwachsenen Thieres nach Verletzungen die wesentlichen Grundzüge der embryonalen“ — (ich hätte hier lieber gesagt postembryonalen) — „Entwicklung wieder zu erkennen“ geglaubt (p. 53).

Hält man nun Fraisse's und meine Befunde bei ganz jungen und jungen Thieren mit denen zusammen, die von zahlreichen Forschern (O. Weber, Kraske, Neumann, Nauwerck,

Leven, Zaborowski u. a.) an erwachsenen Thieren gefunden wurden, so ergibt sich folgendes.

I. Bei ganz jungen Amphibienlarven (Siredon) sind die Degenerationserscheinungen an den angeschnittenen Muskelfasern gering: schollige Zerklüftung, Resorption. Die Regeneration erfolgt durch Wucherung und Verschieben von Muskelkörperchen, wobei knospenähnliche terminale und laterale Bildungen auftreten. Die vorgeschobenen Muskelzellen (Sarcoblasten) entwickeln sich grösstentheils nach embryonalem Typus (F. E. Schulze) zu neuen Muskelfasern (Weber, Kraske, Leven, Zaborowski).

II. Bei älteren Larven (Rana) und erwachsenen Thieren (Kaninchen) sind alle Erscheinungen complicirter. Man kann unterscheiden:

A. Degenerative Vorgänge.

1. Scholliger Zerfall angeschnittener Muskelfasern und abgerissener Bruchstücke quergestreifter Substanz; als Begleiterscheinungen die Anhäufung von Wanderzellen und Bildung von Riesenzellen.

2. Atrophische Wucherung der Kerne in den Muskelkörperchen degenerirender Muskelfasern, Zerfall der quergestreiften Substanz zu Sarcolyten, blasige Entartung, Verfettung und einfache Atrophie der Muskelsubstanz (Nauwerck), Bildung von „Muskelzellenschläuchen“ (Waldeyer) und von bald absterbenden Sarcoblasten.

B. Regenerative Vorgänge.

1. Längsspaltung von Muskelfasern mit Kernwucherung der Muskelkörperchen nach postembryonalem Entwicklungstypus (Weismann, Kölliker, Felix). Bildung schmaler Bänder, bandförmiger Platten, Auftreten von Spindelzellen und Sarcoblasten.

2. Bildung kernhaltiger Sprossen (Neumann, Nauwerck, Sokolow etc.) an präexistirenden Muskelfasern. Dieselben entwickeln sich zu jungen Muskelfasern und erzeugen durch Kernvermehrung Sarcoblasten, die sich peripher ebenfalls zu neuen Primitivbündeln ausbilden.

Ich habe in dieser gedrängten Zusammenstellung natürlich nicht die Differenzen in der Anschauung der Beobachter einfügen

können. Es stehen sich hier im wesentlichen zwei Richtungen: Neumann-Nauwerck und Weber-Kraske gegenüber. Nachdem die Angaben Neumann's durch Nauwerck in manchen Punkten ergänzt und modificirt sind und Neumann¹⁾ sich der Nauwerck'schen Darstellung wohl anschliessen wird, so erscheinen einige Gegensätze nicht mehr so ganz unversöhnlich wie früher. Die Bildung von Muskelzellen, Sarcoblasten, aus den Muskelkörperchen der präexistirenden Fasern ist im Princip von beiden Parteien anerkannt; Neumann-Nauwerck lassen dieselben untergehen oder sich nur in geringem Maasse an der Neubildung von Muskelfasern betheiligen, Weber-Kraske sehen in ihnen die Elemente, aus denen allein²⁾ die Neubildung erfolgt. Die Längszerspaltung sehen ebenfalls beide Parteien; Weber-Kraske lassen diese erst Halt machen bei der vollständigen Auflösung der alten Faser in Sarcoblasten und lassen wieder nur aus diesen die neuen Muskelfasern entstehen; nach Neumann-Nauwerck geht die Zerspaltung bis zu Bändern, Spindelzellencomplexen und Spindelzellen, nur in wenigen Fällen können Sarcoblasten frei werden; die genannten Spaltungsprodukte regeneriren sich zu neuen Muskelfasern.

Unlösbar ist aber der Widerspruch in Bezug auf die Neumann'schen Muskelknospen, von denen Kraske nicht zugiebt, dass sie wirkliche Auswüchse seien und als solche weiter wachsen, während Neumann-Nauwerck gerade das Hervorsprossen aus den alten Muskelfasern betonen und ihnen die Hauptrolle bei der Neubildung von Muskelfasern erwachsener Thiere zuschreiben.

Mir scheinen meine Untersuchungen an Amphibienlarven insofern eine Lücke auszufüllen, als sich der Zusammenhang der Regenerationserscheinungen mit den embryonalen und postembryonalen Entwicklungsvorgängen jetzt besser übersehen lässt. Diesen Zusammenhang will ich durch folgende Sätze ins Licht zu stellen suchen.

I. Primäre Entwicklung der Muskelfasern aus einzelnen Zellen der Ursegmente, die den Sarcoblasten morphologisch gleichwerthig sind; ihr entspricht der erste und einfachste

1) Vgl. die Aeusserung Nauwerck's pag. 15 u. 32.

2) Auf kleinere Abweichungen der Weber'schen Lehre gehe ich hierbei nicht ein.

Modus der Regeneration bei ganz jungen Larven: nach mitotischer Vermehrung der Muskelkörperchen treten einzelne (Sarcoblasten) unter knospenähnlichen Bildungen aus dem Verbands der Mutterfaser heraus, rücken vor und bilden junge Muskelfasern.

II. Postembryonale Entwicklung der Muskelfasern aus Sarcoblasten, durch Längstheilung alter Muskelfasern, sowie durch Längen- und Dickenwachsthum der einzelnen Fasern ¹⁾. Diesem Uebergangsstadium entspricht die Regeneration bei ältern Larven (*Rana*) und bei erwachsenen Thieren (*Nauwerek*) ²⁾: Die Neubildung geschieht durch Spaltungsprodukte und Knospen präexistirender Muskelfasern, ausserdem aber durch Sarcoblasten, die sich bei diesen Vorgängen frei machen.

III. Postembryonale Neubildung von Muskelfasern nur durch Längstheilung (*Felix*) ¹⁾ vorhandener Fasern. Ihr entsprechen die bei der Regeneration älterer Larven und erwachsener Thiere vorkommenden „Spaltungen und Abfurchungen“, die wie in dem vorher besprochenen Stadium zur Neubildung von Muskelfasern Veranlassung geben. Dieses Stadium unterscheidet sich also von dem vorigen wesentlich dadurch, dass weder bei der physiologischen Neubildung (*Felix*), noch bei der Regeneration (*Nauwerek*) eine Bildung von Muskelfasern aus Muskelzellen (Sarcoblasten) vorkommt.

1) *Felix*, a. a. O. pag. 255 ff. „Bei Tritonenlarven oder Froschlarven überwiegt in der ersten Zeit die Neubildung nach embryonalem Typus bei weitem diejenige durch Längstheilung, man sieht in der Peripherie der Muskeln ungemein zahlreiche spindelförmige Muskelfasern mit ein oder zwei Kernen, während man Mühe hat, Kernreihenfasern zu finden.“ Im dritten Monat (*Homo*) tritt ein Stillstand in der Vermehrung der Fasern ein, der „zum Längen- und Dickenwachsthum der einzelnen Fasern benutzt wird“ (pag. 256). „Von einer bestimmten Grenze an, die zwischen der Mitte des dritten Monats und dem vierten Monat liegen muss, beginnt wieder eine Vermehrung der Faserzahl, diesmal nur durch Theilung der vorhandenen Fasern. Von dieser Grenze an scheint die Vermehrung der Faserzahl immer durch Längstheilung der vorhandenen Fasern stattzufinden (pag. 256).“

2) *Nauwerek*, a. a. O. pag. 53—54. Es ist hierzu ausdrücklich zu bemerken, dass *Nauwerek* überhaupt eine Entwicklung neuer Muskelfasern aus muskulären Bildungszellen (Sarcoblasten) nicht anerkennt.

Zum Schluss noch einige allgemeine Bemerkungen. Ich habe das Kapitel der Kerntheilungen, welches besonders von den andern neueren Beobachtern so sorgfältig erörtert wird, wenig berührt. Das letzte Wort über das Arnold'sche Kerntheilungsschema ist noch nicht gesprochen. Bis wir in den Arnold'schen Befunden die Degeneration von der physiologisch-regenerativen sicher unterscheiden können, bedarf es noch vieler Untersuchungen an normalen Objecten. Bis dahin bin ich mit Pfitzner, Krafft u. a. der Ansicht, dass sicherlich viele der Arnold'schen Kerntheilungsercheinungen auf Rückbildung beruhen. Bilder, wie sie z. B. Zaborowski in Fig. 1, a, b darstellt, habe ich bei meinen Studien öfter gesehen, aber als Degenerationsercheinungen aufgefasst: es möchte auch Zaborowski schwer werden, die „indirecte Fragmentirung“ von Muskelkernen in Fig. 1a von dem „Zerfall“ in Fig. 1b zu unterscheiden. Andererseits habe ich bei meinen Objecten an den entscheidenden Stellen so viele typische Mitosen gefunden, dass ich auch für die Regeneration der quergestreiften Muskeln, wie für die der übrigen Gewebe die mitotische Kern- und Zelltheilung als den normalen Modus ansehe.

Ich bin mir wohl bewusst, dass meine Untersuchungen lückenhaft sind; andererseits bin ich aber überzeugt, dass Fraise und ich den richtigen Weg, den vergleichend-anatomischen und entwicklungsgeschichtlichen, zur Untersuchung der Muskelregeneration eingeschlagen haben. Kölliker¹⁾ und Hertwig²⁾ empfehlen übereinstimmend Amphibienlarven zum Studium der Entwicklungsgeschichte des Muskelgewebes; die bisherigen Arbeiten über Muskelregeneration sind aber fast alle an Säugethieren (Ratte, Kaninchen etc.) ausgeführt worden, und ich erkläre mir aus diesem Umstande die Thatsache, dass eine ungeheure Menge von Fleiss und Arbeit diesem Gegenstande geopfert wurde, ohne dass dabei eine Einigung über viele principiell wichtige Dinge erzielt werden konnte.

Eine dieser principiell wichtigen Fragen ist nach meiner Ansicht schon durch die neuere vergleichend-embryologische und

1) Kölliker, Gewebelehre, 6. Aufl., 1889, I. Bd., pag. 402.

2) Hertwig, Entwicklungsgeschichte, 3. Aufl., 1890, pag. 291.

und biologische Forschung erledigt worden, nämlich die Frage, ob bei der Muskelregeneration die Kerne oder das Protoplasma bez. die quergestreifte Substanz als modificirtes Protoplasma die Hauptrolle spielen. Dass diese Frage zu Gunsten der Kerne entschieden werden muss, geht aus folgenden Thatsachen hervor:

1. Die ganze neuere durch O. Hertwig, Auerbach, Bütschli, van Beneden, Strasburger u. a. begründete Befruchtungslehre fusst auf der Thatsache, dass der Kern das eigentliche Befruchtungs- und Vererbungsorgan der Zelle ist.

2. Durch die Untersuchungen von Nussbaum, Gruber, Schmitz, Klebs u. a. an einzelligen Thieren und Pflanzen ist festgestellt worden, dass kernlose Protoplaststücke nicht lebensfähig sind.

3. Die Versuche von Nussbaum, Gruber und Verworn an einzelligen Thieren haben ergeben, dass die Regeneration gewisser abgeschnittener Theile (Wimper, Schalenstücke) ohne Anwesenheit eines Kernes unmöglich ist.

Diese Anschauung scheinen übrigens die meisten neueren Bearbeiter der Muskelregeneration zu hegen, auch die Hauptvertreter der Knospentheorie. Zaborowski sagt zwar: „Die Einen, wie C. O. Weber, C. E. E. Hoffmann und P. Kraske finden den Ursprung der jungen Muskelfasern in den Muskelkernen. . . . Andere, wie Neumann, C. A. Dagott, Lüdeking und neuerdings Perroncito dagegen verlegen den Ursprung der neuen Fasern in die contractile Substanz“ (p. 5). Dem gegenüber muss ich doch darauf hinweisen, dass sowohl Neumann wie Nauwerck das Vorhandensein und die Wirksamkeit der Kerne in den Muskelknospen sehr bestimmt hervorheben. So fällt Neumann „ein grosser Kernreichtum auf, die Kerne erscheinen häufig in so grosser Zahl von den alten Fasertheilen aus in die Fortsätze derselben vorgeschoben, dass diese von ihnen bisweilen fast bis zur Spitze hin erfüllt sind“ (Neumann, a. a. O. p. 328). Und Nauwerck betont, „dass an den beiden Enden der Muskelfortsätze ein sehr lebhaftes Wachsthum in die Länge, gegen die Narbe hin, stattfindet, welches mit einer erheblichen Protoplasmaanhäufung und einer entsprechenden Kernproliferation einhergeht“ (Nauwerck,

a. a. O. p. 41). Den wesentlichen Unterschied zwischen der Weber-Kraske'schen Sarcoblastentheorie und der Knospentheorie von Neumann-Nauwerck habe ich früher schon hervorgehoben.

Besprechung und Zusammenfassung der Ergebnisse.

Bei meinen Untersuchungen ergab sich, dass der Zeit nach die Regeneration der Gewebe bei den Amphibien in folgender Reihenfolge verläuft: 1. Epidermis; 2. Rückenmark; 3. Chorda und Knorpelstab; 4. Bindegewebe, Cutis, Gefäße; 5. Quergestreifte Muskulatur und fast gleichzeitig peripheres Nervensystem. Man sieht, dass diese Reihenfolge im Princip derjenigen entspricht, die wir auch bei der embryonalen Entwicklung finden. Dieses Zusammentreffen kann wohl nicht zufällig sein, sondern muss einen innern Grund haben und dieser kann nur in der specifischen Qualität der Gewebe liegen: die einfachen Gewebe werden schneller regenerirt, die höher differenzirten langsamer¹⁾. Dieser Grundsatz tritt besonders schlagend hervor bei der Regeneration der Epidermis: die gewöhnlichen Epithelzellen werden sehr schnell regenerirt, die aus ihnen hervorgehenden complicirteren Leydig'schen Zellen und Sinneszellen differenziren sich viel später (Fraissee).

Es ergab sich ferner, dass dem Modus nach bei der Regeneration ebenfalls im Princip die Entwicklung wiederholt wird.

Dieser Satz bedarf jedoch nach meinen Untersuchungen insofern einer Erläuterung, als nicht gerade immer die primäre

1) Podwysozki, A. jun. (Experimentelle Untersuchungen über die Regeneration der Drüsenepithelien unter physiologischen und pathologischen Redingungen. Fortschritte der Medicin. Bd. 5, 1887) kam zu einem gleichen Ergebniss in Bezug auf die Drüsenzellen; nach ihm „steht die Schnelligkeit in Bezug auf den Beginn der regenerativen Erscheinungen an den Drüsenzellen, sowie im allgemeinen die Intensität und Fähigkeit zur Fortpflanzung, resp. zur Regeneration von verschiedenen Drüsenzellenarten in einem umgekehrten Verhältniss zur physiologischen Differenzirung oder zur Complicirtheit ihrer secretorischen Function“. Jahresbericht von Hermann u. Schwalbe, 1887, pag. 577.

Entwicklung ganz rein wieder in die Erscheinung tritt, sondern auch die etwas modificirte postembryonale Entwicklung (Wachsthum und physiologische Regeneration) eine Rolle spielen kann. Richtiger würde der Satz deshalb nach meiner Ansicht in folgender Fassung sein: die Art der Regeneration ist abhängig vom jeweiligen Entwicklungsstadium des Versuchstieres und wiederholt im allgemeinen die diesem Stadium entsprechenden normalen Entwicklungsvorgänge.

Eine freie Zell- und Kernbildung habe ich bei der Regeneration nicht gefunden.

Die Kerntheilungen verlaufen nach der typischen Karyokinese.

Alle Gewebsarten im Amphibienschwanz besitzen die Fähigkeit sich zu regeneriren (Fraissee).

Jedes Gewebe kann nur gleichartiges Gewebe wieder erzeugen (Fraissee).

Alle Regenerationen gehen in letzter Instanz aus von den Kernen der präexistirenden Gewebelemente; das Protoplasma spielt nur eine untergeordnete Rolle (Deckung eines Epitheldefects durch Verlagerung [Klebs, Peters], Bildung von Knospen bei der Muskelregeneration [Neumann, Nauwerck]).

Das Auftreten der Leukocyten bei der Regeneration ist eine Begleiterscheinung; sie spielen bei der Regeneration keine Rolle¹⁾. Bei der Rückbildung betheiligen sie sich in untergeordnetem Maasse als „Phagocyten“, zerfallen aber bald selber. Ihre Zerfallsprodukte gelangen in die Lymphbahnen oder werden direct zur Ernährung anderer Zellen verwandt.

Aus Fraissee's und meinen Untersuchungen ergibt sich ein starker Beweis für die Specificität der Gewebe. Kölliker²⁾ hat ganz Recht, wenn er meint, dass die Elemente der fertigen Gewebe das Vermögen, andere Gewebe zu bilden, eingebüsst haben.

Es ist hier der Ort, der schon erwähnten grundlegenden

1) Ribbert (Ueber Regeneration und Entzündung der Lymphdrüsen. Ziegler's Beiträge etc. 6. Bd.) wies nach, dass die Lymphzellen nicht einmal bei der Regeneration der Lymphdrüsen mitwirken; sie geht von den Endothelien und fixen Reticulumzellen aus (pag. 206).

2) Kölliker, Die embryonalen Keimblätter und die Gewebe. Zeitschrift für wiss. Zool., 40. Bd., pag. 179 ff. (pag. 211).

Versuche Roux's¹⁾ über künstliche Erzeugung halber Embryonen und der von ihm entdeckten Postgeneration zu gedenken, um die Beziehung der letzteren zur Entwicklung und Regeneration feststellen zu können. Roux gelangte zu folgenden Ergebnissen:

Jede der beiden ersten Furchungskugeln vermag sich unabhängig von der andern zu entwickeln und bildet ihre entsprechende (rechte oder linke) Körperhälfte (p. 25 ff.).

Nach Zerstörung einer der beiden ersten Furchungszellen vermag die andere sich auf dem normalen Wege zu einem im Wesentlichen normalen halben Embryo zu entwickeln (Semimorula, Semiblastula, Semigastrula, Hemiembryo, p. 85, p. 13 ff.).

Die durch die Operation ihrer Entwicklungsfähigkeit beraubte Furchungszelle kann allmählich wieder belebt werden. Dies geschieht zum Theil dadurch, dass das noch vorhandene Dottermaterial mit Kernen, die von dem Furchungskern der operirten Zelle stammen, wieder belebt und direct verwendet wird; zum andern Theil aber dadurch, dass eine grössere Anzahl von Zellkernen (nebst Protoplasma? [Roux]) aus der normal entwickelten Eihälfte in die operirte Furchungskugel übertritt (p. 85, p. 43 ff.).

Dieser Reorganisation der operirten Eihälfte schliesst sich eine nachträgliche Entwicklung, Postgeneration, an, die den fehlenden Hemiembryo vollkommen herstellen kann (p. 86). Die Postgeneration unterscheidet sich von der primären Entwicklung wesentlich dadurch, dass sie nicht durch selbstständige erste Anlage der Keimblätter vor sich geht, sondern dass sie von den bereits in der entwickelten Hälfte gebildeten Keimblättern aus stattfindet (p. 86).

Sie unterscheidet sich ferner von der gewöhnlichen Regeneration, dadurch, dass bei dieser die verletzten Gewebe sich nur aus den Nachkommen ihrer eigenen Elemente regeneriren, während bei der Postgeneration das Zellmaterial nicht von den Elementen des sich postgenerirenden Blattes abstammt, sondern, wie schon erwähnt, zum Theil vom Material der operirten Eihälfte, zum Theil durch nur an zufälligen Stellen

1) Roux, a. a. O. Virchow's Archiv, 114. Bd. Ich citire die Seitenzahl nach dem Separatabdruck und hebe nur die wichtigsten, für meine Zwecke speciell verwertbaren Resultate hervor.

aus der primär entwickelten Hälfte übergetretenen Kernmaterial (p. 79).

„Eine wichtige Uebereinstimmung zwischen Postgeneration und Regeneration spricht sich jedoch darin aus, dass beide nur von den schon präexistirenden Gewebsschichten und nur nach Herstellung von Unterbrechungsflächen vor sich gehen“ (p. 79).

Hiernach wird man verstehen, wesshalb ich mit Roux (p. 80) überzeugt bin, dass „die erwähnten Verschiedenheiten der Postgeneration von der Regeneration und beider von der normalen Entwicklung nicht in dem Sinne aufzufassen sind, dass bei der Post- und Regeneration wesentlich neue, bei der normalen Entwicklung nicht vorkommende Bildungsvorgänge stattfinden“; sondern wir dürfen „vermuthen, dass die Nachbildung und die Wiederbildung in der Art ihrer Vorgänge bloss unter minimalen, durch den Character des Ersatzes fehlender Theile von der Abgrenzungsfläche des Defectes aus bedingten, Abweichungen von der normalen Entwicklung sich vollziehen, während im Uebrigen die Grundvorgänge dieselben seien.“

Was nun speciell die Regeneration der Gewebe nach traumatischen Eingriffen anbetrifft, so möchte ich noch auf Vorgänge hinweisen, die den Regenerationserscheinungen nicht nur durchaus verwandt, sondern nach meiner Meinung in gewissem Sinne sogar gleichartig sind; ich meine die Vorgänge beim postembryonalen Wachstum und der „physiologischen“ Regeneration.

Ich bin mit vielen, vielleicht gar allen Histologen, der Meinung, dass die Gewebelemente nicht so lange leben, wie das Individuum, welches sie zusammensetzen, sondern dass sich Werden und Vergehen bei ihnen in einem zeitlich begrenzteren Cycles abspielen. Obgleich unsere Kenntnisse in diesem Punkte noch sehr lückenhaft sind, wissen wir doch von manchen Geweben (Epidermis, quergestreifte Muskulatur, Capillaren, periphere Nerven, Drüsenzellen) schon mit Sicherheit, dass in ihnen fortwährend Untergang und Neubildung stattfindet. Man pflegt diese Neubildung als physiologische von der nach Verletzungen erfolgenden pathologischen zu unterscheiden. Vergleicht man aber

die Vorgänge genauer, so wird man mit mir zu der Ueberzeugung kommen, dass principielle Unterschiede nicht vorliegen, sondern dass die „pathologische“ Regeneration nur eine gesteigerte „physiologische“ ist. Die Unterschiede sind bedingt durch die Herstellung einer „Unterbrechungsfläche“ (Roux) und den hierdurch erzeugten „Wundreiz“. Diese beiden Umstände zwingen die Gewebe zur höchsten Entfaltung ihrer regenerativen Potenz, und deshalb verlaufen Rückbildung und Neubildung schneller und in grösserem Umfange als bei der physiologischen Regeneration. Von diesem Gesichtspunkte aus wird die öfter hervorgehobene Thatsache verständlich, dass Modus und Product der Regeneration von den jeweiligen Entwicklungsstadien abhängig sind. So regenerirt z. B. die Chorda das specifische hyaline Chordagewebe nur solange, als sie auch normaler (physiologischer) Weise diese Elemente zu bilden im Stande ist; später bedingt das fortgeschrittene Entwicklungsstadium die Regeneration des Chordastabes. Ganz entsprechende Verhältnisse finden wir in Bezug auf Knorpelstab und Skelet, sowie bei der Regeneration der quergestreiften Muskulatur. Nauwerck¹⁾ hatte deshalb ganz Recht, wenn er auf Grund seiner Befunde an erwachsenen Säugethieren die Muskelregeneration nicht ohne Weiteres mit der primären, sondern mit der postembryonalen Entwicklung (Wachsthum, Felix) parallelisirte. Nimmt man dazu meine Resultate über die Muskelregeneration bei ganz jungen Amphibienlarven, die nach Analogie der primären Entwicklung verläuft, so finden wir den oben festgestellten Satz bestätigt, dass Modus und Product der Regeneration von dem gerade vorliegenden Entwicklungsstadium abhängig sind.

Ich stelle jetzt die wesentlichsten Ergebnisse meiner Untersuchung zusammen.

- 1) Alle Gewebsarten der Amphibienlarven besitzen die Fähigkeit sich zu regeneriren (Fraise).
- 2) Jedes Gewebe kann nur gleichartiges Gewebe wieder erzeugen (Fraise).

1) Nauwerck, a. a. O. pag. 53.

- 3) Alle Regenerationen gehen aus von den präexistirenden Elementen (Fraise); die Kerne spielen dabei die Hauptrolle.
- 4) Die regenerativen Kerntheilungen verlaufen nach der typischen Karyokinese.
- 5) Die Leukocyten spielen bei den Regenerationen selber keine Rolle.
- 6) Die „pathologische“ Gewebsregeneration ist eine gesteigerte und durch Herstellung einer Unterbrechungsfläche (Roux) modificirte „physiologische“ Regeneration.
- 7) Die Art der Regeneration ist abhängig vom jeweiligen Entwicklungsstadium und wiederholt im allgemeinen die diesem Stadium entsprechenden normalen Entwicklungsvorgänge.
- 8) Die Grundvorgänge bei der „Postgeneration“, der Regeneration und der normalen Entwicklung (Wachsthum) sind dieselben (Roux).
- 9) Die einfachen Gewebe werden schneller regenerirt als die höher differenzirten; dies ist eine Analogie zu der Thatsache, dass auch bei der ersten Entwicklung die primitiven Gewebe (Epithelien) früher ausgebildet sind, als die complicirten (quergestreifte Muskulatur).
- 10) Dem entsprechend wird bei der zeitlichen Aufeinanderfolge der Regeneration der Gewebe die primäre Entwicklung im allgemeinen wiederholt. Die Gewebe regeneriren sich in dieser Reihenfolge:
 - a) Epidermis. Der erste Epithelbelag der Wundfläche wird von den restirenden Epithelzellen der Wundränder durch einfache Verschiebung (Klebs, A. Peters) geliefert. Später erst beginnt die eigentliche Regeneration durch mitotische Theilung der präexistirenden Epithelzellen an der Schnittgrenze.

- b) Rückenmark. Der angeschnittene Centralkanal wird provisorisch durch amöboide Fortsätze der präexistirenden Medullarrohr-Epithelien verschlossen. Nach etwa 2 Tagen erfolgt die eigentliche Regeneration auf mitotischem Wege von den Epithelien der Schnittgrenze aus. Der Druck des Liquor cerebrospinalis baucht die zuerst wenig widerstandsfähige Wand kolbenartig nach Analogie eines Sinus caudalis (W. Krause) vor.
- c) Chorda und Knorpelstab.
1. Die Chorda regenerirt sich nicht nur bei anuren, sondern auch bei urodelen Amphibien.
 2. Die Regeneration geht aus von den zurückgebliebenen Chorda-Epithelzellen (Fraise).
 3. Die Umwandlung der neugebildeten Chordazellen in grosse hyaline Zellën („Fächer des Gallertkörpers“, Götte) geschieht nur bei sehr jungen Thieren (Siredon) und auch hier nur in den ersten Stadien der Regeneration. Später wandeln sie sich zum „Chordastab“ um.
 4. Etwas ältere Larven von Siredon und von Triton schon die jüngsten Stadien (Fraise) regeneriren den Chordastab (Knorpelstab, Fraise, knorpeliger Endstab, Fleisch), der nach meiner Auffassung dem echten Chordagewebe isogenetisch ist.
 5. Noch ältere Larven, bei denen das skeletogene Gewebe um die Chorda schon überall entwickelt ist, regeneriren aus skeletogenem und Chordagewebe (Chordaepithel) den Knorpelstab (H. Müller, Fraise).
 6. Es ergibt sich also für die Regeneration der Chorda und des Skelets (Knorpelstab) das einfache Gesetz, dass die Art der Regeneration durchaus abhängig ist vom je-

weiligen Entwicklungsstadium des Stützapparates (Chorda und skeletogenes Gewebe).

- d) Bindegewebe, Cutis und Capillaren. Die Elemente des Bindegewebes und der Cutis regeneriren sich vom entsprechenden restitirenden Gewebe auf dem Wege der mitotischen Kerntheilung. Die Capillaren entstehen durch Sprossenbildung von den präexistirenden Endothelien und nachfolgende Canalisirung (Arnold, Ziegler; Rouget, Mayer, Bobritzki, Fraise, Kölliker etc.).
- e) Quergestreifte Muskulatur. Der Modus ihrer Regeneration ist abhängig vom Entwicklungsstadium des Versuchstieres. Die Beziehung zwischen Regeneration und Entwicklung ergibt sich aus folgenden Sätzen:
1. Primäre Entwicklung der Muskelfasern aus einzelnen Zellen der Ursegmente, die den Sarcoblasten (Klebs) gleichwerthig sind. Ihr entspricht der erste und einfachste Modus der Regeneration bei ganz jungen Larven: nach mitotischer Vermehrung der Muskelkörperchen treten einzelne (Sarcoblasten) unter knospenähnlichen Bildungen aus dem Verbande der Muskelfaser heraus, rücken vor und bilden junge Muskelfasern.
 2. Postembryonale Entwicklung der Muskelfasern aus Sarcoblasten, durch Längstheilung aller Muskelfasern, sowie durch Längen- und Dickenwachsthum der einzelnen Fasern (Felix). Diesem Uebergangsstadium entspricht die Regeneration bei älteren Larven (Amphibien) und bei erwachsenen Thieren (Säuger, Nauwerck): Die Neubildung geschieht durch Spaltungsprodukte und Knospen präexistirender Muskelfasern (Neumann, Nau-

werek), ausserdem aber durch Sarcoblasten, die sich bei diesen Vorgängen frei machen.

3. Postembryonale Neubildung von Muskelfasern nur durch Längstheilung vorhandener Fasern (Felix). Ihr entsprechen die bei der Regeneration älterer Larven und erwachsener Thiere vorkommenden „Spaltungen und Abfurchungen“ (Nauwerek), die wie in dem vorher besprochenen Stadium, zur Neubildung von Muskelfasern Veranlassung geben. Dieses Stadium unterscheidet sich also von dem vorigen wesentlich dadurch, dass weder bei der physiologischen Neubildung (Felix), noch bei der Regeneration (Nauwerek) eine Bildung von Muskelfasern aus Muskelzellen (Sarcoblasten) vorkommt.
- 1) Peripheres Nervensystem. Angeschnittene Ganglien und Nerven regeneriren sich auf mitotischem Wege aus den restirenden Elementen; die Axencylinder regeneriren sich durch centrifugales Auswachsen der centralen Stümpfe nach Analogie der primären Bildung (His).

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXI—XXIV.

Die in Fig. 1—12 dargestellten Froschlarven sind in natürlicher Grösse photographirt und dann nach der Photographie lithographirt worden. Sie veranschaulichen die Wirkung der Schwimmfunction auf die Streckung des schief regenerirten Schwanzendes.

Fig. 1—3. *Rana esculenta*, Nichtschwimmer.

Fig. 4—6. *Rana esculenta*, Schwimmer.

Fig. 7, 9, 11. *Rana fusca*, Nichtschwimmer.

Fig. 8, 10, 12. *Rana fusca*, Schwimmer.

Fig. 13. *Triton taeniatus*. Der Schwanz ist in der Zeichnung zur Seite gedreht, um das schief regenerirte Schwanzende zu zeigen. a b Schnittrichtung.

- Fig. 14—16 veranschaulichen an Froschlärvenschwänzen bei Loupenvergrößerung, wie die Regeneration bei verschiedener Schnitt- richtung erfolgt. Es bedeutet immer a b die Schnitt- richtung, o d die Axe des alten, o e die Axe des regenerirten Schwanz- stückes; $\angle a o e$ mag kurz als Regenerationswinkel, $\angle c o d$ als Streckungswinkel bezeichnet werden.
- Fig. 14. Gerade regenerirtes Schwanzende einer Larve von *Rana fusca*. Der Regenerationswinkel a o e beträgt 90° , der Streckungswinkel c o d 180° .
- Fig. 15. Schief unten regenerirtes Schwanzende einer Larve von *Rana fusca*. Regenerationswinkel = R, der Streckungswinkel ist ein stumpfer Winkel.
- Fig. 16. Schief oben regenerirtes Schwanzende einer Larve von *Rana fusca*. Regenerationswinkel = R, Streckungswinkel stumpf.
- Fig. 17—19. Querschnitte durch den regenerirten Schwanz von *Triton cristatus* (Larve). Sechster Tag der Regeneration; Temperatur 17°C .; Länge des Regenerationsstückes 4,5 mm. Vom Schwanz- ende an findet man am weitesten vorgeschritten das Rücken- mark (36. Schnitt), dann den Knorpelstab (50. Schnitt), dann erst Wirbelbogen und Musculatur (81. Schnitt). Da man im normalen Schwanzende das Rückenmark im zehnten Schnitt, „Knorpelstab“ und Wirbelbogen schon im sechsten Schnitt findet, so ergibt sich, dass bei der Regene- ration das Rückenmark einen bedeutenden Vorsprung hat; später erst wachsen die andern Organe schneller und schliess- lich über das Rückenmark hinaus. Flemming'sche Mischung. Winkel, Oc. 2, Obj. 4.
- Fig. 17. 81. Schnitt des oben beschriebenen Präparats, 1,22 mm vom Schwanzende. d c Drüsen der Cutis, d e Drüsen der Epidermis, m Muskeln, r Rückenmark, K Knorpelstab, g Gefässe, w b Wirbelbogen (oberer Bogen, Neuralbogen), n Nervenbündel.
- Fig. 18. 50. Schnitt desselben Präparats, 0,75 mm vom Schwanzende. d e Drüsen der Epidermis, r Rückenmark, K Knorpelstab.
- Fig. 19. 36. Schnitt desselben Präparats, 0,54 mm vom Schwanzende. d e Drüsen der Epidermis, r Rückenmark.
- Fig. 20. Regenerirtes Rückenmark von *Rana esculenta*. Dritter Tag der Regeneration; $15,5^\circ \text{C}$.; Länge des Regenerationsstücks 0,2 mm. Das Medullarrohr ist noch nicht ganz geschlossen, die amöboiden Zellen a z suchen Fühlung mit den benach- barten Zellen, um die Verbindung herzustellen und den Ab- schluss des Rohres zu vollenden. Der Druck des Liquor cere- brospinalis verursacht die Ausbauchung des untern Theils des Rohres. k z Körnchenzelle (mit glänzenden Körnern gefüllte Wanderzelle). — Flemming, Hämatoxylin. Winkel, Oc. 2, Obj. 8.

- Fig. 21. Regeneriertes Rückenmark einer Larve von *Triton cristatus*. Sechster Tag der Regeneration. Temperatur 17°. Länge des Regenerationsstückes 3,2 mm. s Schnittlänge, an welcher sich die meisten Mitosen finden. l c Leukocyten im caudalen erweiterten Theil des Centralcanals und aussen an den Zellen desselben. f Fetttropfchen, durch fettig degenerirte Leukocyten entstanden. — Flemming, Winkel, Oc. 2, Obj. 8.
- Fig. 22. Medianschnitt durch den regenerirten Schwanz einer Larve von *R. esculenta*; drei Tage regenerirt; 17° C.; Regenerationsstück 0,2 mm lang. ch Chorda dorsalis. Sie ist nach dem Schnitt durch ihre Elasticität etwas zurückgeschnurrt und ihre Scheide (s) bildet deshalb ringsherum einen gekräuselten Wulst. Die Epidermis (e) hat den ganzen Stumpf schon überzogen und bildet in der Nähe der Chorda zur Ausgleichung des Defects einen ringförmigen Wulst. c e Chordaepithel, n Nervenfasern, g Gefäß, m, m' alte Muskeln, r Rückenmark. Das Medullarrohr ist schon ganz geschlossen; die caudale Erweiterung sehr auffallend. — Flemming, Hämatoxylin. Winkel, Oc. 2, Obj. 4.
- Fig. 23 a. Normales Chordaende einer 0,8 cm langen Larve von *Triton taeniatus*. Flemming's Mischung, Borax-Carmin. Medianschnitt. Leitz 4, Oc. 1. ch z letzte hyaline Chordazelle vor dem Chordastab, ch z' helle (hyaline?) Zelle im Chordastab, che Chordaepithel, ich innere Chordascheide, zm Zelle mit deutlicher Membran, „dichte Grenzschicht“ (Strasser), zp protoplasmatische Zellen ohne deutliche Zellgrenzen.
- Fig. 23 b. Regeneriertes Chordaende von *Triton taeniatus*, Larve, 0,8 cm lang, Vorderglieder vorhanden, 6 Tage bei 20° C. regenerirt. Flemming's Mischung, Eosin-Hämatoxylin. g Schnittgrenze, sonst alles wie in 23 a.
- Fig. 24. Junge Muskelzellen (Sarcoblasten): a ohne Fibrillen, b mit einer Fibrille, c mit zwei Fibrillen und beginnender Querstreifung. Bei b ist der Kern bei der Karyokinese fast ganz aus dem Protoplasma herausgetreten. Aus einem Frontalschnitt durch den regenerirten Schwanz einer Larve von *Rana esculenta*, 8 Tage regenerirt bei 16° C.; Länge des Regenerationsstückes 3,5 mm. Flemming, Hämatoxylin. Winkel, Oc. 4, Obj. 10.
- Fig. 25. Aus demselben Präparat. Gruppe von Ganglienzellen (g) mit einem Nervenbündel. mn Mitose einer Nervenzelle (in der Nervenfasern), mg Mitose einer Ganglienzelle (das Protoplasma ist weggeschnitten), mb Mitose einer Bindegewebszelle, n Nervenbündel markhaltiger Nerven, p Pigmentzellen. Winkel, Oc. 2, Obj. 10.
- Fig. 26. Caudales Ende eines Frontalschnitts der Schwanzspitze von *Siredon pisciformis*, Larve, 4,0 cm lang, 1¼ Stunde bei 18° C. regenerirt. Sublimat, Borax-Carmin. Mit der Camera lucida

- nach Leitz, Obj. 7, Ocular 1 gezeichnet. p Pigmentzellen, f Fasern des Bindegewebes, m Muskelrest, b rothe Blutkörperchen, Zb Zellbrücken, L. Z. Leydig'sche Schleimzellen, v Vacuolen, e—e' Epithelbelag der Wunde, aus vorgeschobenen persistirenden Epidermiszellen bestehend, ce' Grenze der durchschnittenen Cutislamelle, ke scheinbar kernlose Zellen, deren Kerne aber durch Anwendung von $\frac{1}{12}$ -Immersion sichtbar wurden, sp Spalt zwischen dem Wundbelag und der etwas retrahirten bindegewebigen Grundsubstanz.
- Fig. 27—29. Drei Stadien der Muskelregeneration bei Larven vom Axolotl; die Pfeile geben die Richtung der Regeneration an.
- Fig. 27. *Siredon piscif.*; Schwanzspitze im Ei amputirt, 7 Tage bei 18° regenerirt. Chromessigsäure, Borax-Carmin. Schnittdicke der Serie (frontal) $7,5 \mu$. g Schnittgrenze, die regenerirte Partie liegt in der Figur nach oben. pm äusserste präexistirende Muskelfaser, k seitlich heraustretender Muskelkern entsprechend einer Neumann'schen Lateralknospe, k' peripher heraustretender Kern (Terminalknospe), von dem sich der in Mitose begriffene Kern s als Sarcoblast abgetrennt hat; p schwach granulirtes Protoplasma an der Muskelfaser. Gezeichnet mit der Camera lucida bei Leitz Obj. 7, Oc. 1.
- Fig. 28. *Siredon piscif.*; Schwanzspitze nach dem Ausschlüpfen amputirt, 10 Tage bei 18° regenerirt. Chromessigsäure, Hämatoxylin. Serie von Sagittalschnitten, $7,5 \mu$ dick. p Pigment, e Epidermis, oben etwas flach getroffen; pm präexistirende Muskelfasern mit Kernreihen. Letztere setzen sich fort in eine langgezogene Reihe junger Muskelzellen: s Sarcoblasten, g Gefäss, pch präexistirende Chorda; ch Chordastab. Gezeichnet mit der Camera lucida, Leitz Obj. 4, Oc. 5.
- Fig. 29. *Siredon piscif.*; Schwanzspitze nach dem Ausschlüpfen amputirt, 14 Tage bei 18° regenerirt. Chromessigsäure, Hämatoxylin. Serie von Frontalschnitten, $7,5 \mu$ dick. e Epidermis, ich innere Chordascheide mit Chordaepithelzelle; pm präexistirende Muskelfaser, pch präexistirende Chorda; rch regenerirte Chordazellen; oberhalb derselben sind die Scheidewände der Zellen herausgefallen. ch Chordastab, s Reihe von Sarcoblasten, in der sich segmentweise aus den Sarcoblasten die jungen Muskelfasern m, m' ausbilden. Bei m ist die Fibrillenbildung deutlich, bei m' äusserst zart. Gezeichnet mit der Camera lucida bei Leitz Obj. 4, Oc. 5. Die Fibrillen in m und m' wurden mit $\frac{1}{12}$ Immersion, Oc. 4 eingezeichnet.
- Fig. 30. Regenerirtes Chordaende von *Siredon pisciformis*, im Ei amputirt, 7 Tage bei 18° C. regenerirt. Chromessigsäure, Borax-Carmin, Serie $7,5 \mu$ dick. Mit Camera lucida, Leitz Obj. 7, Oc. 1 gezeichnet. che Chordaepithelzelle, pch persistirende Chordazelle, g Schnittgrenze, rch regenerirte Chordazellen, k Dotterkörner und -schollen, h hyaline Massen in den regen-

nerirten Chordazellen, i s innere Chordascheide, b z Bindegewebszelle, ch z äusserste Chordazelle.

Fig. 31. Aus einem Sagittalschnitt durch den regenerirten Schwanz einer Larve von *Rana esculenta*, 7 Tage regenerirt bei 17°. Regenerationsstück 4,0 mm lang. Marklose Nervenfasern in Regeneration; m Mitose. Flemming's Mischung, Hämatoxylin. Winkel, Oc. 2, Obj. 10.

Nachtrag.

Als der Druck dieser Arbeit fast vollendet war, erschien die Untersuchung von Flemming: Ueber Theilung und Kernformen bei Leukocyten. Dieses Archiv, 37. Bd., 2. Heft. Die von ihm erwähnte Dissertation von Robert — Ueber Wiederbildung quer-gestreifter Muskelfasern. Kiel, 1890 —, die mir nicht bekannt war, habe ich mir noch verschafft und aus derselben ersehen, dass wir beide in dem Satze übereinstimmen: „Die mitotische Theilungsform der Kerne ist es allein, welche zur Wiederbildung von Muskelfasern zu führen vermag“ (p. 39). Ebenso wird man den von Flemming ausgesprochenen Gedanken, dass die Mitose wenigstens bei den Wirbelthieren die normale generative Kerntheilungsform sein dürfte, in meinen Ausführungen öfter wiederfinden. — Die Arbeit von Ribbert über die Regeneration der Mamilla (dieses Archiv, 37. Bd., 1. Heft) konnte ich bei meiner Darstellung der Epithelregeneration nicht mehr berücksichtigen, weil die Correctur der betreffenden Bogen schon abgesandt war. Bei Ribbert's Object erfolgt die Regeneration unter einem der Wundfläche fest anhaftendem Schorf, der hier die erste Bedeckung des Defects bildet. Nach 24 Stunden springt das Epithel erst mit einem kurzen Fortsatz unter dem Schorf vor; einzelne Mitosen treten schon nach 17 Stunden, mehr nach 24 Stunden am Wundrande auf. Von Interesse ist das Verhalten der Epidermis zu dem Epithel der Ausführungsgänge (p. 150 ff.) und die Analogie des Höhenwachsthums der Mamilla bei der Regeneration und der Entwicklung (p. 154 ff.).

(Aus dem anatomischen Institut zu Bonn.)

Zur Kenntniss der Grundsubstanz und der Saftbahnen des Knorpels.

Von

Dr. M. Wolters in Bonn.

Hierzu Tafel XXV.

In der Zeitschrift für wissenschaftliche Mikroskopie (Bd. VI, pag. 508) hat Herr Prof. Schiefferdecker ein Referat gegeben über die Mörner'sche Arbeit „Chemische Studien über den Trachealknorpel“ (Skandinavisches Archiv für Physiologie Bd. I, 1889, pag. 216). Die in dieser Veröffentlichung beschriebenen Versuche, soweit sie mikroskopisch sichtbare Reaktionen und Färbemethoden anlangten, habe ich im letzten Sommer nachzuuntersuchen Veranlassung genommen.

Die Anregung dazu gab Herr Prof. Schiefferdecker, der neben der Prüfung der Mörner'schen Methoden auch einen Vergleich mit den durch Hämatoxylin und Pikrinsäure hervorgerufenen Bildern dabei im Auge hatte.

Es wird daher im Folgenden zuerst über die bei Anwendung der ersten Methode gewonnenen Resultate zu berichten sein, um dieselben alsdann mit den durch Hämatoxylin erhaltenen Bildern zu vergleichen.

Die Untersuchungen wurden, soweit dies möglich war, an frischem, nicht gehärtetem Knorpel angestellt. Bei den vom Menschen stammenden Objekten muss dabei zwei- bis dreimal 24 Stunden post mortem noch als frisch gerechnet werden. Denn früher als nach der angegebenen Zeit gelangten die Untersuchungsobjekte meist nicht zur Verarbeitung. Zuweilen konnte aber nicht alles Material durchuntersucht werden und wurde daher theilweise in 96 % Alkohol konservirt. Die an diesen konservirten, gehärteten Objekten gewonnenen Resultate waren ebenso günstig wie die an nicht gehärteten. Mörner erwähnt darüber nichts in seiner Abhandlung, darum sei hier darauf hingewiesen.

Was die angegebene Concentration der Farblösungen anlangt, so stellte sich bald heraus, dass die 2—3% Tropäolinlösung zu stark ist. Der Farbstoff wird in einer so geringen Menge Wassers nicht mehr gelöst. Es entsteht keine Lösung, sondern ein Brei, der mit gleichen Theilen Wasser verdünnt werden musste. Ebenso ist die Lösung des indigoschwefelsauren Natrons zu 4—5% zu stark. Nur ein Theil löst sich, der Rest bleibt als Bodensatz zurück. Indigoschwefelsaures Kali war von Gehe u. Comp. nicht zu beziehen, da die Firma solches nicht liefert. Gleichwohl führt Mörner, unter Beziehung auf obige Firma, das Kali als von ihm benutzt an.

Die mit indigoschwefelsaurem Natron angestellten Versuche schlugen alle fehl. Die Färbung war sehr blass und dabei diffus. Eine Differenzirung, wie Mörner sie angiebt, wurde niemals erreicht. Die Methode mit Eisenchlorid und gelbem Blutlaugensalz ergab ebenfalls Resultate, die in keiner Weise befriedigten. Es fehlt bei Angabe dieser Methode jede Mittheilung über Concentration der anzuwendenden Flüssigkeiten, sowie über die Dauer der Einwirkung.

Für die Färbung des Balkennetzes wurde Tropäolin, für die der Chondrinballen ausschliesslich Methylviolett angewendet, beides immer mit gleich vorzüglichem Erfolge. Beide Methoden wurden dann im weiteren nach Mörner's Angabe combinirt und gaben so allerdings die eklatantesten Resultate. Das Verfahren, welches ich anwandte, war folgendes.

Die möglichst dünnen Knorpelschnitte werden auf $\frac{1}{2}$ Stunde in 1% wässrige Lösung von Tropäolin 000 Nr. 2 von Schuchard gebracht, in Wasser ausgewaschen, ungefähr 3 Minuten darnach dann auf 1—2 Minuten in eine 0,15% wässrige Methylviolettlösung gebracht, in Wasser abgespült und einige Minuten in 10% Essigsäure entfärbt; in Alcohol abs. entwässert tritt erst die deutlichste Differenzirung ein. Dann folgt Aufhellen in Oel und Lack.

Die ersten Versuche mit der Mörner'schen Färbung wurden an dem Thyreoid-, Cricoid- und Arytaenoid-Knorpel, sowie der Epiglottis des erwachsenen Rindes gemacht, alsdann auch die Rippenknorpel herangezogen. In allen Fällen wurden dieselben farbenprächtigen Bilder erhalten, wie Mörner sie in seiner Publikation abbildet. Die Gelenkknorpel gaben die Reaktion nicht.

In zweiter Linie wurden dann die gleichen Knorpel des Kalbes zum Versuche verwendet, zuerst die des Kehlkopfes, späterhin auch die anderen. Alle diese Knorpel sollen, da nach Mörner erst bei erwachsenen Thieren die Trennung der Chondrin- und Albumoids substanz stattfindet, keine Farbenreaktion aufweisen.

Diese Behauptung wurde durchgehends bestätigt. Allein es fand sich eine Ausnahme.

Der Arytaenoidknorpel gab in der frappantesten Weise die Farbenreaktion. Die Epiglottis wiederum zeigte nichts davon. Da in dem Aryknorpel, ebenso wie in der Epiglottis, früher als in allen andern Knorpeln elastische Elemente auftreten, so wäre vielleicht daran als Grund für die Differenzirung der Substanzen zu denken gewesen. Doch die Befunde an Epiglottis und Ohrknorpel, die negativ waren, liessen diese Auffassung als nicht richtig erkennen. Alle anderen Knorpel ergaben, um dies nochmals hervorzuheben, keine Resultate.

Thyreoid-, Cricoid-, Arytaenoid-Knorpel, Epiglottis, ebenso wie Gelenk- und Rippenknorpel eines fast ausgetragenen Rinderfetus lieferten auch nur negative Befunde.

Im Anschlusse an diese Untersuchungen wurden auch die Knorpel des Menschen nach denselben Methoden behandelt. Hier wäre es von dem grössten Interesse gewesen, das erste Auftreten der Differenzirung zu konstataren, um eine ungefähre Altersgrenze festzustellen. Doch fehlte mir leider ausreichendes Material von jüngeren Individuen.

Zur Verfügung standen mir Stücke der Gelenk-, Rippen- und Kehlkopf-Knorpel eines Mannes von 50 Jahren und zweier Männer von etwa 25 Jahren; Stücke der Kehlkopf- und Tracheal-Knorpel zweier Männer von 25 Jahren; kleine Stücke des Tracheal-, Thyreoid- und Cricoidknorpels eines 13-jährigen Mädchens; sämmtliche Knorpel eines 6-tägigen Knaben.

Die Versuche an den genannten Kehlkopfknorpeln sowie an den Gelenk- und Rippenknorpeln der Erwachsenen führten alle zu den gleichen Resultaten, wie die mit den Knorpeln des erwachsenen Rindes angestellten. Ueberall, mit Ausnahme der Gelenkknorpel, erschienen die Chondrinballen prachtvoll blau gefärbt auf gelbem Grunde. Die Asbest-Zerfaserung fand sich auch bei den jugendlichen Individuen in den zwanziger Jahren bereits vor. Es stimmt dies überein mit der Ansicht von Chic-

vitz, dessen Untersuchungen nachwiesen, dass diese Zerfaserung normaler Weise bereits im zwanzigsten Jahre eintritt. Auch bei den drei mir zur Verfügung stehenden Knorpeln von dem 13-jährigen Mädchen — dem Thyreoid-, Cricoid- und Trachealknorpel — trat eine Farbendifferenz deutlich zu Tage. Allerdings war dies nicht überall der Fall, sondern meist in kleineren, central im Knorpel gelegenen Partien. Der Arytaenoidknorpel dieses Individuums stand mir nicht zur Verfügung.

Bei den Knorpeln des 6-tägigen Knaben führten alle Versuche zu negativen Resultaten. Auch die Aryknorpel zeigten keine Differenzirung. Ebenso liess die zwischen Epiphysen-Diaphyse liegende Knorpelplatte desselben Individuums keine Farbenreaktion erkennen. Dagegen wiesen Schnitte aus dem Epiphysenknorpel eines 10—12 Tage alten Kaninchens, das in den übrigen Knorpeln keine Differenzirung zeigte, deutliche Färbung der Chondrinballen auf. Die Epiphyse zeigte noch keinen Knochenkern, und in der Gegend, wo dieser sich später entwickelte, war eine deutliche Differenzirung zu erkennen. Es ist dies der einzige Fall, wo bei einem so jungen Individuum an dieser Stelle schon eine Differenz der Knorpelsubstanz konstatiert wurde, ein Fall, der zu bedenken giebt, ob als Uebergang zu der Bildung der Knochenkerne nicht schon eine Trennung der Knorpelsubstanz statthabe. An der Ossificationsstelle selbst zeigte sich die ganze Substanz gelblich gefärbt, ohne eine Spur von Abgrenzung der Chondrinballen. Die Mörner'sche Färbung er giebt also auch beim erwachsenen Menschen bis zu 13 Jahren und vielleicht noch weiter abwärts ausser einer Gelbfärbung des Perichondrium eine Differenzirung der Grundsubstanz in Chondrinballen und Balkenwerk. Foetale und junge Knorpel zeigen von dieser Differenzirung keine Spur mit Ausnahme der erwähnten Epiphyse bei dem jungen Kaninchen.

Zum Vergleiche wurden Knorpel vom Rinde und vom Menschen, und zwar die erwähnten Kehlkopfknorpel, Rippen- und Gelenkknorpel, mit Hämatoxylin gefärbt. Zu diesem Zwecke wurde die Delafield'sche Hämatoxylinlösung mit Aqua dest. soweit verdünnt, dass sie noch leicht veilchenblau war. In diese Lösung kamen die möglichst dünnen Schnitte auf 24 Stunden, nach Bedürfniss auch länger. Alsdann wurden die blau gewordenen Schnitte auf 10 Minuten in eine concentrirte Lösung von

Pikrinsäure in Alkohol gebracht, in Oel aufgehellt und in Lack eingeschlossen. Längere Einwirkung der Pikrinsäure bis zu 24 Stunden hatte absolut keinen andern Erfolg, als die kurze Einwirkung. Bei den auf diese Weise hergestellten Präparaten von frischem Knorpel vom Rinde zeigte sich, dass Streifen und unregelmässig geformte Partien zwischen den Knorpelzellen durch das Hämatoxylin gefärbt worden waren, während die Zellen in gelbgefärbter Grundsubstanz lagen. Gleiche Resultate ergaben die verschiedenen menschlichen Knorpel, die auf diese Art gefärbt waren. An den Knorpeln der älteren Individuen, in denen sich um die Zellen schon Kalkablagerungen zeigten, wurden besonders an den im Knorpel central gelegenen Stellen Färbungen der direkten Umgebung der Knorpelzellen beobachtet, welche entfernt an die durch die Mörner'sche Methode erhaltenen Bilder erinnerten. Stellenweise umgab die Zelle ein intensiver gefärbter Ring, stellenweise war nur ein stark gefärbtes Oval zu erblicken, woraus zu schliessen ist, dass diese Färbung allein die Kapsel oder einen Theil derselben betraf. An den peripheren Partien fehlten derartige Bilder ganz. Doch waren diese Färbungen weder konstant noch so scharf abgegrenzt, dass man sie als chondrinballenförmig hätte bezeichnen können. Die Knorpel des sechs Tage alten Knaben ergaben ebenfalls eine Hämatoxylinfärbung, die in Flecken und Strichen die Substanz durchsetzte, ohne dass man daraus einen Schluss auf bestimmte Strukturverhältnisse hätte machen können. In den Epiphysen dieses Individuums sowohl wie des jungen zu den Versuchen benutzten Kaninchens zeigte sich die bekannte distinkte Färbung der Knorpelsubstanzreste in den schon verknöcherten Partien, eine Färbung, welche in ähnlicher Weise zwischen die grossen Zellsäulen hinaufstieg.

Eine Uebereinstimmung mit der Mörner'schen Färbung ergab somit die Tinction mit Hämatoxylin nicht, ebensowenig aber eine irgend sonst zu verwendende Differenz. Aehnliche Bilder wurden von Spina, Fürbringer, Flesch, Strasser, Renaut, Schiefferdecker und anderen durch Hämatoxylin- und Anilinfärbungen erhalten.

Die geringen Reste der von menschlichen Objekten stammenden Präparate wurden in 96^o/_o Alkohol conservirt und erst nach längerer Zeit zu nochmaliger Kontrolle der oben geschil-

derthen Resultate wieder herangezogen. Es fanden sich dabei an einer Stelle wesentlich neue Strukturverhältnisse, auf die im Folgenden ihrer Wichtigkeit wegen eingegangen werden soll. Die von den früheren Versuchen übrig gebliebenen Stücke waren leider nur gering und die mir noch vor Uebertritt in eine andere Stellung zu Gebote stehende Zeit zu kurz, um die Resultate in ihrer ganzen Bedeutung zu verfolgen. Ich muss mich daher darauf beschränken, die am Thyreoidknorpel eines ca. 25jährigen Mannes gemachten neuen Beobachtungen mitzutheilen.

Es handelt sich dabei um das System der Saftbahnen im Hyalinknorpel.

Die zahlreichen Arbeiten über diesen Gegenstand haben, obwohl meist die gleichen oder verwandte Methoden angewendet wurden, nicht zu einer Uebereinstimmung geführt, oft sogar bei fast identischen Befunden zu conträren Deutungen Veranlassung gegeben.

Wie von Solger, Spina, Vogel und Zuckerkandl erwähnt wird, sind nach den bisher geltend gemachten Ansichten vornehmlich drei Arten zu nennen, auf welche der Saftstrom den Knorpelzellen zugeführt werde.

1) Längs der protoplasmatischen Fortsätze der Knorpelzellen, die unter einander verbunden sind.

2) Durch die zwischen den Fibrillen des Knorpels bestehenden Spalten.

3) Durch eigene Kanälchen.

4) Ausser diesen ist als vierte noch Gerlach's Ansicht zu erwähnen, der durch Injektion von Zimmober zwar negative Resultate erhielt, aber bei Anwendung von Indigokarmin Farbstoff in Kapsel und Zelle fand. Aus seinen Befunden schloss er, dass der Saftstrom keine eigenen Wege habe, sondern den Knorpel diffus durchdringe.

Der ersten Ansicht, dass durch protoplasmatische Zellfortsätze der Saftstrom geleitet werde, neigen Stricker und Noris zu. Sie schlossen, dass die Knorpelzellen, unter einander in Verbindung stehend, Nahrungsmaterial zugeführt erhielten, analog den Zellen der entzündeten Hornhaut, die bei einem mit Farbstoffen gefütterten Thiere zahlreiche Farbkörnchen in ihren Fortsätzen führten. Gestützt wurde diese Ansicht durch die vergleichend anatomischen Untersuchungen, welche das Vorkommen von

verästelten, unter einander communicirenden Knorpelzellen nachwiesen. Beobachtungen derart wurden von Queekett bei Cephalopoden und Plagiostomen, Gegenbaur bei Selachiern, Boll bei Cephalopoden, Leydig bei Haien und Rochen, Kölliker bei Cephalopoden, Flesch, Fürbringer u. a. m. gemacht. Bei Säugern und dem Menschen fand Waldeyer in den oberflächlichen Schichten des Gelenkknorpels Zellen mit Fortsätzen, die communicirten.

Heitzmann wies 1872 am Gelenkknorpel des Hundes durch Anwendung von Gold- und Silberchlorid ein Protoplasmanetz nach, das in den Hohlräumen der Grundsubstanz verläuft. Petrone beschreibt wie Heitzmann ein mit protoplasmatischen Fortsätzen gefülltes Canalsystem im hyalinen Knorpel, das mit der Synovial-Membran zusammenhänge. Auch Rubnoff wies durch Osmiumsäure, neben anderen Strukturverhältnissen, bei Säugern derartige Zellen nach. Van der Stricht, der Cephalopoden-, Selachier- und Amphibienknorpel neben dem von Gelenken und Trachea des Kalbes und Menschen (Kniescheibe der Neugeborenen) verwendet, fand bei letzteren beiden Zellen mit Fortsätzen, die spärlich anastomosirend in Kanälchen liegen, deren eigne Wandung eine Fortsetzung der Kapsel ist. Hertwig und Colomiatti bestätigten diese Befunde an nicht hyalinem Knorpel bei Amphibien und Säugern. Die Streifung, die beide ausserdem im Knorpel beobachteten, ist Hertwig geneigt, als Saftkanälchen zu deuten, während Colomiatti sie als elastische Fasern ansieht. Aehnlich spricht sich auch Deutschmann über diese Gebilde aus. Spina fand nach Alkoholeinwirkung bei Frosgelenken solide Fortsätze an den Knorpelzellen, die zumeist von den geschrumpften Zellen ausgehen und, indem sie sich mit den Fortsätzen anderer Zellen verbinden, die Grundsubstanz durchziehen. Dieselben sind in den obersten Schichten am feinsten und zahlreichsten und gehen von der Zelle aus wie die Speichen eines Rades. In der Regel verzweigen sich diese Fortsätze nicht und treten gewöhnlich von zwei conträren Punkten der Zelle ab, doch kommt auch eine Netzbildung vor. Die Knorpelkapsel soll auf diese Fortsätze übergehen. Zum weiteren Beweise injicirte Spina Fröschen Carminlösung und fand, dass nach Verlauf einiger Zeit sich Farbstoffkörnerchen in dem durch die Zellausläufer gebildeten Netzwerke und den Kapseln vorfanden. Er schloss

aus alle dem, dass der Saftstrom im Knorpel durch dies protoplasmatische Netz gehe. In seiner neuesten Knorpelarbeit (1886), zu der er Arytaenoid-Knorpel des Pferdes nach Alkoholhärtung verwendet, beschreibt er ein Netzwerk, das von dem weissen Knorpel gebildet wird. Dazwischen liegen die Bogen gelben Knorpels. Der gelbe färbt sich mit Hämatoxylin und Methyl violett. Die Granulirung, die bei Alkoholpräparaten erscheint, ist der optische Ausdruck eines feinen Netzwerkes, das an den Zellen wurzelt. Dieses wird gebildet durch protoplasmatische Fortsätze der Knorpelzellen, deren sich verästelnde Enden durch Anastomosen sich zu einem dichten Netze verbinden.

Die Versuche Spina's, sowie die der meisten anderen Autoren sind von Vogel nachgemacht worden. Er fand nirgendwo Stellen, die ihm ein Uebergehen der Kapsel auf die Zellfortsätze gezeigt hätten. Seine weiteren Befunde führten ihn zur Annahme der zweiten Ansicht, dass der Saftstrom durch die Fibrillenstruktur geleitet werde. Dagegen sah auch er nach Alkoholbehandlung eine Streifung im Knorpel auftreten, konnte sich aber, im Gegensatz zu Spina, nicht von einem Zusammenhange derselben mit den Zellen überzeugen. Kleine Fortsätze der Zellen, die durch präformirte Lücken in der Kapsel durchtreten können, werden von ihm anerkannt. Sie endigen in der fibrillären Grundsubstanz, ohne mit denen anderer Zellen zu communiciren. Diese Fortsätze kommen oft nicht zur Beobachtung, da sie sehr fein sind und durch Schrumpfungsprozesse leicht abreißen. Zellfortsätze beschrieb auch Fleisch und ebenso Frommann, der an Knorpel von Amphibien, Schwein und Rind ganz feine Fäserchen in die Grundsubstanz übergehen sah.

Vogel kommt zum Schlusse seiner Arbeit zu dem Resultate, dass der Knorpel niederer Thiere als nicht gleichwerthig mit dem hyalinen Knorpel der Säuger zu betrachten sei.

Die Zellen bei Wirbelthieren haben kleine Fortsätze, die Kapseln Lücken zum Durchtritt des Saftstromes, welcher geleitet wird in der Kittsubstanz der Fibrillen, aus denen der Knorpel sich aufbaut.

Schon vor Vogel hat Zuckerkandl bei dem Nasenknorpel des Tapir eine fibrilläre Struktur im Knorpel beschrieben, welche, aus zarten, büschelweise angeordneten Fasern bestehend, die Knorpelsubstanz durchzieht, immer zwischen benachbarten

Kapseln ausgespannt. So entsteht ein Netzwerk, zwischen dem eine homogene Kittsubstanz liegt. Gegen die Oberfläche wird das Netzwerk enger. Das Faserwerk zieht sich hier auch ausserhalb der Zellterritorien und füllt die Lücken des Maschenwerkes aus.

Eine Verbindung zwischen Zelle und Faserbündeln konnte Zuckerkaudl niemals nachweisen, ebensowenig Verbindungen zwischen den einzelnen Fasern. Das Faserwerk nahm das alkoholische Anilin-Roth intensiver auf, als die übrige Substanz.

Auch Spronek, der besonders mit Alkohol arbeitete, sah beim Knorpel des Caput Femor der *Rana esculenta* zahlreiche eiweissartige Fasern in der Grundsubstanz, welche die Kapsel durchbohren und benachbarte Zellen verbinden. Er deutet sie als solide Fasern, die auf dem Ausschnitt stärker lichtbrechend sind, als die übrige Substanz. Spronek spricht sich auf Grund seiner Befunde dahin aus, dass es sich um Bahnen handle, auf denen den Knorpelzellen die Ernährungsflüssigkeit zugeführt werde.

Ebenso beschreibt van der Stricht fibrilläre Streifung der Grundsubstanz, die er neben den obenerwähnten Ausläufern der Knorpelzellen sah. Beides zu gleicher Zeit darzustellen sei unmöglich. Die Fibrillen seien zu Lamellen angeordnet, welche durch Fasern verbunden seien. Ausserdem sah er intercapsulare Faserbündel zwischen den Kapseln der Knorpelzellen, verbunden durch eine interfibrilläre Kittsubstanz, die mit der interlamellären identisch sei.

Auf Grund seiner Befunde, die durch Injektion von indigschwefelsaurem Natron beim Frosch und Kaninchen erhalten wurden, spricht sich Arnold dahin aus, das durch die Gefässe des Perichondriums zugeführte Material dringe in engen Spalten der Zwischensubstanz vor, um dann durch feine, in der Kapsel befindliche Poren in den pericellulären Raum zu gelangen und die Zelle zu versorgen. Er fand die Kapseln von radiären Streifungen durchsetzt, zum Theil Netzbildungen. Die Streifung ging theilweise in der Intercellularsubstanz als körnige, feine Linien weiter.

Wie Arnold nimmt auch Socolow an, dass die ernährende Flüssigkeit durch die interfibrillinen Räume gehe. Seine Befunde an Knorpeln von Pferd, Kuh, Schwein, Hund, Schaf, Kaninchen und Katze, die er mit Osmiumsäure nach Bubnoff erhielt, lassen

ihn deren Befunde als Kunstprodukte ansehen und er glaubt sogar die Spalträume vielleicht durch Einwirkung der Osmiumsäure erklären zu sollen, wodurch das Gewebe brüchig werde. Aehnliche durch Chromsäure und Müller'sche Flüssigkeit erhaltene Bilder scheinen das zu bestätigen.

Eine grössere Anzahl Autoren wie Colomiatti, Retzius, Brückner, Gerlach und viele andere halten die von Arnold durch Injektionen hervorgerufenen Bilder für Kunstprodukte in Folge der Imbibitionsfähigkeit des Knorpels und des Druckes bei der Injektion.

Für die Existenz präformirter Kanälchen trat vor allen Budge ein. Auch er machte, um die Saftkanälchen darzustellen, Injektionen mit Berliner Blau und Asphalt, den er in verschiedenen Reagentien löste. Er erhielt Farbniederschläge in den Knorpelkapseln und hier und da in der Zwischensubstanz Linien, die sich aus Körnchen zusammensetzten. Reitz injicirte Zinnober, den er in den Zellen als Körnchen wiederfand. Hutob bestätigte diesen Befund, ebenso Heitzmann, Maass und Stricker, dagegen fand Barth den Farbstoff nur in den jüngeren Zellen. Ponfiek, Hoffmann, Langerhans, vor allen aber Cohnheim sprachen sich mit der grössten Entschiedenheit dahin aus, dass es unmöglich sei, durch Injektion Farbstoff in dem Thierkörper in die Knorpelzellen zu bringen und leugneten dadurch die Existenz eines Saftkanalsystems. Bubnoff, der unter Stricker arbeitete, stellte auch Injektionsversuche an. Er fand, dass der Farbstoff in die Knorpelkapseln eindringt und sich in Form eines feinen Netzwerkes ablagert, ebenso wie in einer dicken pericellulären Schicht in der Knorpelkapsel. Nycamp erhielt durch Behandlung mit 5 % Ammonium bichromat. eine fibrilläre Streifung im Knorpel, in welcher er Hohlräume mit verzweigten Ausläufern konstatiren konnte. Injektionsversuche mit indig-schwefelsaurem Natron liessen an diesen von ihm als Kanälchen betrachteten Gebilden Farbstoffkörner nachweisen, woraus er schloss, dass es Saftkanälchen seien.

Budge versuchte im weiteren, das Kanalsystem, welches die Injektionen ihn annehmen liessen, auch auf andere Weise darzustellen. Macerationsversuche mit Trypsin, Pepsin, sowie mit den verschiedensten Säuren hatten nur beschränkte Resultate. Es zeigte sich hie und da eine Streifung der Substanz.

Chromsäure nach der Angabe von Hénoque liess ein Netzwerk stark glänzender Balken vortreten. Die besten Bilder von allen erhielt Budge aber durch Aetlier in Verbindung mit Colloidium.

Von den Kapseln aus sah er nach allen Richtungen hin doppeltkonturirte Fasern ziehen, die bündelweise angeordnet waren. Sie communiciren hier und da mit einander und gehen von einer Kapsel zur benachbarten. Es entsteht so ein Netzwerk. Die Wandung der Kanälchen soll aus einer eigenthümlich modificirten Grundsubstanz bestehen, die gegen Chromsäure und Kalilauge sehr widerstandsfähig ist. Budge nimmt darauf gestützt an, dass die geschilderten Fasern ein eigenes, festbegrenztes Röhrensystem seien, in dem die Ernährungsflüssigkeit circulire und das mit den grösseren Lymphstämmen communicire.

Orth bildet in seinem Lehrbuche der Histologie auch die sogenannten Saftkanälchen des hyalinen Knorpels ab, die er durch Behandlung mit Aether darstellte und gibt an, dass aller Wahrscheinlichkeit nach diese so erhaltenen Gebilde als Saftkanälchen würden zu deuten sein. Seine Bilder stimmen mit denen von Budge überein, zum Theil auch mit denen von Solger. Letzterer Autor, der die Einwirkung des Alkohols auf den Knorpel genau studirte, kommt in Bezug auf die Deutung der gewonnenen Bilder zu ganz anderen Resultaten. Den mit Aether dargestellten Strichelungen der Grundsubstanz, ebenso wie den nach Alkohol auftretenden identischen Zeichnungen erkennt er nur den Werth von Schrumpfungspheänomenen zu. Auch nach seiner neuesten Arbeit betrachtet er die Frage nach Vorkommen von Saftkanälchen im Hyalinknorpel noch für ungelöst und erkennt den in frischem Zustand in Aether und Alkohol fixirten Objekten keine Beweiskraft zu.

Wie bereits oben erwähnt, hatte ich die Reste des zu den Färbeyersuchen verwendeten Materiales in Alkohol konservirt und erst nach geraumer Zeit wieder zu neuen Versuchen hervorgesucht.

Zu diesen wurde auch ein etwa 2 Quadratcentimeter grosses Stück der mittleren Partie der einen Platte des Thyreoidknorpels aus dem Kehlkopf eines ungefähr 25jährigen Mannes verwendet. Vor dem Schneiden brachte ich dasselbe noch 24 Stunden in Alcoh. abs. und fertigte dann 5—7 μ dicke Schmitte an, welche

nach der oben genau angegebenen Art und Weise mit Hämatoxylin und Pikrinsäure-Alkohol gefärbt wurden. Die zuerst angewendete Schnittrichtung war senkrecht zur Knorpeloberfläche, horizontal zur Körperachse.

Die auf diese Weise hergestellten Präparate zeigten schon bei schwacher Vergrößerung ein eigenthümlich streifiges Aussehen, hervorgerufen dadurch, dass ein Theil der Substanz die Hämatoxylinfärbung zurückgehalten hatte und sich scharf von den durch Pikrinsäure gelb gefärbten Partien absetzte.

Bei näherem Zusehen erwiesen sich die gelb gewordenen Streifen als ein netzartiges Flechtwerk, welches immer auf die Knorpelzellen als Knotenpunkte zulief. Die Zellen selbst waren augenscheinlich nur an ihrer Oberfläche gefärbt und zeigten daher bald tief dunkle Färbung, bald ganz helle, je nachdem der Schnitt oberflächliche oder centrale Partien getroffen. Im letzteren Falle waren die hellen Zellen von einer intensiv gefärbten Peripherie umgeben. Das Perichondrium war gelb gefärbt, die Kerne traten dunkel hervor.

Das ganze System von Streifen, das gelb gefärbt auf dem violetten Grunde sich abhob, war in seiner Hauptrichtung senkrecht zur Peripherie und liess 5 Zonen erkennen, wie die Abbildung Tafel XXV, 2 es darstellt.

1. Zone. Kleine, längliche Knorpelzellen, die der Peripherie parallel gerichtet liegen und keinen sich besonders auszeichnenden Hof zeigen, sind durch zarte gelbe Streifen verbunden, die meist nur an zwei entgegengesetzten Seiten der Zelle entspringen. Richtung: senkrecht zur Peripherie. Anastomosen sind unter diesen Streifen selten. Mitunter überspringen dieselben wohl eine Zelle, um zwischen zwei benachbarten durchgehend zu einer entfernteren zu ziehen.

2. Zone. Die Knorpelzellen sind mehr rundlich geworden. Ihre Richtung zur Peripherie ist keine konstante mehr. Die wenig zahlreichen Streifen sind bedeutend verbreitert und lassen grosse violettgefärbte Territorien zwischen sich. Die Richtung bleibt im allgemeinen senkrecht zur Peripherie, doch sind zahlreiche Anastomosen vorhanden und die Streifen treten von allen Seiten der Zellen ab zu den benachbarten. Die der dritten Zone nahe liegenden Zellen zeigen Anfänge der Bildung von besonders differenzirten Höfen.

3. Zone. Die Zellen sind grösser, haben deutliche Höfe, welche durch die Pikrinsäure, wie die Streifen, gelb gefärbt sind und liegen zu mehreren zusammen. Eine Richtung der Zellen zur Peripherie ist nicht mehr zu erkennen. Die Streifen sind zarter, das durch sie und ihre Anastomosen gebildete Netzwerk ist engmaschiger. Trotz der nach allen Richtungen von den Zellen abgehenden Streifen bleibt die Richtung im allgemeinen senkrecht zur Peripherie.

4. Zone. Die Zellen liegen, meist zu mehreren, in breiten, gelb gefärbten Höfen und haben an Grösse sehr bedeutend zugenommen. Sie sind nicht mehr zur Peripherie rangirt. Hier und da sind sie geschrumpft und füllen die Knorpelhöhlen nicht mehr ganz aus. Die Höfe besitzen theilweise, besonders an dem Uebergang zur folgenden Zone, körnige Kalk-Einlagerungen. Das Maschenwerk der Streifen ist enger geworden, doch lassen die zahlreichen Anastomosen die zur Peripherie senkrechte Richtung immer noch als hauptsächlichliche erkennen. Die Streifen treten an allen Seiten von den Höfen ab.

5. Zone. Die Zellen, in ihrer Grösse ungemein verschieden, liegen einzeln oder meist zu mehreren umgeben von breiten Höfen, welche die erwähnten körnigen Einlagerungen in grosser Verbreitung aufweisen. Das Netzwerk der Fasern zeigt nur noch undeutlich die prinzipielle Richtung radiär zur Peripherie. Die Anastomosenbildung ist eine ungemein reiche, die Maschen sind dementsprechend sehr enge. Während in den früheren Zonen die anastomosirenden Züge im spitzen Winkel abtraten, stehen dieselben jetzt fast senkrecht und ergeben so ein Netzwerk von eckigen Maschen, welches an die Struktur der Knochenspongiosa lebhaft erinnert. Die Fasern gehen von der ganzen Peripherie der Zelle resp. des Hofes aus.

Die gelben Streifen verbinden meist alle Zellen mit einander, nur wo die Streifenbildung überhaupt nachzulassen beginnt, bleibt hin und wieder eine Zelle in der violett gefärbten Grundsubstanz isolirt liegen.

Auf die fünfte, eben geschilderte Zone folgt unter allmählichem Verschwinden der gelben Streifen eine solche, in welcher in der violetten Grundsubstanz eine verschieden grosse Anzahl von grösseren und kleineren Kalkkrümeln eingelagert sind, die sich durch ihre gelbe Farbe auszeichnen. Die gelben Höfe un

die Zellen sind noch vorhanden. Verschiebt man das Objekt weiter, so tauchen wieder Fasern auf und zwar die fünfte Zone, an welche sich dann successive rückwärts gehend die andern anschliessen bis zum Perichondrium.

Die geschilderten fünf Zonen sind nicht an allen Stellen der Schnitte und nicht überall gleich schön vorhanden. Es kommt vor, dass eine oder mehrere Zonen ausfallen, ja es kann die fünfte sofort an die erste anschliessen. Es folgt alsdann aber keine der anderen mehr. Niemals findet sich ein Durcheinanderwerfen der einzelnen Zonen, so dass es den Anschein hat, als wenn die fünf geschilderten das Schema bildeten, in welchem wohl eine oder die andere ausfallen, nie aber ihre Stellung zu den übrigen wechseln könne.

Auf Schnitten, die senkrecht zu den oben beschriebenen entweder senkrecht zur Knorpeloberfläche und gleichzeitig parallel der Körperaxe oder parallel der Knorpeloberfläche gemacht wurden, zeigten sich *mutatis mutandis* dieselben Bilder. Niemals — und das verdient besonders hervorgehoben zu werden — waren Bilder zu sehen, die als Querschnitte von cylindrischen oder prismatischen Gebilden zu deuten gewesen wären. Es ist dieser Umstand schwer zu verstehen, aber nur dahin zu deuten möglich, dass die gelben Streifen eben nicht cylindrische oder prismatische Gebilde sind, sondern der Ausdruck des Quer- resp. Schrägschnittes von mässig breiten Platten oder ähnlichen Bildungen. Vielleicht ist so auch das mitunter zu beobachtende plötzliche Auftreten von breiteren gelben Streifen zu erklären (Fig. 2, 2 unten); es würden die Platten dann mehr flächenhaft gesehen werden. Für eine plattenartige Ausdehnung spricht auch der Umstand, dass man die gelben resp. am Alkoholpräparat stark lichtbrechenden Streifen mit der Mikrometerschraube mehr oder weniger weit in die Tiefe des Schnittes zu verfolgen vermag, wobei man konstatiren kann, dass die Krümmung der Platten sich ändert. Auffallend ist es dabei immerhin, dass man nur selten ausgedehntere Platten wirklich der Fläche nach sieht, indessen kommt das doch vor, es erscheinen dann ev. die gelb gefärbten Partien breiter als die violetten. Wir würden es hier also mit einem Netz von plattenförmigen Zügen sich gelb färbender Substanz zu thun haben, die mit Höfen um die Zellen zusammenhängen. Wichtig zu bemerken ist noch, dass in der

Umgebung einiger in den Knorpel eintretender Blutgefäße ganz dieselben Bildungen hervortraten, wie in Bezug auf das Perichondrium.

Die geschilderten Strukturverhältnisse, die, wie leicht ersichtlich, eine ungemeine Aehnlichkeit mit den als Saftbahnen angesprochenen Bildungen haben, legten es nahe, die von Budge, Orth und anderen so warm empfohlene Darstellungsmethode durch Aether und Collodium in Anwendung zu ziehen. Schnitte von dem gleichen Knorpelstücke, 10 Minuten in Aether behandelt und in Collodium eingeschlossen, ergaben prinzipiell die gleichen Bilder, wie aus Figur 1, Tafel XXV zu ersehen ist.

Allerdings sind auch hier kleinere Differenzen. Ich sehe ab von den Breite-Unterschieden der einzelnen Zonen, die ja auf jedem Schnitte wechseln. In der Zone, welche dem Perichondrium zunächst liegt, erblickt man im Vergleich mit dem „Hämatoxylinbilde“ eine grössere Anzahl von Streifen, welche von allen Seiten der Zellen abgehen, obwohl auch hier die Hauptrichtung senkrecht auf die Peripherie geht. Ebenso zeigt die zweite Zone zahlreichere Anastomosen. Die Zellen haben in den unteren Partien deutliche Höfe, sind aber durch die Behandlung vielfach geschrumpft.

Intensiv tritt schon in der vierten Zone die körnige Kalk-einlagerung in den Höfen und ihrer Umgebung auf, während auch hier die Zellen stark geschrumpft erscheinen. Die Mittelzone ist ohne Streifung, zart granulirt.

Trotz dieser leichten Differenzen wird man nicht anstehen, die Identität beider durch verschiedene Methoden gelieferten Bilder anzuerkennen.

Vergleicht man die von anderen Autoren früher gegebenen Bilder mit den vorliegenden, so kommt man zu dem Schlusse, dass dieselben mit einzelnen Zonen unverkennbare Aehnlichkeit haben. So ist z. B. die Abbildung von Zuckerkandl und Spina mit der Zone 1 fast übereinstimmend u. s. f. Gleichwohl ist bisher ein solches den ganzen Knorpel durchsetzendes Streifensystem noch nicht dargestellt worden.

Behandelte man die Schnitte nach der von Spronck angegebenen Chromsäure-Methode, so traten die Streifen genau in derselben Weise sehr klar hervor, dagegen fehlten die Höfe; die Streifen gingen entweder bis an den Rand der Knorpelhöhle heran oder — da, wo schon Kalkablagerungen vorhanden waren

— endigten an der Peripherie der Ablagerungen. Es muss daraus geschlossen werden, dass die Spronek'sche Flüssigkeit noch anders wirkt, als die beiden anderen Methoden, und dass die Höfe und Streifen von einander verschieden sind, trotz der Uebereinstimmung bei Färbung und Behandlung mit Collodium.

Was die Deutung der Bilder angeht, so ist dieselbe eine ungemein schwierige, die wohl auch nur bis zu einem gewissen Punkte positiv sicher sein kann. Ich greife zu diesem Zwecke zurück auf die im Vorhergehenden gemachten kurzen Angaben über die bisher ausgesprochenen Ansichten.

Fortsätze der Knorpelzellen habe ich an meinen Präparaten niemals gesehen und kann daher nicht annehmen, dass es sich im Vorliegenden um protoplasmatische Netze handle, die von den Zellen ausgehen, abgesehen davon, dass auch die Form der Streifensysteme durchaus nicht für solche spricht. Die Zone 1 könnte vielleicht noch am ersten einen solchen Eindruck machen. Bei den anderen Zonen ist das nicht mehr der Fall. Irgendwelche darauf hindeutende Strukturen (Poren etc.) in den Höfen, wie Arnold und Vogel sie beschrieben, sind ebenfalls nicht vorhanden. Auch würde es nicht verständlich sein, weshalb die Zelle das Hämatoxylin annehmen und zurückhalten sollte, das protoplasmatische Netzwerk aber nicht.

Als elastische Fasern können die gelben Streifensysteme sicher auch nicht gedacht werden. Es spricht alles dagegen und nichts dafür.

Dass die erste Zone grosse Aehnlichkeit mit einer Abbildung von Zuckerkandl hat, ist bereits erwähnt. Doch stimmen seine übrigen Bilder, welche Faserzüge von einer Zelle zur andern verlaufend darstellen, nicht zu meinen Befunden, die überhaupt keine Faserung in den gelben Streifen ergaben. Eine solche trat auch nicht im Alkoholbilde hervor, wie Fig. 1 es zeigt. Es erscheinen die Streifen und Höfe hier einfach, homogen und stärker lichtbrechend (daher in der Zeichnung dunkler wiedergegeben). Die grösste Aehnlichkeit mit meinen Bildern hat eine Abbildung in Spina's letzter Arbeit. Seiner Annahme indessen, dass es sich um zwei verschiedene Knorpelsubstanzen, weissen und gelben, handle, von denen der erste eine spätere Differenzierung des letzteren sei, vermag ich mich nach meinen Präparaten nicht anzuschliessen. Das massenhafte Auftreten der gelben

Streifen (Spina's „weissem“ Knorpel) dicht am Perichondrium spricht schon gegen seine Annahme, die ausserdem im ganzen mehr als eine Umschreibung der Thatsachen, denn als eine Erklärung anzusehen sein dürfte. Mitunter habe auch ich Zellen gesehen, die nur in der violetten Substanz lagen, doch waren dieses entschieden Ausnahmen und befanden sich dieselben immer in solchen Partien, an denen im ganzen eine Abnahme der Menge der gelben Streifen zu beobachten war. Desshalb aber Zellen des gelben und des weissen Knorpels anzunehmen, wie Spina es thut, scheint mir nicht hinreichend begründet zu sein. Protoplasmatische Fortsätze und Netze, welche von solchen in den beiden Knorpelarten, wie Spina will, gebildet werden, habe ich, wie schon mehrfach erwähnt, niemals auch nur in irgendwelchen Andeutungen gesehen. Am meisten scheint mir die Beschreibung von Spronck, der leider in seiner Arbeit keine Abbildung gegeben hat, mit meinen Befunden zu stimmen. Er betont, dass das von ihm gefundene Netzwerk senkrecht zu dem Perichondrium verlaufe und sich in dieses verliere. Er nimmt an, dass die Fasern, die er als solide Körper auffasst, von einer eiweisshaltigen Substanz gebildet seien, dass sie die Kapseln durchbohren und die Zellen untereinander verknüpfen und glaubt, dass sie die Bahnen des Ernährungsstromes seien. Spronck hat Querschnitte der soliden Fasern gesehen, die stärker lichtbrechend waren, als die Umgebung.

Wie oben erwähnt, habe ich auf meinen Schnitten niemals Querschnitte gesehen, die annehmen liessen, dass es sich um prismatische oder cylindrische Fasern handle; in dieser Hinsicht vermag ich also Spronck nicht beizustimmen.

Die von Solger für die Alkoholbilder versuchte Erklärung, dass es sich dabei um Schrumpfung und dadurch bedingte Wellen im Verlaufe der Knorpelfibrillenbündel handle, ist für meine Bilder absolut nicht verwendbar; einmal würde sie zur Erklärung der Alkoholbilder nicht ausreichen und zweitens würde es nach ihr nicht zu erklären sein, wie die verschiedene Färbung zu Stande kommt.

Fassen wir alles zusammen, so haben wir also in einem bestimmten Bezirke eines menschlichen Kehlkopfknorpels ein die Knorpelgrundsubstanz durchsetzendes System von eigenthümlichen, platten, mit einander anastomosirenden Bildungen gefunden, das

sich durch Alkohol resp. Collodium, durch die Methode von Spronck und durch eine besondere Färbemethode leicht darstellen lässt. Dasselbe zeigt ganz bestimmte Beziehungen zu den Zellen und zu dem Perichondrium, zu dem die Verlaufsrichtung senkrecht ist. Die Bildungen, die diesem System zu Grunde liegen, können weder als einfache Schrumpfungprodukte aufgefasst werden, noch als elastische Elemente, noch als Ausdruck der Knorpelfibrillenbündel oder als Zellfortsätze. Die Annahme zweier Knorpelarten (Spina) ist an sich keine Erklärung und stimmt auch nicht mit den Thatsachen. Der ganze Verlauf dieser Bildungen, ihre Beziehungen zu den Zellen, ihre Veränderlichkeit, ihr eventuelles Aufhören spricht dagegen noch am meisten für die Annahme, dass es Saftbahnen sind. Dieselben würden — und darin würde ich mich in Uebereinstimmung mit der Anschauung von Herrn Prof. Schiefferdecker befinden — so aufzufassen sein, dass der Saftstrom, der den Knorpel durchsetzt, die Grundsubstanz auf beliebigen Wegen durchzieht, welche nur durch das Prinzip der Wahl des geringsten Widerstandes bedingt werden. So erklärt sich leicht der Wechsel der Bahnen in verschiedenen Schichten bei Veränderung der Beschaffenheit der Grundsubstanz, so wären die sehr feinen Bahnen im jüngsten Knorpel zu verstehen, so würde die eigenthümliche plattenartige Form, wenn auch auffallend, doch verständlich sein. Welche Bedeutung die durch zwei Methoden darstellbaren Höfe haben, müsste erst durch weitere Untersuchung klargelegt werden. Hervorzuheben wäre, dass sich in diesen Höfen später zuerst Kalkablagerungen finden, wobei noch besonders darauf hinzuweisen ist, dass — wie die vorliegenden Bilder lehren — die Ablagerung zuerst nicht im Hofe, sondern an dessen Peripherie ausserhalb vor sich geht und erst bei stärkerer Zunahme in den Hof hineinrückt. Wie weit diese Höfe mit dem zusammenfallen, was man als „Knorpelkapseln“ zu bezeichnen pflegt, ist durchaus nicht zu sagen.

Es würde aus dieser Annahme natürlich folgen, dass diese Saftbahnen weder eigene Wandungen haben, noch überhaupt Kanälchen oder Hohlräume darstellen; es sind nur stärker mit Flüssigkeit durchtränkte Partien der Grundsubstanz. Man müsste hierzu die weitere, zunächst hypothetische Annahme machen, dass diese so durchtränkten Partien das Hämatoxylin nicht so stark

aufnehmen resp. es nicht so festhalten, wie die übrige Grundsubstanz, so dass sie in Folge dessen die Pikrinsäure aufnehmen, welche ja eine diffuse Färbung aller der Theile ergibt, aus denen das Hämatoxylin herausgeht. Diese Annahme würde indessen wohl einigermassen wahrscheinlich sein. Wir wissen, dass die Grundsubstanz des Knorpels an sich eine ausgeprägte Neigung hat, sich mit Hämatoxylin zu färben und dass es besonderer Veränderungen derselben bedarf, wenn diese Färbung nicht eintreten soll. An solchen Stellen nun, an denen die Grundsubstanz in relativ geringer Menge vorhanden ist wegen der sie durchtränkenden Flüssigkeit, wird sie die Farbe auch nicht so stark zurückhalten können, daher dann die Streifenfärbung, daher auch die überhaupt schwache Färbung in der Nähe des Perichondriums, woselbst die Grundsubstanz noch nicht so stark entwickelt ist, wie weiter im Innern des Knorpels.

Nun wäre noch die Frage zu beantworten, warum die eigenthümlichen Bildungen sich auf einen bestimmten Bezirk dieses einen Knorpels beschränkten. Meiner Meinung nach kann man da nur annehmen, dass es sich an dieser Stelle um eine besonders lebhafteste Saftströmung handelte, und dass diese wieder bedingt war durch den ersten Anfang der Umwandlung des Knorpels in Knochen. Es war ja Verkalkung schon vorhanden, wenn auch noch nicht sehr hochgradig, und ebenso fanden sich bereits einzelne (nur wenige) Blutgefässe im Knorpel. In der Umgebung dieser verhielt sich, wie oben schon gesagt, das hypothetische Saftbahnsystem ganz so wie am Perichondrium. Es würde demnach nur in einem ganz bestimmten Zeitpunkte der Knorpel solche deutliche Saftbahnen aufweisen. Dieser Zeitpunkt stimmt mit dem von Chievitz für den Beginn der Verknöcherung angenommenen. Auch Spina hat seine beiden Knorpelbildungen besonders gut in der Umgebung von Knorpelgefässen gesehen und Spronck giebt an, dass nur an einer ganz bestimmten Zone des Gelenkknorpels am Femurköpfchen des Frosches sich seine ev. Saftbahnen gut ausgebildet vorfinden, wo aussen schon Perichondrium, innen ein breiter Knochenring war. Es würde jetzt also darauf ankommen, bei günstig erscheinenden Objekten weiter nach ähnlichen Befunden zu suchen, um so aus einer grösseren Anzahl das Wesentliche ableiten und daraus noch nähere Schlüsse auf die ev. Bedeutung ziehen zu können. Dazu fehlt mir augenblicklich leider, wie

oben angegeben, die Zeit und daher habe ich schon jetzt diese kurze Mittheilung veröffentlicht.

Litteraturangabe.

- Arnold, Die Abscheidung des indigoschwefelsauren Natrons im Knorpelgewebe. Virch. Arch. Bd. 13, 1878.
- Barth, Medic. Centralblatt 1869, Nr. 40.
- Boll, Beiträge zur vergl. Histologie des Molluskentypus. Arch. für m. A. 1869.
- Brückner, Ueber Eiterbildung am hyalinen Knorpel. Dissertation Dorpat, 1873.
- Bubnoff, Sitzungsber. d. k. Acad. d. W. in Wien, Bd. 57.
- Budge, Die Saftbahnen im hyalinen Knorpel. Arch. f. m. A. Bd. 14 u. 16.
- Chievitz, Arch. für Anat. u. Phys. 1881.
- Cohnheim, Untersuchungen über d. embol. Process. Berlin, 1872.
- Colomiatti, Sulla stuttura delle cartilagine ialini e fibroelastica reticolata. Gazzeta cliniche di Torino 1873. V. H. Jahresber. 1874.
- Deutschmann, Ueber die Entwicklung der elast. Fasern im Netzknorpel. Dissert. Erlangen, 1873.
- Flesch, Ueber Ernährungswege und Resorptionsvorgänge im hyalinen Knorpel. Württembg. naturw. Zeitschrift 1877.
- Flesch, Untersuchungen über die Grundsubstanz des hyal. Knorpels. Würzburg 1880.
- Frommann, Untersuchungen über normale und patholog. Anatomie des Rückenmarkes. Jena, 1867.
- Fürbringer, Ueber die Gewebe des Kopfkorpels der Cephalopoden. Morphol. Jahrb. 1877.
- Gegenbaur, Untersuchungen über den Bau und die Entwicklung der Gewebe. Arch. f. m. A. VII u. VIII.
- Gerlach, Ueber das Verhalten des indigoschwefelsauren Natrons im Knorpelgewebe lebender Thiere. Erlangen, 1876.
- Hénoque, Structur des cartilages. Gaz. médic. 1873.
- Hertwig, Ueber die Entwicklung und den Bau des elastischen Gewebes im Netzknorpel. Arch. f. m. A. IX.
- Heitzmann, Studien am Knorpel u. Knochen. Wiener med. Jahrbücher 1872.
- Hoffmann u. Langerhans, Ueber den Verbleib des in der Circulation eingeführten Zinnobers. Virch. Arch. Bd. 48.
- Hutob, Untersuchungen über Knorpelentzündung. Wiener med. Jahrbücher 1871.
- Kölliker, Entwicklungsgeschichte der Cephalopoden. Zürich, 1844. — Handbuch der Gewebelehre. Leipzig, 1889.
- Langerhans, v. Hoffmann.

- Leydig, Beiträge zur mikroskop. Anatomie d. Rochen und Haie. Leipzig, 1852.
- Zur Anatomie und Histologie der Chimaera monstros. Müller's Arch. 1881.
- Lehrbuch der Histologie. Frankfurt, 1857.
- Maass, Ueber das Wachsthum und die Regeneration der Röhrenknochen. Langenbeck's Arch. XX.
- Nycamp, Beitrag zur Kenntniss der Structur des Knorpels. Arch. f. m. A. 1877.
- Noris, Studien aus dem Institut für exper. Patholog. 1870.
- Orth, Cursus d. normalen Histologie.
- Ponfick, Studien über das Schicksal körniger Farbstoffe. Virch. Arch. Bd. 48.
- Petrone, Sulla struttura normale e pathologica dello cartilagine. Annali universali Giugno pag. 507, 1874.
- Queckett, Catalogue of the histological series in the Museum of the Royal College of Surg. 1856.
- Reitz u. Stricker, Sitzungsber. d. k. Acad. d. W. in Wien, Bd. 55.
- Retzius, Beitrag zur Kenntniss des Knorpelgewebes. Nord. med. arkiv. IV, 1872.
- van der Stricht, Recherches sur le cartilage hyaline. Archives de Biologie Tom VII.
- Socolow, Ueber den Bau des Nasenknorpels etc. V. H. Jahresber. 1870.
- Solger, Die Wirkung des Alcohols auf den hyalinen Knorpel. Leipzig, 1887.
- Schrumpfungerscheinungen am hyalinen Knorpelgewebe des Menschen und deren Beziehungen zu den Fibrillen. Arch. f. m. A. Bd. XXXI.
- Spina, Ueber die Saftbahnen d. hyalinen Knorpels. Sitzungsber. d. Acad. d. Wiss. Wien, 1879.
- Beiträge zur Histologie des Hyalinknorpels. Wiener med. Jahrbücher 1886.
- Spronck, Zur Kenntniss der Struktur des Hyalinknorpels. Anat. Anz. Bd. II, pag. 259.
- Tillmanns, Ueber die fibrille Structur des Hyalinknorpels. Arch. f. A. X. Bd., 1877.
- Vogel, Die Saftbahnen des hyalinen Knorpels. Dissert. Bern, 1883.
- Waldeyer, Jahresber. V. H. 1875.
- Zuckerkandl, Beiträge zur Lehre von dem Bau des hyalinen Knorpels. Sitzungsberichte der Acad. d. Wiss. Bd. 91, 1885.
-

Mechanik des Trembley'schen Umstülpungsversuches.

Von

M. Nussbaum.

Hierzu Tafel XXVI—XXX und 1 Holzschnitt.

In der von Weismann angefochtenen Kritik¹⁾ belegte ich mit Citaten, dass Ischikawa meine Abhandlung²⁾ nicht genau genug und Trembley's Schriften³⁾ gar nicht gekannt habe.

Wenn der „nicht orientirte“ Leser⁴⁾ den Eindruck erhielt, — wie Weismann meint und fürchtet — die Arbeit Ischikawa's gebe nur eine Bestätigung meiner eigenen Resultate, so habe ich in ganz rechtmässiger Weise erreicht, was ich zu beweisen unternommen hatte.

Die von Weismann⁵⁾ zur Vertheidigung seines Schülers Ischikawa veröffentlichten Bemerkungen gehen auf die Trembley betreffenden Stellen nicht ein; sie reproduciren aus meiner Kritik die mich angehenden Citate zum Theil und versuchen dann den Leser zu folgender Annahme zu bestimmen:

Wenn Nussbaum auch schliesslich von einer Rückstülpung der Leibesschichten spricht, so musste Ischikawa doch zu der Meinung kommen, der Vorgang werde als eine Wanderung des Ectoderm über das Entoderm dargestellt. Hat Nussbaum auch die richtige Ansicht ausgesprochen, so kann ein umgestülpter und quer durchbohrter Polyp doch niemals in der beschriebenen Weise zur natürlichen Lagerung seiner Leibesschichten zurückkehren.

Demzufolge wird es meine Aufgabe sein, aus meiner früheren Abhandlung nachzuweisen,

1) Dieses Archiv Bd. 35.

2) Dieses Archiv Bd. 29.

3) Mémoires, Leide 1744.

4) Siehe die Bemerkungen Weismann's, dieses Archiv Bd. 36, pag. 627.

5) Dieses Archiv Bd. 36, pag. 627—638.

dass man beim aufmerksamen Lesen derselben zu keinen anderen Schlüssen kommen kann, als zu den meinigen, und dass umgestülpte und quer durchbohrte Polypen in der von mir beschriebenen Weise am Leben bleiben.

Da ich aber nach dem Erscheinen der Weismann'schen Bemerkungen mich durch Befragen mehrerer Biologen davon überzeugt habe, dass das Verständniss des von mir beschriebenen Umstülpungsvorganges auf Schwierigkeiten stosse, so musste ich mich dazu entschliessen, neben der Erwiderung auf die Angriffe Weismann's noch eine detaillirtere Auseinandersetzung zu geben und die einzelnen Variationen, durch die ein umgestülpter und gefesselter Polyp zur ursprünglichen Lage zurückkehren kann, im Einzelnen zu besprechen. Alle diese Variationen erfolgen nach demselben, in meiner Abhandlung (dieses Archiv, Bd. 29) dargethanen Princip der einfachen oder complicirten Rückstülpung. Das Princip festzustellen war damals meine Aufgabe, um durch die Widerlegung der alten Trembley'schen Erklärung einen gewichtigen Einwand gegen meine Theorie von der continuirlichen Abstammung durch die Geschlechtszellen zu beseitigen.

I.

Es steht fest, dass Ischikawa die Trembley'schen Versuche über die Verschmelzung zweier Polypen nicht gekannt hat.

Sollte die gleichfalls für neu gehaltene Erklärung des Trembley'schen Umkehrungsversuches bei Ischikawa nicht auf ähnliche Weise zu Stande gekommen sein?

Das ist, was ich dem Leser meiner Kritik zur Beurtheilung überliess. Durch Weismann's Bemerkungen veranlasst, komme ich auf die Untersuchung dieser Frage nochmals zurück und gehe die Bemerkungen der Reihe nach durch.

Entgegen Weismann¹⁾ muss ich statt meiner für Trembley noch immer die Anerkennung fordern, dass er zuerst Polypen umgekehrt und am Leben erhalten habe. Trembley irrte nicht in der Beobachtung, dass nach einiger Zeit bei umgestülpten und mit einer Borste durchbohrten Polypen das Ectoderm wieder aussen liege, sondern in der Deutung dieses Vorganges.

Wie Trembley uns auf Seite 254 seiner vierten Abhand-

1) l. c. pag. 628.

lung zur Geschichte der Polypen berichtet, ging er bei seinem Experiment von dem Gedanken aus, die Bläschen „auf der äusseren Oberfläche der Haut“ füllten sich mit Nährsaft, der von den Bläschen der Magenwand zuerst aufgenommen sei. Er dachte daran, der äusseren Oberfläche diesen gelösten Nährsaft mit Umgehung der Bläschen der Magenwand (oder wie man jetzt sagen würde: der Entodermzellen) direct zuzuführen und suchte zuerst nach einer Nährflüssigkeit, worin er die unversehrten Polypen einsetzen könnte. Da ihm dies nicht gelang, so glaubte er den Beweis für die Möglichkeit einer unmittelbaren Ernährung der äusseren Oberfläche ebenso leicht erbringen zu können, wenn er die Polypen umkehrte, und so die äussere Oberfläche ihrer Haut in den Magen umwandelte.

Nach anfänglich vergeblichen Versuchen gelang ihm in Jahresfrist die erste Umstülpung an einer *Hydra grisea* (seconde espèce, Trembley). Das Fussende eines mit einem Wurm oder einer Insectenlarve vollgepfropften Polypen wurde vermittelst einer Schweinsborste eingestülpt und durch die Mundöffnung wieder nach aussen geführt. Trembley überzeugt sich durch directe Beobachtung mit einer Lupe von dem Erfolg: die innere Oberfläche liegt in der That aussen. Bald nach der Umstülpung schliesst sich die Mundöffnung des Polypen, und seine Lippen kehren sich sogar ein wenig einwärts; dann aber stülpen sich die Lippen nach auswärts, und der Polyp ist vor Ablauf einer Stunde wieder zur früheren Lage zurückgekehrt. Bei manchen Exemplaren dauert die Rückstülpung ungefähr 24 Stunden. Die zurückgestülpten Polypen fressen, wachsen, vermehren sich: man kann sie von anderen nicht unterscheiden.

Dieser Versuch entsprach jedoch nicht den gehegten Erwartungen. Trembley musste einen Polypen in umgekehrtem Zustande am Leben erhalten. Es schloss sich der Versuch an, den umgekehrten Polypen mit einer Borste zu durchbohren und an der Rückstülpung in die natürliche Lage zu hindern.

Nach Trembley's Versicherung macht es den Polypen nichts aus, gespiess zu sein: sie fressen und vermehren sich weiter.

Trembley beschreibt weiter einen Versuch, den ich schon in meiner Abhandlung über die Polypen wieder anzustellen versprochen habe, zu dessen Ausführung es mir bis jetzt jedoch an der nöthigen Zeit gebrach. Man findet in der zweiten Abthei-

lung der vorliegenden Abhandlung die Beschreibung des von mir nunmehr wiederholten Versuches. Was Trembley selbst mittheilt, gewährt keine klare Vorstellung über den Vorgang.

Es handelt sich um die Umstülpung von Polypen mit anhaftender Knospe, wenn die Magenräume des erwachsenen Thieres und der Knospe noch miteinander zusammenhängen.

Der Einfachheit halber möge die betreffende Stelle aus Trembley's vierter Abhandlung hier wörtlich folgen.

Pag. 262: „L'ouverture de communication, qui est encore entre l'estomac de ces petits et celui de leur mere, est encore dans toute sa grandeur. Lorsque la mere est retournée, le jeune peut se retourner de lui-même; et c'est ce qu'il fait. Il arrive alors précisément ce qui arriveroit, si, après avoir retourné un gant, les doigts de ce gant se retournoient d'eux mêmes. Si on observe avec attention le corps de la mere, d'abord après quelle a été retournée, on voit, à l'endroit ou tient un de ces jeunes dont je parle, un creux qui peu-à-peu se remplit; après quoi, on distingue sensiblement le corps du jeune Polype, qui en sort en se retournant. C'est ce que j'ai vu plusieurs fois et avec un très grand plaisir. Il ne faut que quelques minutes, pour que le petit Polype soit tout-à-fait retourné. Ensuite, il continue à croître, il se détache de sa mere, et ne diffère en rien de tout autre Polype. J'ai nourri de pareils jeunes, et eux et leurs petits ont multiplié dans mes verres.

Wer die Beschreibung aufmerksam liest, wird finden, dass in der Beobachtung eine empfindliche Lücke ist. Der Ausdruck „retourné“ in dem Satze: „Il ne faut que quelques minutes pour que le petit Polype soit tout-à-fait retourné“ spricht zwar dafür, dass die Knospe bei der Umstülpung der Mutter nicht sofort mit umgestülpt gewesen sei, sondern erst später diese Umstülpung spontan vollzogen habe. Wäre dem nicht so, so würde die Knospe auch nicht im Leibe der Mutter, sondern wieder wie vor der Umstülpung aussen gesessen haben.

Ferner gebraucht Trembley stets für die Umstülpung, d. h. — im Sinne unserer heutigen Kenntnisse über die Polypen ausgedrückt — sobald das Entoderm aussen liegt, das Wort retourner; deretourner dagegen, wenn das Ectoderm sich wieder aussen befindet, nachdem ein umgestülpter aber nicht mit einer Borste durchbohrter Polyp sich zurückgestülpt hat.

Es kommt aber nicht darauf an, mit Worten zu streiten, sondern durch die Beobachtung die jedenfalls richtigen aber nicht vollständigen Angaben Trembley's zu ergänzen.

Bis jetzt sind wir nicht darüber unterrichtet, wie eine junge Knospe nach Umstülpung ihrer Mutter in die natürliche Lage zurückkehre.

Wir sind durch Trembley auch nicht damit bekannt gemacht worden, auf welche Weise an einem umgekehrten Polypen sich die ursprüngliche Lagerung der Theile wiederherstelle.

Wohl findet sich pag. 263 der vierten Abhandlung folgende Stelle: La superficie extérieure d'un Polype, nouvellement retourné, n'est pas d'abord aussi unie que celle d'un Polype non retourné. Elle est telle, que j'ai décrit, dans le premier Mémoire (pag. 55), la superficie intérieure de la peau des Polypes. Il arrive même, la plupart du tems, que plusieurs des grains, qui tapissent cette superficie extérieure d'un Polype retourné, se détachent: elle paroît pendant quelques jours environnée de ces grains qui s'en séparent: mais, ensuite, elle devient absolument aussi unie que l'est la superficie extérieure des Polypes qui n'ont pas été retournés.

Daraus geht sachlich so viel hervor, dass nach einiger Zeit bei einem umgekehrten und aufgespiessten Polypen die ursprüngliche Lage der Theile wiederhergestellt ist, dass das Ectoderm sich wieder aussen befinde. Dies ist unwiderleglich, da Trembley mit seinen optischen Hilfsmitteln schon sehr wohl Ectoderm von Entoderm zu unterscheiden vermochte. Trembley hat einen umgekehrten Polypen mehr als zwei Jahre am Leben erhalten.

Damit endet die Beschreibung des Umkehrungsversuches. Der folgende Theil der Abhandlung ist der Beschreibung nicht hierher gehöriger Experimente gewidmet.

Man vermisst ein Raisonnement über die Bedeutung, die Trembley dem Umkehrungsversuch beimisst und namentlich eine Auseinandersetzung über die das Experiment veranlassende Absicht zu erfahren, ob Bläschen der äusseren Hautoberfläche denn in der That direct Nahrung aufnehmen können, wenn sie in die geeigneten Bedingungen versetzt werden.

Wie Trembley sich den Vorgang vom Beginn der Umstülpung bis zur Wiederherstellung der natürlichen Lagerung der Leibschichten vorstelle, kann aus einer auf pag. 253 zu den

Umstülpungsversuchen gegebenen einleitenden Bemerkung geschlossen werden.

Pag. 253: „Si j'avois sçu qu'un morceau de peau de Polype pouvait devenir un Polype complet, seulement en s'enflant de manière qu'il se forme dans le milieu de cette peau simple un vuide qui devient l'estomac du Polype; si dis-je, j'avois sçu cela, j'aurais eu plus d'esperance de voir vivre un Polype retourné: j'aurais déjà eu une preuve que la superficie intérieure de la peau d'un Polype peut devenir, au moins en partie, superficie extérieure, ainsi qu'on l'a vu dans les Expériences précédentes. Mais, lorsque j'entrepris de retourner les Polypes, je n'avois pas encore fait ces Expériences.“

Somit war Trembley, soweit unsere Kenntniss reicht, der Erste, der mit Erfolg Polypen umkehrte und am Leben erhielt. An dieser Sachlage wird Nichts geändert, ob man Trembley's Beschreibungen Glauben schenkte oder nicht.

Da nun in der That, was ich bisher nicht geglaubt habe, der Versuch eine besondere Geschicklichkeit vorauszusetzen scheint, so konnte es mir nur erwünscht sein, wenn Weismann in seinem Schüler Ischikawa den rechten Mann entdeckt hatte, der die nöthige feine Untersuchungsgabe besass, die seit beinahe 150 Jahren beschriebenen, aber mehr oder weniger angezweifelte Versuche der Umstülpung von Polypen nochmals zu wiederholen. Mir würde eine Bestätigung der von mir aus meinen Versuchen, abgeleiteten Ansichten durchaus nicht überflüssig erschienen sein; da jedes Experiment unter den geeigneten Bedingungen, hier unter der Voraussetzung einer besonderen Geschicklichkeit, muss wiederholt werden können.

Damit erledigt sich auch die Frage, ob ich die „Form“ der Ischikawa'schen Publikation hätte für die richtige halten müssen. Ebenso wenig als ich in der Ischikawa'schen Arbeit einen persönlichen Angriff gefunden habe, ebensowenig erwiderte ich in gereiztem Tone; ich überliess dem Leser, sich ein Urtheil zu bilden, ob Ischikawa oder ich den Trembley'schen Umkehrungsversuch an Hydra erklärt habe.

Kam der Leser zu der Ansicht, oder hatte er sie sich schon früher gebildet, dass vor Ischikawa schon ich die richtige Erklärung gegeben hätte, so war die „Form“ der Ischikawa'schen Veröffentlichung verfehlt; da sie nur eine — mir immer-

hin werthvolle — Bestätigung bekannter, aber nur unter günstigen Bedingungen zu beobachtender Thatsachen enthielt.

Wir kommen jetzt zu dem sachlichen Theil der Weismann'schen Bemerkungen (l. c. pag. 629).

Nach Weismann suchte Ischikawa zu zeigen, „dass die Borste nur scheinbar ein Hinderniss für die Umstülpung ist, dass sich in Wahrheit der Polyp an der einen Seite der quer durch seinen Körper gesteckten Borste hervorstülpt, was natürlich nur dann vollständig gelingen kann, wenn die Substanz des Thieres an der anderen Seite schliesslich einreisst, um sich nach dem Durchpassiren der Borste wieder zusammenzuschliessen.“

Der Autor der Bemerkungen ist ganz im Recht, wenn er annimmt, ich verstände diese Erklärung des Vorganges; ich bestreite aber, dass sie neu sei und bestreite, dass umgekehrte Polypen ausschliesslich auf diese Weise sich wieder zurückstülpen. Es ist gar nicht nöthig, dass die Substanz des Thieres an der anderen Seite einreise.

Man betrachte nur den auf Tafel XIV, Fig. 47 meiner Abhandlung vom Jahre 1887 (dieses Archiv Bd. XXIX) abgebildeten Polypen. Die Zeichnung ist nach einem lebenden Polypen gefertigt, der umgestülpt und mit einem Silberdraht quer durchbohrt auf eine Kautschukplatte gespiesst wurde und der nach drei Tagen, wie die citirte Figur zeigt, noch immer völlig durchbohrt auf der Platte haftete. Wir kommen noch auf diesen Versuch später zurück.

Weismann und Ischikawa haben beide die Vorstellung, Nussbaum lasse die Restitution des umgestülpten Polypen durch active Wanderung der Ectodermzellen erfolgen. Dafür citirt Weismann mit einigen Abkürzungen nochmals zwei schon von Ischikawa abgedruckte Stellen meiner Abhandlung und eine dritte in meiner Kritik enthaltene Stelle aus derselben Quelle.

Vergleicht man die Weismann'schen Citate und die sie verbindenden Worte: „Dann aber folgt die von Nussbaum etc.“ (pag. 629) mit dem Text meiner Abhandlung auf den beiden Seiten 342 und 343 (dieses Archiv Bd. XXIX), so findet man, dass diese beiden Gruppen von Citaten in meiner Abhandlung durch eine für das Verständniss nicht unwichtige Auseinandersetzung von einander getrennt sind, also nicht so unvermittelt einander folgen, wie Weismann es darstellt.

Die beiden ersten Citate Weismann's auf Seite 629 des 36. Bandes sind der mit Seite 342 des 29. Bandes zu Ende gehenden Beschreibung meiner Versuche entnommen und enthalten die Schilderung dessen, was man ohne weitere Präparation am lebenden Thiere „bei öfterem Untersuchen mit nicht zu schwachen¹⁾ Linsen“ (pag. 339) erkennen kann. Der Abschnitt schliesst bei mir mit den Worten (pag. 343):

„Hiermit sei der Beschreibung der ohne weitere Präparation am lebenden umgestülpten Polypenleibe wahrnehmbaren Veränderungen genug.“

Ehe nun die von Weismann in seinen Bemerkungen mit einigen Auslassungen am Fusse der Seite 629 abgedruckte Stelle folgt, spreche ich mich in meiner Abhandlung zusammenfassend über das aus, was an umgestülpten und mit einem durchbohrenden Draht an der Rückstülpung gehinderten lebenden Polypen unter dem Mikroskop zu sehen ist. Es ist in der That nur Ectoderm zu sehen, und jeder unbefangene Beobachter würde glauben, es sei das Ectoderm allein, „das stets in dünner Schicht, wie ein zarter Schleier mit seinen Muskelzellen und den Nesselapparaten von den drei bestimmten Lokalitäten, der Mundöffnung und den beiden durch den fixirenden Silberdraht gemachten Stiehöffnungen“ her vordringt. Die zu den beiden ersten Citaten Weismann's gehörigen Stellen meiner Abhandlung schildern somit, was man am lebenden Versuchsthier unter dem Mikroskop sehen kann.

War nun durch die Beobachtung am lebenden Thiere schon nachgewiesen, dass das Entoderm sich nicht in Ectoderm umwandelte, wie Trembley geglaubt hatte, so suchte ich durch die weitere Untersuchung der im Leben beobachteten Versuchsthiere Aufschluss darüber zu erhalten, ob denn in der That, wie es nach den bis dahin von mir gewonnenen Erfahrungen schien, allein das Ectoderm von den drei genannten Punkten über das Entoderm hinkrieche.

Zu dem Zwecke tödtete ich die Versuchsthiere in verschiedenen Stadien der Rückbildung ab, zerlegte sie in feine Schnitte und gab in dem mit dem Weismann'schen dritten Citat: „Da man nun“ etc. eingeleiteten Abschnitt meiner Abhandlung²⁾ die

1) Zeiss A (siehe l. c. pag. 325).

2) Dieses Arch. Bd. 29, pag. 343.

Beschreibung dessen, was an den in feine Schnitte zerlegten, vorher umgestülpten Polypen zu sehen ist. Dabei zeigte sich, dass das Ectoderm mit der Stützlamelle, und, wie man annehmen muss, auch mit dem zugehörigen Entoderm über das vorher nach aussen verlagerte Entoderm hinzieht.

Wenn nun Weismann glaubt, dass „Nussbaum jetzt also bei der Ansicht angelangt sei, dass an diesen Stellen eine partielle Umkrepelung stattfindet“, so hätte Ischikawa uns Allen gewiss einen Dienst erwiesen, wenn er von dieser meiner Ansicht Notiz genommen hätte.

Weismann sucht die Beweiskraft der Thatsachen, die ich für diese meine Anschauung vorgebracht habe, zu entkräften und wiederholt nochmals den theilweise schon von Ischikawa gemachten Einwand, „dass aus dem Stielkanal keine Zurückstülpung erfolgt und dass der weisse Schleier, den Nussbaum beschreibt und abbildet, wie er sich vom Stielkanal aus über die Aussenfläche des umgestülpten Polypen hinzieht (s. a. a. O. Tafel XIX, Fig. 104), entweder auf einer Quellung der Entodermzellen durch Wirkung des Wassers, oder auf einer wirklichen Auswanderung später zu Grunde gehender Ectodermzellen beruht, die aber mit der eigentlichen Restitution der Schichten nichts zu thun hat“.

Ischikawa habe ich auf diese Einwendung nicht geantwortet, weil ich mich in meiner Abhandlung hinlänglich darüber ausgewiesen hatte, dass ich Ectoderm von Entoderm zu unterscheiden verstehe¹⁾.

Auf die von Weismann hinzugefügte Alternative, es möge der Schleier aus später zu Grunde gehenden Ectodermzellen bestehen, kann ich vorläufig nur erwidern, dass diese Erklärung meiner Beobachtungen ebenfalls nicht zutrifft. Man findet im

1) Vgl. dazu noch folgende Stellen. Pag. 329 des 29. Bandes dieses Archivs: „oft genug ging' ein grosser Theil des umgestülpten und nach aussen gekehrten Entoderm in Fetzen ab und löste sich völlig im Wasser auf.“ Pag. 341. „Von den Wundöffnungen und von den Tentakeln zieht sich das Ectoderm wie ein feiner weisser Schleier über das gefärbte und an den übrigen Stellen des Leibes nach aussen gelagerte Entoderm hin. Die verletzte Stelle mit dem abgängigen Entoderm liegt unverändert nahe dem Fuss, von der Stichwunde durch normales Entoderm getrennt.“

experimentellen Theil dieser Abhandlung die Beweise für meine Behauptung, freilich nur in einer Wiederholung meiner alten Beobachtungen.

In seinen Bemerkungen sucht Weismann nunmehr die Deutung zu widerlegen, die ich den in Fig. 14—30 der Ischikawa'schen Abbildungen zu Grunde liegenden Versuchen gegeben hatte.

Für die Fig. 14—18 (Versuch Nr. 15, Ischikawa), muss man gestehen, ist der Erfolg auf Weismann's Seite, nachdem er die Fig. 18 anders orientirt, d. h. um 180° gegen die Ischikawa'sche gedreht hat. Mein Einwand bezog sich auf die Ischikawa'sche Originalfigur 18, die als solche niemals für eine erfolgte Rückstülpung beweisend sein konnte. Ich weiss, dass ausser mir noch vielen Anderen die Ischikawa'schen Figuren und die zugegebenen Erläuterungen unverständlich blieben.

Da nach Weismann's Holzschnitten die Tentakel aber in der That lagen, wo sie nach meiner Argumentation hätten liegen müssen, wenn der Polyp, wie wir jetzt wissen, sich wirklich in toto umgestülpt hatte, so ist damit dieser Punkt erledigt.

Auf die Ischikawa'schen Figuren 19—30 geht Weismann nicht ein. Da an diesen Versuchsthieren sicher keine Rückstülpung im Sinne Ischikawa's vorgekommen ist, und ich vor wie nach in denselben eine werthvolle Bestätigung des von mir zuerst beschriebenen Vorganges der gleichzeitigen Rückstülpung von verschiedenen Stellen her erblicke, so will ich diesmal eingehender auf dieselben zurückkommen.

Zuvor müssen wir jedoch an einem Handschuhfinger als Modell untersuchen, welche Lageveränderungen für verschiedene Formen der Umstülpung charakteristisch sind, um aus diesen Betrachtungen sichere Daten zu gewinnen für die Beurtheilung der stattgehabten Verlagerungen nach Ablauf eines Versuches am lebenden Polypen.

Tafel XXVI, Figur 1—5.

1) Ein Handschuhfinger, dessen eine Seite gegen das offene Ende zu mit einer Nadel von aussen nach innen durchbohrt und auf einer Unterlage befestigt ist, wird nach der Umstülpung vorn mit hinten vertauscht haben, d. h. das offene Ende wird jetzt da liegen, wo die geschlossene Fingerspitze zuvor gelegen hatte.

Die Nadel geht jetzt nicht mehr von aussen nach innen durch die durchbohrte Seite hindurch, sondern von innen nach aussen. Man kann dem Handschuhfinger seine frühere Orientirung mit Bezug auf die Längsaxe wieder geben, wenn man ihn 180° um die fixirende Nadel rotirt: dann liegt das offene Ende wieder genau so, wie vor der Umstülpung, aber die vorher sichtbare Nadel wird dem Beschauer jetzt durch die nicht durchbohrte Seite des Handschuhfingers verdeckt. Man kann weiter durch Rotation von 180° um die Längsachse des Fingers die Nadel zum grössten Theil wieder sichtbar machen. Dann ist der Handschuhfinger aber nicht mehr an der aufwärts gerichteten Wand, sondern an der unteren durchbohrt. Die Nadel bleibt bei dieser Rotation um die Längsachse des umgestülpten Fingers von innen nach aussen durchgestochen.

Tafel XXVI, Figur 6—8.

2) Führt man an einem Handschuhfinger durch die untere Wand von innen nach aussen eine Nadel durch und stülpt das blinde Ende durch das offene hindurch, so vertauschen wieder die beiden Enden der Längsachse des Fingers ihren Platz. Man kann aber jetzt, wenn die durchgesteckte Fingerspitze vor der völligen Durchstülpung gefasst und über den oberen Rand des offenen Endes vom Handschuhfinger in ihre alte Richtung zurückgeführt wird, durch einfaches Umklappen die beiden Enden trotz der Umstülpung wieder so lagern, wie sie vor der Umstülpung gelegen hatten. Die Nadel steckt aber jetzt in der oberen Wand des offenen Endes von aussen nach innen und der Finger hat seine obere Fläche mit der unteren vertauscht.

Tafel XXVI, Figur 9—12.

3) Man kann aber auch an einem Handschuhfinger eine Nadel durch die obere und untere Wand hindurchstecken, den Finger also doppelt durchbohren, ohne dass die Möglichkeit ihn umzustülpfen geschwunden wäre, sobald die Durchstechung nur seitlich genug liegt, um den durchzustülpenden Finger vorbeiführen zu lassen. Die Enden der Längsaxe vertauschen nach der Umstülpung ihren Platz. Konnte man bei der Seitenansicht die durchgesteckte Nadel im Innern des vorderen Fingerendes sehen, so wird sie jetzt durch die nicht durchbohrte Partie des vorderen

Endes verdeckt. Man kann aber wiederum den Handschuhfinger durch Drehung von 180° um die Nadel mit Bezug auf sein blindes und offenes Ende so legen, wie vor der Umstülpung. Nur liegt jetzt die Nadel auf der dem Beschauer zugewandten Seite mit ihrem Mittelstück an der Aussenseite des Fingers, die Enden ragen aus der Lichtung hervor.

Bei der voraufgehenden Schilderung ist die Nadel jedesmal senkrecht auf einer Unterlage befestigt gedacht; es ändert aber offenbar an dem Ganzen nichts, wenn die Nadel horizontal durchgesteckt und in dieser Lage fixirt wäre.

Es wäre also möglich, dass ein umgestülpter Polyp, der nach einer der vorbeschriebenen Arten mit einer Borste oder mit einem Draht durchbohrt wurde, sich zurückstülpe. Es muss dann aber abgesehen von der Umkehrung seiner Leibesschichten auch vorn mit hinten vertauscht sein. Um diese Fälle handelt es sich aber gar nicht bei dem Umkehrungsversuch Trembley's und der zugehörigen Erklärung.

Auch der folgende Verlauf eines Umstülpungsversuches gehört nicht hierher.

Tafel XXIX, Figur 11 a und b.

4) Rückt die durchbohrende Nadel weiter gegen das blinde Ende des Handschuhfingers zu, so tritt der von Weismann als die einzige Möglichkeit für die Rückstülpung eines doppelt durchbohrten Polypen hingestellte Fall ein. Wie Fig. 11 b der Taf. XXIX zeigt, wird die völlige Umstülpung des vorderen Endes durch die von der Nadel gefasste und zwischen den beiden Löchern gelegene Partie gehindert. Die Nadel muss aus einem Loch zurückgezogen werden, dann kann die völlige Rückstülpung wie in Fig. 3, Tafel XXVI stattfinden. In Fig. 11 a ist das Ausgangsstadium dieser Abart des Umkehrungsversuches dargestellt. Man gelangt zu dem Endstadium in Figur 11 b derselben Tafel XXIX, wenn man den Handschuhfinger vom blinden Ende aus ein- und durchstülpt, 180° um die Nadel dreht und das blinde Ende nach abwärts klappt. Die Nadel ist horizontal durchgebohrt und in dieser Lage befestigt.

Hier handelt es sich vielmehr um umgestülpte und durchbohrte Polypen, die während der von mehreren Stellen aus erfolgenden Rückstülpung durchbohrt bleiben und in Folge dessen die Characte-

ristica der einfachen Um- oder Rückstülpung mit Bezug auf die Längsaxe nicht zeigen: d. h. um umgestülpte Polypen, die, wenn sie aussen statt des Entoderm ganz wie normale Polypen wieder Ectoderm zeigen, trotzdem die absolute Lage von Mund und Fuss im Raume nicht gewechselt haben. Es muss somit die Frage entschieden werden, ob ein an der einheitlichen Rückstülpung von vorn nach hinten oder von hinten nach vorn gehinderter umgekehrter Polyp lebensfähig sei, und auf welche Weise das Ectoderm wieder aussen zu liegen komme.

Wir argumentirten nach der von Trembley gelieferten Beschreibung, dass der von ihm umgestülpte und durchbohrte Polyp in Fig. 16, Taf. XI seines Buches zu dieser Kategorie gehörte. Er versichert uns, dass das Thier am Leben blieb, dass die innere Haut zur äussern sich umwandle. Somit ist nicht daran zu zweifeln, dass das Ectoderm an diesem auf der Borste verbliebenen Polypen wieder aussen lag. Von einer Rückstülpung berichtet Trembley Nichts. Wir machten dabei die Annahme, dass wenn eine Rückstülpung vorgekommen wäre, sie von Trembley, der diesen Vorgang in anderen Versuchen oft genug beobachtet hatte, nicht würde übersehen worden sein. Leider kann man keinen zwingenden Beweis für diese Annahme beibringen, da es ein Ding der Unmöglichkeit ist, viele Stunden continuirlich zu beobachten, und Trembley dies auch sicher nicht gethan hat. Man könnte wegen der von Trembley gewählten Manier der Aufhängung des umgestülpten Polypen an einer Borste immerhin den Einwand machen, der Polyp habe sich doch in toto zurückgestülpt und sei späterhin durch Drehung um seine Queraxe zur anfänglichen Lage zurückgekehrt, d. h. Mund oben und Fuss unten bei der Trembley'schen Versuchsanordnung.

Bei meinen Versuchen habe ich nun umgestülpte Polypen am Leben erhalten, die nicht durch einfache und einheitliche Rückstülpung ihre Leibesschichten umkehren konnten, so dass Ectoderm wieder aussen lag. Die Polypen meiner Versuche waren wirklich durch den durchgestossenen und senkrecht auf einer Platte befestigten Draht daran gehindert.

Die Möglichkeit eines derartigen Experiments bestreiten Ischikawa und Weismann. Damit wäre der Trembley'sche Versuch aus der Welt geschafft und man müsste mit Ischikawa annehmen, dass ein an der einheitlichen, von Weismann in

seinen Holzschnitten erläuterten Rückstülpung gehinderter Polyp zu Grunde gehen müsse.

Die Versuche Ischikawa's, zu denen die Figuren 19—20 und 26—30 gehören, wurden in meiner Kritik, wie oben erwähnt, gedeutet, wie ich meine eignen Versuche und den Versuch Trembley's erklärt habe, und ich will jetzt ausführlicher an Ischikawa's Figuren zeigen, dass ein Polyp doch am Leben bleiben kann, wenn er an der einheitlichen Rückstülpung gehindert und gezwungen ist, von zwei oder mehreren Stellen aus Rückstülpungen auszuführen.

Wie oben auseinandergesetzt wurde, kann ein durchbohrter, umgestülpter Handschuhfinger nach der Rückstülpung nur durch Rotation um eine Queraxe, die mit der fixirenden Nadel zusammenfällt, in seine ursprüngliche Lage mit Bezug auf sein offenes und blindes Ende zurückgebracht werden.

In Ischikawa's Versuchen, wo der umgestülpte Polyp auf dem Glasstäbchen verblieb, fiel aber das Fixierungsmittel in die Längsaxe der Versuchsthiere (l. c. Figg. 19—30); es konnte somit keine Drehung der Thiere um eine Queraxe erfolgen. Lag deshalb das Mundende vor der Rückstülpung und nach derselben oben am Glasstab, so konnte dies keine einfache Rückstülpung nach Art eines Handschuhfingers sein, da ihr die Merkzeichen derselben fehlen.

Die Ischikawa'schen Versuche eignen sich deshalb ganz besonders zum Nachweis, dass eine mehrfache, von verschiedenen Stellen aus getrennt erfolgende Rückstülpung an dem an einer einheitlichen Rückstülpung gehinderten Polypen möglich ist. Denn man kann auch ohne continuirliche Beobachtung eine einfache Rückstülpung in diesen Versuchen ausschliessen.

Wählen wir für unseren Beweis die zum Versuch 17 gehörigen Fig. 21—25 der Ischikawa'schen Abhandlung aus.

Ein Polyp war über ein Glasstäbchen umgestülpt und etwas unter seiner Leibesmitte von demselben Glasstäbchen durchbohrt worden, so dass das tentakelführende vordere Ende das Glasstäbchen einhüllte, das hintere Ende dagegen frei war. Nach Ischikawa's Beschreibung und den beigefügten Abbildungen stülpte sich das hintere Ende zurück wie ein Handschuhfinger. Da nun gemäss Fig. 23 das blinde Fussende des zurückgestülpten hinteren Abschnittes wieder so lag wie in Fig. 21 und 22, d. h. wie

vor der Rückstülpung, so muss dieser Theil eine Drehung um seine Queraxe vollzogen haben und der Eingang zu seinem Innern von der dem Beschauer zugewandten auf die entgegengesetzte Seite gerückt sein. (Vgl. auf Seite 522 die Auseinandersetzung über die Umstülpung eines einseitig am offenen Ende durchbohrten Handschuhfingers Absatz 1); ebenso Taf. XXVI, Fig. 1—5). Am tentakelführenden Ende erschien gleichzeitig mit der Rückstülpung des vorhin betrachteten Theiles das Ectoderm wieder auf der Aussenfläche; die Rückstülpung erfolgte aber nicht wie beim hinteren Ende, da die Tentakel in ihrer Lage verharrten und eine Drehung um die Queraxe durch die Versuchsanordnung ausgeschlossen ist.

An diesem vorderen Abschnitt erfolgte eine Rückstülpung der Leibesschichten vom Mundrande und von der in der Mitte des Körpers gelegenen Wundfläche her, die zur Verwachsung führte, wie Ischikawa in seiner Tafelerklärung auf Seite 458 (Zeitschr. f. wissensch. Zool. Bd. 49) selbst angiebt. „Der freie Rand des Körpers mit a bezeichnet schob sich weiter nach oben zu und wuchs endlich mit dem freien Rande des Mundes zusammen.“

Hätte Ischikawa den in Fig. 30 (l. c.) dargestellten Polypen in feine Schnitte zerlegt und ebenso das tentakelführende Ende statt des Fussstückes aus Fig. 25, so würde er gewiss Bilder erhalten haben, die ihn mit meiner Erklärung des Trembley'schen Versuches mehr befreundet hätten. In solchen Präparaten würde innen und aussen Ectoderm gelegen haben, dazwischen Entoderm. Ectoderm und Entoderm wären durch die Stützlamele mit einander verbunden gewesen. Um kein Missverständniss aufkommen zu lassen, soll die Schichtfolge von einer Seite eines Querschnittes solcher Polypen bis zur andern hier aufgezählt werden: Ectoderm, Stützlamele, Entoderm, Stützlamele, Ectoderm; Loch, wo die Borste gelegen hatte; Ectoderm, Stützlamele, Entoderm, Stützlamele, Ectoderm.

Das könnte man an einem aus der Umstülpung zur normalen Lagerung des Ectoderm durch einfache uncomplicirte Rückstülpung zurückgekehrten Polypen nicht finden. Das Fussende der Fig. 25 (Tafel 18 der Ischikawa'schen Abhandlung) ist durch einfache Rückstülpung zur normalen Lage zurückgekehrt: deshalb bietet der Schnitt in Figur 68, Tafel XX l. c. Nichts zur Erklärung des Trembley'schen Versuches.

Das vordere Ende dagegen hat sich vom Mundrande und der Wundfläche aus gleichzeitig und in entgegengesetzter Richtung, vom Mundrande von vorn nach hinten, vom Wundrande von hinten nach vorn zurückgestülpt, bis beide Ränder mit einander verwachsen konnten.

Das ist aber genau dasselbe, was ich von der Verheilung der vom Mundrande und den Wundöffnungen meiner Versuchsthiere her vorkriechenden freien Ränder gesagt habe.

Es ist somit möglich, einen umgestülpten Polypen am Leben zu erhalten, der an der einheitlich vom Mund zum Fuss oder vom Fuss gegen den Mund zu erfolgenden Rückstülpung gehindert ist, wie dies Fig. 47 meiner früheren Abhandlung zeigt. An diesem Polypen liegt das Ectoderm wieder aussen; der Polyp lebt und ist vor wie nach von einer Borste quer durchbohrt. Er kann sich somit nicht in der Art, wie Weismann sie in seinen Holzschnitten illustriert hat, zurückgestülpt haben. Ueberdies war an meinem Polypen die absolute Lage von Mund und Fuss vor und nach der Rückstülpung dieselbe, was gleichfalls unmöglich wäre, wenn der Polyp sich einfach vom Fuss durch das Innere hindurch zurückgestülpt hätte. Ich begnüge mich vorläufig mit dem bisherher geführten Beweise, um im zweiten Abschnitt ausführlich zu zeigen, dass neben der von Weismann als der einzig möglich hingestellten Art der Rückstülpung noch eine Reihe anderer vorkommt.

Ob dabei, wie Weismann als unbedingt nothwendig voraussetzt (l. c. pag. 630) eine mehrfache Zerreißung des ganzen Polypen sich ereignen müsse, wollen wir im zweiten Abschnitt an einem Handschuhfinger als Modell prüfen. Am Handschuhfinger sind die von Weismann bezweifelten Formen der Rückstülpung, wie ich im Voraus bemerken will, ohne irgend welche Zerreißung angängig. Es dürfte also wahrscheinlich sein, dass der contractile und zugleich stark dehnbare Polypenleib ohne Schaden einen Vorgang vollziehen könne, der ohne Zerreißung am Handschuhfinger vorzunehmen ist.

Weismann bildet zwar einen mit zwei Borsten kreuzweise durchbohrten Polypen ab, der einen Tag nach der Umstülpung zu Grunde ging. Man wird sich doch wohl hüten müssen, einen Versuch mit negativem Erfolge für einen Beweis gegen die Möglichkeit eines andern Versuches mit positivem Ergebniss zu halten. Bei Trembley's, meinen eigenen Versuchen, den Versuchen

Ischikawa's sind viele umgestülpte, undurchbohrte oder durchbohrte Polypen zu Grunde gegangen, andere haben sich zu vielköpfigen Hydren umgestaltet. Sehr viele Experimentatoren haben vergeblich den Versuch angestellt. Giebt das ein Recht zu sagen, die Möglichkeit, ein umgestülpter und an der einfachen totalen Rückstülpung gehinderter Polyp könne am Leben bleiben, sei ausgeschlossen?

Nun noch ein Wort zur „heimlichen“ Rückstülpung. Da ich gesehen hatte, dass die Verlagerung des Ectoderm auf die Aussenseite eines umgestülpten gefesselten Polypen in dem Umschlag der Leibesschichten vom Mund und den Wundrändern her beruhe, dass die gewöhnliche Umstülpung nach dem Schema des umgestülpten Handschuhfingers aber ausbleibe, so nannte ich die modifizierte Umstülpung, die in diesen Fällen nicht am lebenden Thier, sondern erst an den feinen Schnitten durch die gehärteten Versuchsthiere erkannt werden kann, eine heimliche. Durch dieses Wort wurde in einfachster Form ausgedrückt, dass auch bei dem ächten Trembley'schen Versuch das Wiedererscheinen des Ectoderm auf einer Umstülpung beruhe, die aber dem geschickten Experimentator Trembley verborgen bleiben musste, weil sie am lebenden Thier nicht augenfällig verläuft. Es war somit nicht allein die Möglichkeit des Versuchs, sondern auch der Grund dafür angegeben worden, wie Trembley zu seiner Theorie von der Verwandlung von Entoderm in Ectoderm kommen konnte, ja kommen musste. Zu seiner Zeit war es absolut unmöglich, in den Vorgang dieser Form der Rückstülpung tiefer einzudringen, und am lebenden Thier ist von einem ohne Weiteres mit dem Vorgang der Umstülpung oder Rückstülpung vergleichbaren Vorgange nichts zu sehen.

Auch für Ischikawa ist die Rückstülpung bei dem ächten Trembley'schen Versuch eine „heimliche“ geblieben, da er diesen Versuch gar nicht angestellt hat. Der ächte Trembley'sche Versuch setzt voraus, dass ein umgestülpter Polyp sich zurückstülpe und dabei von der Borste quer durchbohrt bleibe.

In meiner früheren Abhandlung schloss ich, das Wiedererscheinen des Ectoderm auf der Oberfläche eines umgestülpten und quer durchbohrten Polypen erfolge durch den Umschlag der Leibesschichten, weil ich an Schnitten durch die gehärteten Versuchsthiere gesehen hatte, dass unter dem Ectoderm in allen

Fällen auch die Stützlamelle liege. Selbstverständlich folgte unter der Stützlamelle Entoderm. Ob dies aber zu dem darüber liegenden Ectoderm gehöre, konnte nicht in allen Fällen nachgewiesen werden. Dazu hätte gehört, dass wie beim normalen Polypen die Kerne des Entoderm an den ungeschlagenen Stellen überall der Stützlamelle anlagen, dass überall ein deutliches Lumen zwischen den einander zugewandten Entodermzellen der zurückgestülpten und der noch nicht zurückgestülpten Leibeswand sichtbar gewesen wäre, und dass man in diesem Lumen die Cilien auf den Köpfen der Entodermzellen hätte erkennen müssen. Da aber die Contraction der Theile eine so grosse ist, dass die Entodermzellen, an den meisten Umschlagstellen dicht aneinandergedrückt, ihre normale Gestalt total verändert haben und kein Zwischenraum die zu der einen Schicht gehörige Reihe von der andern trennt, so konnte ich nicht mehr als die Annahme machen, es schlage sich mit dem Ectoderm und der Stützlamelle auch das Entoderm an den bezeichneten Stellen um. Zu beweisen war dies nur an einigen günstigen Partien weniger Schnitte. Um keinem Zweifel Raum zu geben über die Art, wie ich zu dem Schluss gekommen war, das Wiederscheinen des Ectoderm auf der Oberfläche umgestülpter Polypen sei durch Rückstülpungsvorgang bedingt, hob ich hervor, dass man zu der Annahme gezwungen sei, mit dem Ectoderm und der Stützlamelle schlage sich gleichzeitig das Entoderm um. Von dem Ectoderm war dies schon am lebenden Thiere zu beweisen, von der Stützlamelle an den mikroskopischen Schnitten, aber selbst an den Schnitten vom Entoderm nicht immer.

Macht man eine Annahme, so leitet man nur aus der Analogie den Schluss ab. Die Analogie war durch die günstigen Schnitte, an denen der Umschlag der Leibesschichten wirklich gesehen worden war, gegeben. Der allgemeine Schluss war berechtigt, weil kein zwingender Grund vorlag, nach den weniger günstigen Schnitten die Erscheinung anders zu deuten, als ich es gethan habe.

Die auf Seite 634 und 635 folgenden Auseinandersetzungen Weismann's, der Kampf mit dem „proteusartigen Gegner“, sind durch das von mir vorhin vorgebrachte Beweismaterial erledigt.

Es ist sicher, dass Ischikawa meine Erklärung nicht gekannt hat; denn sonst würde er die von mir als unrichtig be-

zeichnete Meinung nicht noch einmal mit dem Aufwand von drei Holzschnitten (siehe pag. 452 der Abhandlung Isehwika's, Zeitschr. für wissensch. Zool. Bd. 49) bekämpft haben. Wäre ihm meine Erklärung bekannt gewesen, so hätte er sich sicher ebenso gut damit befasst, als mit einer, die ich selbst verwerfe.

Dem Leser seiner Bemerkungen gesteht Weismann, dass wenn ihm auch die ganze Nussbaum'sche Abhandlung nicht mehr im Gedächtniss war, er sich doch sehr gut erinnerte, dass dort fortwährend von einem „Herauskriechen“ der im Inneren des umgestülpten Polypen liegenden Ectodermzellen „aus den Stichöffnungen“ der fixirenden Borste und vom Mundrand her die Rede sei.

Wenn Weismann sich nur dieser Worte erinnerte, so konnte dies auch auf eine Erinnerung an ein Referat im Biologischen Centralblatt Bd. VI, pag. 571 ¹⁾ zurückgehen und eher noch als auf meine Abhandlung; da in der Abhandlung auch von Umstülpung der Leibesschichten die Rede ist.

Die betreffende Nummer des Biologischen Centralblattes (Bd. VI, No. 18) datirt vom 15. November 1886 und enthält ein sinn- und wortgetreues Referat meines in der zoologischen Section der Naturforscher-Versammlung in Berlin im Herbst 1886 gehaltenen Vortrages über die Umstülpung der Polypen.

In Berlin beschrieb ich die Veränderungen, die an lebenden umgestülpten Polypen zu sehen sind: das Ectoderm kriecht vom Mundrande und den Durchbohrungsstellen her bis zur völligen Umwachsung des vom Draht gefesselten umgestülpten Polypen vor. Ob die zu den betreffenden Partien des Ectoderm zugehörige Stützlamelle mit dem Entoderm sich mitumklappe, konnte ich nicht sagen, da die Antwort auf diese Frage erst nach einer genauen mikroskopischen Untersuchung feiner Schnitte durch meine gehärteten Versuchsthiere gegeben werden konnte. Dies ist in meiner ausführlichen Abhandlung geschehen. Das Biologische Centralblatt hat aber über meine im Jahre 1887 erschienene Abhandlung kein Referat gebracht.

Als nun Weismann meine Abhandlung nach dem Erscheinen meiner Kritik gelesen hatte („Sehe ich jetzt die Abhandlung nach“ pag. 629 d. Arch. Bd. 36), übersah er, dass die beiden

1) Von Weismann auch auf pag. 636 seiner Bemerkungen citirt.

in der Abhandlung vorgetragenen Meinungen nicht gleichwerthig seien. Die erste lautete ¹⁾:

„Da man nun das allmähliche Vorwärtsschieben des fertigen Ectoderm von den Punkten aus, wo ein einfaches Ueberwandern möglich ist, direct unter dem Mikroskop verfolgen kann, so könnte man glauben, das Ectoderm vollziehe diese Wanderung ganz allein.“ Spricht schon die Fassung des Satzes dafür, dass ich es nur für möglich halte, man könnte zu dieser Ansicht kommen, so sagt doch der folgende Satz: „Das ist aber nicht richtig“ deutlich genug, dass ich persönlich diese Ansicht nicht theile.

Ebenso bestimmt, wie ich die vorhin besprochene Möglichkeit einer Erklärung zurückgewiesen habe, gebe ich am Schlusse der Schilderung des mikroskopischen Befundes an feinen Schnitten durch gehärtete Versuchsthiere die Erklärung, an der ich auch festhalte ²⁾:

„Die bei der Restitution eines umgestülpten und gefesselten Polypen auftretenden Vorgänge haben nichts Besonderes und von anderweitig Bekanntem Abweichendes; sie bestehen im Umschlagen der verwundeten Theile, so dass Ectoderm wieder aussen liegt; in der Resorption der nicht weiter lebensfähigen Elemente und in dem Ersatz des Abgängigen durch Zelltheilung und Neubildung.“

Die irrige Vorstellung Trembley's, der auch die Regeneration kleiner Stücke der Leibessubstanz zu ganzen Polypen in unzutreffender Weise erklärte, hatte ich durch den Nachweis beseitigt, dass sowohl bei der Restitution umgestülpter Polypen, als auch bei der Regeneration aus kleinen Stücken die Leibesschichten bis zur Verwachsung sich einander zuwenden und dass bei diesen Vorgängen, möge man die Thiere oder die Stücke lagern wie man wolle, das Ectoderm stets nach aussen zu liegen komme.

Ich muss somit dabei beharren, dass Trembley umgestülpte und mit einer Borste durchbohrte Polypen am Leben erhalten, dass Nussbaum das Wiedererscheinen des Ectoderm auf der Aussenfläche der quer mit der Borste durchbohrt bleibenden Versuchsthiere durch die vom Mundrand und den Stichöffnungen her

1) Dieses Archiv Bd. 29, pag. 343.

2) Dieses Archiv Bd. 29, pag. 347.

erfolgende gleichzeitige Rückstülpung erklärt hat. An der Rückstülpung nicht durchbohrter oder schlecht durchbohrter Polypen hatte Niemand gezweifelt.

Der von Weismann reproducirte Versuch Ischikawa's ist kein Trembley'scher Versuch, da der Polyp bei der Rückstülpung sich zum Theil von der Borste befreite, und Mund und Fuss ihre absolute Lage im Raum veränderten.

Die von Ischikawa gegebene Erklärung seines Versuches beruht auf directer Beobachtung, ist aber nicht neu. Sie ist eine Bestätigung der Nussbaum'schen Ansicht, dass das Wiederscheinen des Ectoderm auf der Oberfläche umgestülpter Polypen nicht in einer Umwandlung, sondern in einer Umlagerung bestehe, ein Rückstülpungsvorgang sei.

Die von Weismann aufgestellte Behauptung, ein umgestülpter Polyp könne sich nicht vom Mundrande und der Stichöffnung her zugleich zurückstülpen, kann nicht allein aus der Arbeit Nussbaum's, sondern auch aus der Arbeit Ischikawa's widerlegt werden.

Wir wenden uns nun mit Weismann zu dem zweiten Punkte, die „intermediären Zellen“ anlangend. Da, wie Weismann zugiebt, Ischikawa mir hier etwas zugeschrieben hat, was meine Meinung gar nicht ist, so soll Ischikawa zwar etwas unvorsichtig gewesen sein, aber wiederum nothgedrungen zu seiner Ansicht über meine Meinung gekommen sein, wie gelegentlich der Erklärung des Umstülpungsversuches. Dieser zweite Punkt der Weismann'schen Bemerkungen betrifft die Regeneration von Polypen aus abgeschnittenen Tentakeln. In den Tentakeln der Hydren kommen im Ectoderm die von mir intermediäre Zellen genannten Bildungszellen nicht vor. Im Entoderm der Tentakeln fehlt die zweite Art von Drüsenzellen. Die Basis der Tentakel, der eigentliche Mundring, hat beides.

Eine Reihe von Beobachtern hat aus abgeschnittenen Tentakeln der Hydren keine neuen Thiere züchten können.

Nun sagte ich bei der Beurtheilung der positiven Ergebnisse Engelmann's, pag. 332:

„Man müsste die Annahme machen, dass aus der einen Art von Entodermzellen der Arme sich auch die andere bilden könne, um den fehlenden Magentheil zu ersetzen.“

Es hätte also Ischikawa weder zu vermuthen noch zu

schliessen brauchen, ich mache die Annahme, dass sich Entoderm aus intermediären Zellen bilde.

Weismann fährt dann in seinen Bemerkungen fort:

„Wenn doch, wie Nussbaum glaubt, die Entodermzellen des Tentakels die andern Entodermzellen des Magentheils nicht hervorbringen können, intermediäre Zellen aber an der Tentakelbasis vorkommen, müssen dann nicht diese letzteren nach Nussbaum die sonst nicht hervorzubringenden Magen-Entodermzellen bei der Regeneration gebildet haben? Mir scheint dieser Schluss logisch unabweisbar.“

Darauf ist zu antworten, dass dieser Schluss gar nicht logisch ist; da an den zur Regeneration fähigen Tentakelbasen nicht allein intermediäre Zellen im Ectoderm, sondern auch beide Zellenarten im Entoderm vorkommen.

Nun soll ich heute, nachdem Ischikawa's Versuche veröffentlicht worden sind, meine Meinung klar und bestimmt dahin ausgesprochen haben, dass zur Regeneration eines ganzen fortpflanzungsfähigen Polypen mindestens eine Ectoderm-, eine Entoderm- und eine Zelle des intermediären Keimlagers nöthig seien. „Aber — fährt Weismann fort pag. 637 — warum sprach er sich nicht schon in seiner Arbeit 1887 so verständlich aus, wie in diesem Satz?“ Ich glaube dies gethan zu haben und citire von pag. 322 des XXIX. Bds. d. Arch.:

„Wir werden zeigen können, wie durch die definitive Arbeitstheilung in Form einer strengen Sonderung von Entoderm und Ectoderm zur Reproduction eines Ganzen nicht einmal mehr eine Entoderm- und Ectodermzelle zusammengenommen oder Theile von ihnen genügen, sondern wie zur Ergänzung des Ganzen nunmehr schon indifferente Zellen erforderlich sind, die unter Umständen auch zu Geschlechtsprodukten sich heranbilden“ und von pag. 332:

„Die Regeneration eines Armes zu einem ganzen Polypen schliesst stillschweigend die Annahme in sich ein, dass derselbe auch fructificiren, Knospen und Geschlechtsprodukte bilden könne. Dazu sind aber die indifferenten intermediären Zellen unerlässlich. Es müsste sich somit aus völlig charakteristisch gebildeten Muskel- oder Nesselzellen dies Keimlager [die intermediären Zellen, die den Tentakeln fehlen, sind gemeint Ref.] rückläufig restituiren können; an dieser Annahme wird man aber vorläufig einigen Anstoss zu nehmen nicht umhin können.“

Die in den Bemerkungen Weismann's folgende Auseinandersetzung über die mögliche Ursache des Erfolges und Nichterfolges bei der Züchtung von Polypen aus abgeschnittenen Tentakeln spricht deutlich dafür, dass zwischen meiner Theorie von der continuirlichen Abstammung durch die Geschlechtszellen und Weismann's Lehre von der Continuität des Keimplasmas eine grössere Verschiedenheit besteht als man nach unseren ersten Publicationen ¹⁾ über diesen Gegenstand hätte erwarten sollen. Wenn die Grösse der Tentakel, wie Weismann annimmt, die Ursache sein sollte, dass trotz des Mangels an intermediären Zellen in den Tentakeln — wir dürfen das Entoderm bei dieser Frage ausser Acht lassen, da sich bei den Hydren des süssen Wassers die Geschlechtsprodukte aus den intermediären Zellen des Ectoderm entwickeln —, wenn also ohne die intermediären Zellen ein abgeschchnittener Tentakel zum ganzen fortpflanzungsfähigen Polypen auswachsen könnte, so wäre damit der Beweis geliefert, dass aus einer Nessel- oder Muskelzelle sich Samen und Eier bilden könnten, was ich noch immer zu bezweifeln mir erlaube ²⁾.

Wenn freilich alle Körperzellen auch Keimplasma enthalten, so ist der Zweifel an der von mir bestrittenen Möglichkeit beseitigt. Dann wäre es aber nicht nöthig, die Geschlechtszellen so früh auszusondern, als wir für viele Thiere bis jetzt nachgewiesen haben; die ganze Mechanik der Keimblätterbildung durch die Gastrulation wäre überflüssig, die Bildungsgeschichte des Auges unverständlich, wenn eben aus Allem Alles werden könnte.

Die Frage nach der Möglichkeit der Regeneration eines Polypen aus abgeschnittenen Armen, in denen sich nur eine Zellenart im Entoderm, und im Ectoderm keine intermediären Zellen finden, ist noch ebenso unentschieden, als ich sie 1887 lassen musste; sie bleibt es, bis durch das Experiment die Abwesenheit von intermediären Zellen im Ectoderm abgeschchnittener regenerationsfähiger Polypenarme nachgewiesen ist und die Bildung einer zweiten Form von Entodermzellen aus der in den Tentakeln ausschliesslich vorhandenen Form beobachtet wurde.

1) Vgl. dieses Archiv Bd. XVIII vom Jahre 1880, pag. 112 u. 113. — Weismann, Ueber die Vererbung. Ein Vortrag. Jena, 1883, pag. 57 und 58.

2) Auf die Einwände, die in neuerer Zeit auch O. Hertwig gegen meine Theorie erhoben hat, werde ich an einer anderen Stelle näher eingehen.

II.

Eine nochmalige Beschäftigung mit dem Umkehrungsversuch an *Hydra grisea* während der beiden ersten Monate dieses Jahres hat mir die Veranlassung geboten, genau darauf zu achten, worin die Schwierigkeiten des Versuches begründet seien, und an welchen Etappen seiner Ausführung am leichtesten ein Misslingen desselben stattfinden kann. Der Beschreibung der einzelnen Versuche soll deshalb eine Schilderung der Methodik und eine Anweisung vorausgehen, am Handschuhfingermodell den Vorgang der Um- und Rückstülpung nachzunehmen.

Methodik.

Gehalten werden die Polypen in grossen, mit Wasserpflanzen gut besetzten Aquarien. Die von mir in diesem Jahre benutzten Thiere sind alle einem solchen Aquarium entnommen, das im Jahre 1885 mit Polypen besetzt worden war. Schwankungen erheblicher Art im Salzgehalt des Wassers haben dem Bestand nicht geschadet. Ausgetrocknet ist das Aquarium freilich nicht gewesen.

Man kann die Umstülpungsversuche, wie ich neuerdings gefunden habe, an grossen und kleinen Polypen anstellen; nur muss man die zum Umstülpfen und zur Durchbohrung benutzten Borsten entsprechend auswählen. Namentlich bei der von Ischikawa eingeführten Modification des Trembley'schen Versuches hängt das ganze Gelingen von der Dicke der Borste ab. Vor allen Dingen darf man nur solche Borsten auswählen, an denen der vertrocknete Rest der Haarbalgtasche erhalten und diese basale Partie ganz gerade ist. Man weicht das stumpfe Ende mit der Haarbalgtasche in Wasser auf und reibt mit einem feinen Tuche gut ab, bis alle Fetzen glatt entfernt sind. Unterlässt man das vorherige Aufweichen, so quillt die Haarbalgtasche während des Versuches selbst und führt Zerreisungen herbei.

Der Polyp wird mit dem Fuss nach rechts gewandt in einem Wassertropfen auf eine Kautschuk- oder schwarze weiche Wachplatte gelegt und so lange mit dem stumpfen Ende der gereinigten Schweineborste betupft, bis er Napfform angenommen hat. Jetzt wird der Wassertropfen mit Fliesspapier abgesaugt, bis er so weit abgeflacht ist, dass er den zusammengezogenen Polypen

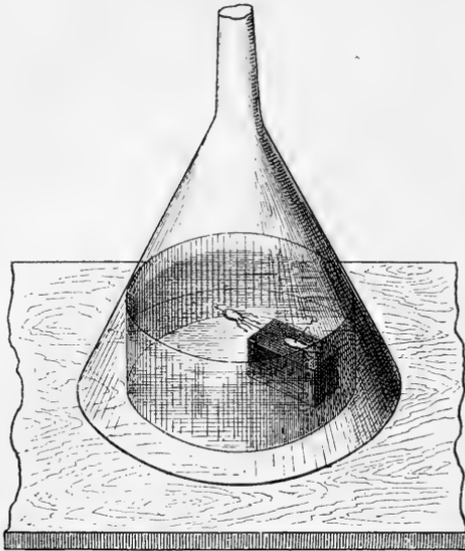
nur eben bedeckt. Die Procedur ist insoweit wichtig, als der Polyp dadurch relativ fest gelegt wird; nur muss man sich hüten, zuviel Wasser abzusaugen, weil sich sonst der Polyp abflacht und an seiner oberen Wand in störender Weise das Licht reflectirt.

Hierauf folgt die Umstülpung, wobei man rasch und sicher vorgehen muss, da bei längerem Verweilen der Fuss sich an der Borste festsaugt und dadurch das Gelingen des Versuches gefährdet wird. Man kann alsdann auch in vortheilhafter Weise den Versuch so abändern, dass man den umgestülpten Polypen beim Zurückziehen von der Borste nicht mehr am Fussende, wie ich dies früher angegeben habe, mit der Pincette leicht zu fassen braucht; da der Fuss bei schneller Ausführung der Umstülpung gar nicht Zeit gehabt hat, sich an der Borste festzusaugen, also auch nicht durch Zug davon entfernt zu werden braucht.

Man schiebt mit der rechten Hand die Borste, genau das Centrum des Fusses fassend, gegen die Mundöffnung vor und hält mit der Linken eine glattarmige feine Pincette wider die Tentakel, dicht in der Umgebung des Mundes. Dann schlüpft alsbald die Borste mit dem umgestülpten Polypenleib durch die Pincette hindurch. Zieht man jetzt die Borste aus dem Innern des Polypen hervor, während man mit der Pincette einen leichten Gegendruck von der Mundöffnung des Polypen her ausübt, so hat man die Umstülpung ohne jede Verletzung ausgeführt.

Zur weiteren Durchführung des eigentlichen Trembley'schen Versuches muss nunmehr der Polyp mit einer Borste quer durchbohrt werden. Dabei zeigte sich für die Anwendung einer Schweinsborste die Benutzung einer weichen schwarzen Wachs- tafel vortheilhafter als die Kautschukplatte, die nur bei der Durchbohrung mit Silberdraht zulässig ist. Die Borste darf nur kurz sein und muss in einem Winkel von 45—60° durchgestossen werden, weil die senkrechte Anbringung derselben der mikroskopischen Beobachtung in auffallendem Licht hinderlich ist.

Um die äusserlich sichtbaren Veränderungen an dem umgestülpten und quer durchbohrten Polypen unter dem Mikroskop bequem verfolgen zu können und gleichzeitig über die Lagerung von Mund und Fuss vor und nach der Rückstülpung gut orientirt zu sein, bringt man den, soweit wie angegeben, hergerichteten Polypen in eine Glasdose, die folgendermaassen beschaffen und in nachstehender Figur abgebildet ist.



Eine Glasdose von 4 cm Durchmesser, 1,5 cm Höhe mit einem auf dem Boden und nach einer Seite hin befestigten Klötzchen von weichem schwarzen Wachs wird bis zur Höhe des Klötzchen mit Wasser gefüllt und mit Wasserpflanzen besetzt, die in der Verlängerung der Längsaxe des Wachsklötzchen eine freie Gasse lassen. Der Polyp wird von der Platte, auf der er vorläufig durchbohrt festhaftete, durch Zug an der Borste in die Höhe gehoben und die Borste auf dem Klötzchen des Glaseylinders nicht wieder so tief eingestossen, als vorher, damit der untere Wundrand nicht fest auf der Unterlage aufliege, und eine Rückstülpung von dieser Stelle aus nicht gehindert werde.

Zum Schluss giesst man noch soviel Wasser aus dem Aquarium, aus dem der Polyp genommen wurde, in die Dose, bis der Polyp mit einer 1 mm dicken Wasserschicht bedeckt ist.

Ueber das Ganze wird, wenn man nicht gerade unter dem Mikroskop beobachtet, ein passender Glastrichter gestülpt, der vor Staub und rascher Verdunstung schützt. Die Vorrichtung darf nicht von der Sonne beschienen werden, da die Versuchsthiere sonst in dem erwärmten Wasser absterben.

Die von Ischikawa eingeführte Modifikation des Trembley'schen Versuches habe ich zum Zweck der directen Be-

obachtung und der Orientirung über die Lageveränderung von Mund und Fuss in folgender Weise ausgeführt.

Der Polyp wird in der vorhin angegebenen Weise umgestülpt; diesmal aber mit einer Borste, die dick genug ist, um das Innere des Polypen ganz auszufüllen. [Ist die Borste zu dünn, so stülpt sich der Polyp nicht von beiden Seiten, sondern nur von einer zurück, der Versuch gehört alsdann nicht in die Kategorie des Trembley'schen, da der Polyp nicht an der gewöhnlichen Rückstülpung gehindert wird.] Man schneidet mit einem feinen Lanzenmesser die Gegend des Fusses über dem stumpfen Ende der Borste ein und schiebt vorsichtig den Polypen eine kurze Strecke über die Borste hin vor. Um ein Abgleiten des Fusses zu hindern, wird an das stumpfe Ende der Borste eine kleine Wachskugel angeschmolzen, die Borste mit dem aufsitzenden umgestülpten und am Fussende von der Borste durchbohrten Polypen horizontal in die freistehende Schmalseite des Wachsklötzchen der Glasdose eingelassen. Man erreicht dies am einfachsten dadurch, dass man mit einem heissen Draht eine Rinne in das Wachsklötzchen einschmilzt und die Borste mit ihrem freien Ende in das verflüssigte Wachs bringt. Dann wird Wasser nachgefüllt, bis der Polyp bedeckt ist.

Soll der Versuch abgebrochen werden, so hebt man die horizontal befestigten Polypen mit ihrer Borste aus der Glasdose heraus und tödtet sie mittelst aufgespritztem absoluten Alkohol, den man alsbald durch 50 % Alkohol ersetzt, um erst von dieser Concentration aus die Vorbereitung für die Zerlegung in feine Schnitte ausgehen zu lassen.

Bei der Vorbereitung der quer durchbohrten Polypen für das Mikrotom saugt man, sobald die Beobachtung am lebenden Thier zu Ende geführt ist, soviel Wasser ab, bis der Polyp nur noch in einem kleinen Tropfen auf dem Wachsklötzchen in der Glasdose daliegt, spritzt Alkohol auf, der das Thier sofort abtödtet und durch Mischung mit dem in der Dose verbliebenen Wasser soweit verdünnt wird, dass keine Schrumpfung des Präparates eintritt. Alsdann wird die Borste mit dem Polypen von der Unterlage herausgehoben und das Präparat völlig entwässert.

Zur Entfernung der Borsten, die bis vor dem Einlegen in die Einbettungsmasse im Polypen stecken bleiben, muss man das längere Ende dicht am Polypen mit einer starken, gut schliessenden

Pincette fest fassen, das andere Ende der Borste mit einer Scheere dicht am Polypen durchschneiden und diesen selbst von der Borte abstreifen. Hält man beim Schneiden die Borste nicht ganz fest, so wird durch die Elasticität der Borste der gehärtete Polyp fortgeschmellt. An diesem Punkte scheint mir die Gelegenheit, den ganzen Versuch zu verderben, am ehesten gegeben zu sein; doch wird man bei genauer Befolgung der gegebenen Vorschrift gute Resultate erzielen und die Polypen von der Borste befreien, ohne dass auch nur eine Zelle dabei verloren gegangen wäre.

Besondere Vorsicht erfordert auch das Einschmelzen in Paraffin, wenn man eine gewünschte Schmittrichtung mit Sicherheit einhalten will. Einfacher ist dies beim Einbetten in Celloidin; nur ist die Methode langwieriger.

Der Umkehrungsversuch am Modell.

In dem ersten Theil dieser Abhandlung wurde schon gezeigt, dass man einen quer durchbohrten Handschuhfinger völlig um-, oder, wenn man will, zurückstülpen kann, ohne dass er die Nadel verlässt, wenn diese nur nahe genug der Oeffnung quer durchgestossen ist (siehe Tafel XXVI, Fig. 9—12). Selbstverständlich müssen dabei die Lagen des blinden und offenen Endes vertauscht werden; wo früher die Oeffnung lag, liegt nach der Umstülpung das blinde Ende.

1) In Fig. 13—16 der Tafel XXVI ist nun ein Fall dargestellt, wo die Rückstülpung erfolgt, ohne dass ein Lagenwechsel eintrete; freilich combiniren sich dabei in zwei Abarten des Versuches die einaktige Rückstülpung, die Weismann als die einzig mögliche anerkennt und die mehraktige, wie sie früher von mir beschrieben wurde.

Man findet in Fig. 13, Tafel XXVI einen Handschuhfinger quer durchbohrt und die aufwärts gerichtete Durchbohrungsstelle ein wenig erweitert. Stülpt man jetzt das blinde Ende ein, so kann man es durch die erweiterte Stichöffnung hervorholen, wie Fig. 14 zeigt und durch Umlegen in seine frühere Lage zurückbringen, wie in Fig. 15 dargestellt ist. Dadurch wird die untere und früher nur von innen sichtbare Stichöffnung nach aussen und oben verlagert und die erweiterte, frühere obere Stichöffnung umgiebt mit ihren Rändern wie ein Reif den umgestülpten blinden Abschnitt. Siehe in Fig. 15 die obere Ansicht

nach der Umstülpung und in Fig. 16 die untere Ansicht. Es würde jetzt nur noch nöthig sein, das vordere offene Ende durch dieselbe Stichöffnung von innen her zurückzustülpen, dann läge der Handschuhfinger in seiner ursprünglichen Lage wieder da, ohne dass er die Nadel verlassen hätte. Es wäre aber auch möglich, den Rand der Handschuhfingeröffnung nach aussen und dem blinden Ende zu umzuklappen und die entsprechenden Sticheränder nach aussen und der Handschuhfingeröffnung zu, damit der ganze Handschuhfinger ohne Lagewechsel und ohne Verlassen der Nadel völlig umgestülpt sei.

2) Zur Erläuterung dieses Vorganges sind die Figuren 9 und 10 der Tafel XXIX beigegeben worden.

Beide Durchbohrungstellen sind breit gehalten; der dem Beschauer zugewandte Rand der einen ist mit *a* bezeichnet, der andere Rand mit *b* und der Rand der Oeffnung mit *c*. In das Innere ist die Borste *d d'* eingeführt.

Die Fig. 10 stellt ein Mittelstadium der beabsichtigten völligen Umstülpung dar und ist so entstanden, dass das blinde Ende der Fig. 9 nach innen und im Sinne der Axenrichtungen auf unserer Tafel nach oben eingestülpt wurde. Holt man das eingestülpte Ende aus dem Loch *a* hervor, so wird das untere Ende *d'* der Borste *d d'* frei (s. Fig. 10), der obere Theil des Randes *a* bleibt dem Beschauer zugewandt, der untere Theil wendet sich vom Beschauer ab, der dafür jetzt die ganze Umrandung *b* direct übersehen kann; der untere Sack ist also umgestülpt, sein blindes Ende liegt an derselben Stelle wie vor der Umstülpung, und der Eingang zu ihm ist auf die entgegengesetzte Seite gerückt. Zur Demonstration dieser Verlagerung ist die Borste *e e'* in den untern Blindsack nach der Umstülpung eingeführt worden. An dem obern Abschnitt unseres Modelles ist der vordere Rand umgeklappt worden. Um zu einer völligen Umstülpung zu gelangen, muss nunmehr noch folgendes gemacht werden. Man klappt den oberen und jetzt dem Beschauer zugewandten Abschnitt des Randes *a* nach aufwärts um und heftet ihn an den entsprechenden Theil des nach abwärts umgeschlagenen Randes *c*. Auf dieselbe Weise wird der obere Theil des Randes *b* mit dem zugehörigen Theil des Randes *c* vereinigt, die unteren Abschnitte der Ränder *a* und *b* aneinandergelegt, ebenso die linken Seitentheile der Ränder *a* und *b* und die rechten Seiten-

theile derselben Ränder, indem man sie unter der Tafelenebene einander zuführt. Dadurch entsteht ein Körper, der oben einen Doppelring darstellt, dessen innere Lichtung durch die Lage der Borste $d d'$ gekennzeichnet ist. Der Raum zwischen der Doppelwand des Ringes führt durch zwei cylindrische Gänge in einen unteren kugeligen Hohlraum. Man findet aussen an diesem Körper nur die früher im Innern der Figur 9 gelegene Oberfläche und in dem soeben beschriebenen Hohlraum des durch die complete Umstülpung gebildeten Körpers nur die Aussefläche des in Fig. 9 abgebildeten Handschuhfingers. Die Lage von oben und unten hat sich in unseren Figuren nicht verändert.

3) Ebenso nun wie das blinde Ende nach innen und oben eingestülpt und zu einer der Durchbohrungsstellen herausgeführt werden kann, kann man das blinde Ende nach unten und aussen von den unteren Abschnitten der Ränder a und b der Fig. 9 umstülpen und diese Ränder dann unten aneinanderheften. Die Umstülpung des offenen Endes bleibt dabei dieselbe wie die in Fig. 10 angedeutete und vorhin ausführlich beschriebene.

Man findet keine Abbildungen dieses Vorganges am Modell in den beigegebenen Tafeln, weil ich in meiner früheren Abhandlung diesen Vorgang am lebenden Thier schon ausführlich beschrieben habe. Ist das blinde Ende gross genug, so kann es bequem durch eine Stichöffnung hervorgezogen und in seine alte Lage zurückgebracht werden; dann werden die Theile secundär die Lage einnehmen, wie sie bei der vorhin beschriebenen Art des Versuches sich ergibt. Ist das blinde Ende kleiner, so bleibt es nach der Herausstülpung der unteren Ränder der Stichöffnungen und deren Verlöthung am blinden Pole im Innern des Modelles und zwar am unteren Rande der Stichöffnung liegen.

Fig. 6 und 7 der Tafel XXX stellen schematische Durchschnitte durch umgestülpte Polypen dar, wo bei dem einen das hintere Ende nach innen und bei dem anderen nach aussen umgestülpt worden ist. Obschon dieselben Unterschiede am Modell gezeigt werden können, so werde ich auf eine Beschreibung doch erst bei der Schilderung der Versuche am lebenden Thiere eingehen, die nunmehr folgen.

Der Umkehrungsversuch am lebenden Thiere.

1. Umkehrung eines Polypen mit einer noch nicht abgeschnürten Knospe.

Tafel XXVII, Fig. 1—4, Tafel XXVIII, Fig. 1.

Versuch vom 10. Januar 1891. *Hydra grisea* mit zwei Knospen nahe dem Fussende. Die eine ältere, deren Magenraum sich schon von dem des Mutterthieres abgeschnürt hat, wird dicht an ihrer Insertion abgeschnitten (Tafel XXVII, Fig. 1) und darauf das Thier mit der jungen, noch als einfache Ausstülpung erscheinenden Knospe vom Fusse aus mittels einer Borste umgestülpt, das Fussende eingeschnitten und der Polyp, wie Figur 2, Tafel XXVII erläutert, auf der Borste belassen. Die Knospe ist noch nicht umgestülpt; man sieht vielmehr von aussen in ihren Gastralraum hinein. Die Tentakel strecken sich und ziehen sich zusammen. Nach 45 Minuten hat sich auch die Knospe ganz hervorgestülpt, so dass sie, wie vor der Umstülpung des Polypen als ein Sack mit ectodermaler Oberfläche, jetzt als ein gleich beschaffener Sack mit entodermaler Oberfläche dem umgestülpten Polypen anhaftet (siehe Taf. XXVII, Fig. 3). Nach 7 Stunden liegt der Polyp stark contrahirt da; überall aussen mit Entoderm bekleidet; die Tentakel unverändert wie vor der Umstülpung.

24 Stunden nach der Operation ist der Polyp wie direct nach der Umstülpung orientirt, die Tentakel bilden einen Kranz in der Mitte eines vom Ectoderm aussen bekleideten Ringes. Bei stärkerer Vergrösserung erkennt man auf der einen Seite im Ectoderm einen feinen Spalt, aus dem das Entoderm hervorsieht (Tafel XXVII, Fig. 4). Die Knospe ist nach der Wachskugel zu gerichtet und hat inzwischen einen Tentakel getrieben; auch bei ihr liegt das Ectoderm wieder aussen (Taf. XXVII, Fig. 4, a). Der Polyp wird in Alkohol abgetödtet und von der Borste abgenommen. Es zeigt sich, dass die Innenfläche des Ringes continuirlich mit Ectoderm bekleidet ist. Das Präparat wird in Celloidin eingebettet und in eine Serie von Längsschnitten zerlegt. Tafel XXVIII, Fig. 1 zeigt einen solchen, der auch die Knospe getroffen hat. Der Raum zwischen beiden Partien bezeichnet die Stelle, wo die Borste gelegen hatte. Beide Hälften sind ringsum mit Ausnahme einer kleinen lateralen Stelle continuirlich von Ee-

toderm bekleidet, das hier wie auf allen Figuren weiss gehalten ist; das Entoderm ist in einem grauen Tone wiedergegeben. Die frühere Leibeshöhle ist wegen der starken Contraction der Theile nicht überall sichtbar; nur in der Knospe ist sie deutlich.

An diesem Polypen konnte wegen der Ungunst der Verhältnisse während des Lebens die Restitution nicht verfolgt werden; doch dürfte sich der Vorgang aus dem mikroskopischen Befund unzweideutig genug ergeben.

Ich würde aus meinem Beobachtungsmaterial diesen Versuch nicht besonders ausgewählt haben, wenn nicht gerade die noch junge Knospe dem Polypen angehaftet hätte und schon früher von mir es als eine Lücke empfunden war, gerade einen Umstülpungsversuch mit einem solchen Thier nicht angestellt zu haben. Wiederholen konnte ich den Versuch bis jetzt auch nicht, da die Gelegenheit einen Polypen mit einer geeigneten Knospe aufzufinden, sich mir nicht wieder darbot. Doch ist mir der Vorgang wohl an anderen in gleicher Weise umgestülpten Hydren in seinem ganzen Ablauf zu Gesichte gekommen, so dass ich mich für berechtigt halte, ihn in folgender Weise auch für den vorliegenden Versuch zu schildern.

Der umgekehrte und am Fuss durchbohrt auf der Borste belassene Polyp stülpt zuerst die Knospe hervor, so dass überall, mit Ausnahme an den Tentakeln, aussen Entoderm liegt. Dann klappt sich das Thier von der Mundöffnung und vom Fuss gleichzeitig wieder um, nähert die beiden aussen jetzt wieder mit Ectoderm bekleideten Ränder der Mittellinie des Körpers, bis sie miteinander verwachsen. Es kommt auf die Schmellichkeit an, mit der die entgegengesetzten, zurückgestülpten Ränder aufeinander losrücken, um am Ende des Versuches die Tentakel ganz vorn (siehe Taf. XXIX, Fig. 3) in der Mitte des Leibes (Fig. 4, Taf. XXVII) oder ganz in der früheren Gegend des Fusses zu finden. Im letzteren Falle hat sich der Polyp aber ganz einfach zurückgestülpt, und es kommt nicht zur Verwachsung, nicht zur Bildung eines Doppellinges. Da bei der letzten Art der Rückstülpung wie am normalen Polypen innen Entoderm und aussen Ectoderm wieder liegt, so ist keine Abbildung eines Schnittes durch einen solchen Polypen beigegeben worden, obgleich ich die betreffenden Präparate besitze. In allen den Fällen, wo eine einfache Rückstülpung stattfinden konnte, war die Borste, die der Länge nach

durch die umgekehrten Polypen hindurchgesteckt war, zu dünn gewesen.

Es kommt auch gelegentlich vor, dass einige Tentakel nach vorn und andere nach hinten gerichtet sind (vgl. Tafel XXIX, Fig. 1), wenn ein am Fuss durchbohrter umgestülpter, auf einer Borste der Länge nach haftender Polyp sich zurückstülpt und einen innen und aussen von Ectoderm bekleideten Ring gebildet hat.

Dass die Fig. 4 aus der Fig. 3 der Tafel XXVII in der beschriebenen Weise hervorgegangen ist, beweist die Anwesenheit des kleinen Entodermstreifen auf der Aussenfläche zwischen dem sonst continuirlichen Ectoderm, und dass es wirklich zur Verwachsung kommen wird, geht aus der Verschmächtigung und dem schliesslichen Verschwinden dieses Streifen nach rechts hin hervor. Wo die Borste gelegen hatte (siehe Taf. XXVIII, Fig. 1) ist das Ectoderm dicker als an der Oberfläche des Ringes (die lateralen Ectodermportionen in beiden Hälften unserer Figur) eine Erscheinung, die immer während der Restitution nach der Umstülpung wiederkehrt. Die vorgeschobenen Ränder zu Beginn und im Verlauf der Rückstülpung sind stets verdünnt. War nun durch den gleichzeitigen Umschlag der Leibessichten von der Mund- und Fussgegend das Ectoderm wieder an die Oberfläche gekommen, so konnte sich auch die Knospe ebenso wieder zurückstülpen, wie sie sich unserer Beobachtung gemäss kurz nach der Umstülpung des Polypen ebenfalls umgestülpt hatte. Es ist somit richtig, wie Trembléy angiebt, dass man Polypen mit anhaftenden jungen Knospen umstülpen kann, dass der Polyp und die Knospe am Leben bleiben, und dass nach einiger Zeit an beiden Ectoderm wieder aussen liegt. Doch hat, wie ich dies schon früher für die erwachsenen Polypen nachgewiesen habe, und wie Ischikawa es bestätigt hat, keine Umwandlung, sondern eine Umlagerung stattgefunden. Will man die Assonanz in den Worten Umwandlung und Umlagerung vermeiden, die ich absichtlich wählte, um meine Erklärung nicht allein in Gegensatz zu Trembléy's Erklärung zu bringen, so kann man den Vorgang auch „Rückstülpung“ nennen. Man findet beide Bezeichnungen in meiner früheren Abhandlung. Das Wort Umlagerung ist die allgemeinere Bezeichnung. Für mich war es nöthig, auch die Regeneration der Polypen aus kleinen plattenförmigen Stücken

ihres Leibes anders zu erklären, als es Trembley gethan hatte. Da ich fand, dass sowohl bei der Rückstülpung umgekehrter Polypen, als bei der Umbildung platter Stücke der Leibessubstanz zu ganzen Polypen derselbe Vorgang sich abspielt: nämlich das Umklappen der Leibeschichten von den freien Rändern aus, so dass das Ectoderm wieder aussen liegt, so nannte ich den Vorgang eine Umlagerung. Eine Umlagerung bedingt keine innere Verschiebung, und die Regenerationsvorgänge bei der Entstehung neuer Polypen aus kleinen platten Stücken sind keine Rückstülpung.

2. Versuche über die Orientirung der ursprünglichen Leibesaxen nach der Umstülpung.

Sollte ein in dem vorigen Versuch beschriebener Polyp nach der Verwachsung des Leibes zu einem Ringe, der an der ganzen Oberfläche von Ectoderm bekleidet war und zu dessen Entoderm keine Mundöffnung mehr hinführte, am Leben bleiben, so musste sich ein neuer Mund bilden. Es schien mir von grosser Wichtigkeit den Ort dieser Neubildung durch den Versuch festzustellen. Da weithin in vielen Fällen die Gegend des Fusses bis dicht unter die Tentakel verlagert worden war, jedesmal dann, wenn die Tentakel an Ort und Stelle verblieben waren, so war es zur völligen Wiederherstellung nöthig, dass der alte Fuss verschwinde und ein anderer neugebildet werde. Es war zu erwarten, dass dieser gegen den neu entstandenen Mund orientirt sei, wie am normalen Thier.

Aus dieser Reihe von Versuchen sollen zwei näher beschrieben werden. Es war nöthig, die mikroskopische Untersuchung von Serienschnitten an verschiedenen Stellen des Versuches durchzuführen. Ein Thier genügte also nicht zur Aufklärung des ganzen Verlaufs der Veränderungen.

Versuch vom 25. Januar 1891. Eine *Hydra grisea* wird umgestülpt, ihr Fuss von der Borste nach der Umstülpung durchbohrt, und das Thier auf der Borste (siehe die Methodik) in das kleine Beobachtungsaquarium gebracht (vgl. Taf. XXVII, Fig. 2). Aussen liegt jetzt Entoderm mit Ausnahme an den sieben Tentakeln. Nach drei Stunden erscheint vorn und hinten Ectoderm an der Aussenfläche, doch geht die Rückstülpung von der Tentakelgegend schneller vor sich als vom Fusse her. Am folgenden

Tage (26. Januar) ist der Polyp ein schmaler, ganz von Ectoderm bekleideter Reif geworden. Fünf Tentakel sehen nach der Richtung, wo früher der Fuss gelegen hatte, zwei nach der entgegengesetzten Richtung. (In Fig. 1, Tafel XXIX sind von den fünf nach der Wachskugel gerichteten Tentakeln nur vier sichtbar.) Einen Tag später ist der Polyp von der Borste abgefallen und liegt als ein cylindrisches Rohr auf dem Boden des Gefässes. In Alkohol abgetödtet, nimmt das Thier die etwas contrahirte Form der Fig. 2 auf Tafel XXIX an. Die Tentakel liegen nach der einen Seite; an der entgegengesetzten Seite liegt ein Fuss, von dem ich in diesem Falle nur der Analogie nach, in dem sogleich zu beschreibenden jedoch gemäss der directen Beobachtung behaupten kann, dass er neugebildet sei. Die Lage des Fusses ist in der Figur 2, Tafel XXIX durch Strichelung in dem weiss gehaltenen Ectoderm kenntlich gemacht. Das Ectoderm ist allseitig geschlossen und an dem abgetödteten Thier auf den Tentakeln in Folge der Contraction geringelt. Aus der Serie von Schnitten durch diesen Polypen, im Ganzen waren es 38, sind drei Stück in den Figuren 2, 3 und 4 auf Tafel XXVIII abgebildet. Der Polyp wurde amähernd genau senkrecht zur Längsaxe von rechts nach links (siehe Fig. 2, Taf. XXIX) geschnitten. Alle Schnitte sind aussen rings von Ectoderm, innen von Entoderm bekleidet. Zwischen beiden Häuten liegt die Stützlamelle. Das Entoderm umgiebt einen geschlossenen Hohlraum, die ursprüngliche Magenhöhle. Entsprechend der Form von Fig. 2, Taf. XXIX findet man am 9. Schnitt (Fig. 3, Taf. XXVIII) einen Tentakel im Längsschnitt, am 25. Schnitt (Fig. 2, Taf. XXVIII) dem längsgetroffenen Tentakel gegenüber im Ectoderm die durch Strichelung bezeichneten Drüsenzellen des Fusses und neben dem längsgetroffenen Tentakel auch den Querschnitt eines andern. Im Schnitt 31 ist ein Tentakel der Länge nach, der andere schräg getroffen; der Innenraum beider ist in offenem Zusammenhang mit der früheren Leibeshöhle (Taf. XXVIII, Fig. 4).

Wie war die Umwandlung eines Ringes in den geschlossenen Cylinder mit den einseitig anhaftenden Tentakeln vor sich gegangen? Wo würde sich der neue Mund bilden? Diese Fragen sollen durch die Mittheilung des folgenden Versuches ihre Erledigung finden.

Versuch vom 27. Januar 1891. Eine Hydra grisea wird

umgestülpt und nach der Durchbohrung ihres Fusses auf der Borste in das Beobachtungsaquarium gebracht. Die vor der Umstülpung im Magenraum enthaltenen Daphnien werden gelegentlich der Umstülpung durch den Mund entleert. Vier Stunden nach Beginn des Versuches beginnt an den freien Rändern durch Umschlag das Ectoderm wieder zu erscheinen. Diesmal geht das Vorschieben des aussen sichtbaren Ectoderm von der Fussgegend her rascher vor sich, als von der Gegend der Mundöffnung.

Am folgenden Tage hat der Polyp Ringform angenommen und liegt der Längsaxe nach orientirt wie direct nach der Umstülpung, d. h. die Tentakel sind von der Wachskugel abgewandt (vgl. Fig. 2 auf Tafel XXVII und Fig. 3 auf Tafel XXIX). Dies war bei dem schnelleren Vorwärtsschieben des umgeschlagenen Randes vom Fusse aus auch zu erwarten. Fig. 3 auf Taf. XXIX zeigt den Polypen vom 28. Januar 1891.

Am folgenden Tage fand sich eine eingeschnürte Stelle im Ringe, an der kein Entoderm durch das Ectoderm mehr durchschimmerte. Man findet das Stadium in Fig. 4 der Taf. XXIX. Da am folgenden Tage, dem 30. Januar 1891, der Polyp von der Borste abgefallen war und nunmehr einen geschlossenen langen Hohlcyylinder darstellte, so muss man annehmen, dass die Figur 4, Taf. XXIX ein vorbereitendes Stadium zu dieser Umänderung der Form des Polypen darstellt. Es muss somit durch Resorption des Entoderm an der eingeschnürten Stelle mit gleichzeitiger Verlöthung der zurückweichenden Ränder auf den beiden Seiten der weiss erscheinenden Partie die Aufspaltung des Doppelringes eingeleitet werden. Darauf wird die Resorption der betreffenden Ectodermzellen folgen, und aus dem Doppelring der geschlossene Hohlcyylinder der Fig. 5, Taf. XXIX hervorgehen, an dem naturgemäss die Tentakel auf einer Seite liegen. Die entgegengesetzte Seite entspricht der Mitte des Polypen vor der Umstülpung. Diese tentakellose Seite liegt also der früheren Lage des Fusses näher als die tentakelbesetzte.

Was wird aus diesem Monstrum werden, das mit einem normalen Polypen gar keine Aehnlichkeit mehr besitzt? Zog ich meine früheren Erfahrungen zu Rathe, so war es ganz sicher, dass der Polyp einen neuen Mund und einen neuen Fuss bilden würde. Würden dabei aber auch die alten Tentakel erhalten bleiben? Unbedingt nöthig würde dies letztere nicht vorauszu-

setzen sein, da ich es oft beobachtet hatte, dass alte Tentakel an Stellen, wo sie nicht in die Organisation und die gegebene Orientirung hineinpassten, resorbirt wurden. Wo würde der Mund und wo der Fuss erscheinen müssen? An den Längsseiten oder an den stumpf geschlossenen Enden? Wollte man an der als sicher durch meine Versuche erwiesenen und von Ischikawa bestätigten zähen Beständigkeit der Orientirung festhalten, so mussten Mund und Fuss an der Längsseite durch Neubildung wieder auftreten, da die Längsseiten dem vorn und hinten des alten Polypen der Richtung, wenn auch nicht der Form nach entsprechen. Der Mund musste auf der Seite der Tentakel sich entwickeln und der Fuss auf der entgegengesetzten Längsseite. Berücksichtigte man ferner, dass die Muskelfasern des normalen Polypen im Ectoderm Längszüge, im Entoderm eine Ringlage bilden, so würde, falls man Neuentstehung von Mund und Fuss an den stumpfen Enden des Cylinders erwartete, der umgeformte Polyp eine äussere Ringmuskulatur und eine innere Längsmuskulatur erhalten haben. Wenn dies sich durch die Beobachtung als irrig erwies, wenn der Polyp in der That an den stumpfen Enden des Cylinders der Fig. 5, Taf. XXIX Mund und Fuss neu gebildet und trotzdem aussen Längs- und im Entoderm Ringmuskelfasern besessen hätte, so müssten beide Muskellagen neugebildet worden sein. Da dies nicht wahrscheinlich war, so durfte darauf gerechnet werden, dass auf den Längsseiten selbst und nicht an den Enden Mund und Fuss wieder erscheinen würden. Die Entscheidung liess den folgenden Tag noch auf sich warten.

Am 1. Februar jedoch zeigte der Poly folgende Gestalt. Der lange Cylinder ist in drei Abtheilungen eingeschnürt. Jede Abtheilung hat zwei der alten Tentakel, die auf einer Seite eines kleinen Mundkegels sitzen. Der siebente der alten Tentakel haftet der Brücke zwischen der zweiten und dritten Abtheilung an. An den beiden Mundkegeln der beiden ersten Abtheilungen ist je ein neuer Tentakel auf der den beiden alten Tentakeln entgegengesetzten Seite aus der Mundkegelbasis hervorgesprosst (siehe Fig. 6, Tafel XXIX). Die Einbuchtung zwischen erster und zweiter Abtheilung (von links aus gerechnet) ist nicht so tief, als zwischen der zweiten und dritten. Auf der den Tentakeln entgegengesetzten Seite ist ein Fuss vorhanden,

in der Figur durch Strichelung im Ectoderm kenntlich gemacht.

Am 3. Februar ist wiederum eine auffallende Veränderung an dem Polypen nachzuweisen. Die beiden Abtheilungen, die direct über dem Fuss gelegen waren (siehe Fig. 6, Tafel XXIX vom 2. Februar 1891), sind mehr zusammengerückt und haben jetzt das Aussehen von einem Polypen mit zwei Köpfen. Neue Tentakel sind nicht hinzugekommen, aber der früher an der Brücke zur dritten Abtheilung sitzende alte Tentakel steht jetzt in einer Flucht mit den beiden anderen an der Basis des Mundkegels des zweiten Kopfes (siehe Fig. 7, Tafel XXIX), so dass dieser zweite Kopf rechts drei alte Tentakel und einen neuen, der erste Kopf links nur zwei alte und einen neuen Tentakel aufweist. Die ursprünglich dritte am meisten nach rechts gelegene Abtheilung hat auch gestreckt cylindrische Form angenommen. Um den Mundkegel derselben stehen zwei alte und ein kleiner junger Tentakel (in Fig. 7, Tafel XXIX nicht sichtbar, weil auf der dem Beschauer abgewandten Seite gelegen). Die Brücke zwischen dem zweiköpfigen nach links gelegenen Polypen und dem einköpfigen rechts gelegenen Polypen liegt nahe dem Fussende, ist breit und setzt die Magenräume beider Abtheilungen in offene Verbindung (Fig. 7, Tafel XXIX). Auch der rechts gelegene Polyp hat einen Fuss.

Bis dahin war das eigenartig gestaltete Thier am Boden des Glasgefässes zuerst mit dem einen, dann mit beiden Füßen festgeheftet, ohne Ortswechsel liegen geblieben. Am 4. Februar erfolgten spontane Ortsveränderungen. Die Tentakelzahl ist nicht vermehrt, die jungen Tentakel sind gewachsen.

Am 5. Februar ist die Brücke zwischen beiden Abtheilungen verschmälert, aber noch im Innern durchgängig, so dass die Communication der beiden Magenräume erhalten ist. An diesem Tage folgte ich den Bewegungen des Thieres genauer. Oft hing es mit den Füßen an der Oberfläche des Wassers, die Köpfe nach abwärts gerichtet: eine Beobachtung, die schon Trembley mitgetheilt hatte (siehe Trembley, Mem. I, Pl. III, Fig. 11).

Kroch das Thier zwischen den Wasserpflanzen umher, so heftete es oft den einen Fuss an ein Blatt und den zweiten Fuss an ein anderes Blatt.

Die Zahl der Tentakel war auf 12 gestiegen, 7 alte und 5 neue.

Von diesem Zeitpunkte an trat keine eigentliche Neubildung, sondern nur noch Wachstum und Rückbildung weiter auf. Die jungen Tentakel wurden länger, die alten Tentakel und die ganzen Leiber schwächer, die Brücke dünner und dünner, bis sie am 8. Februar resorbirt war, und die beiden Abtheilungen als ein zweiköpfiger Polyp mit 8 Tentakeln und ein einköpfiger Polyp mit 4 Tentakeln weiter lebten. Beide wurden am 10. Februar getödtet und in Figur 8 und 8 a der Tafel XXIX abgebildet. Alsdann wurde von dem kleineren Polypen ein Stück der Leibeswand zum Zweck der histologischen Untersuchung mit einer feinen Nadel abgespalten. Die Längsmuskeln lagen im Ectoderm. Somit war die ursprüngliche Richtung der Muskelemente durch die Rückstülpung nicht verändert worden. Sie war es aber auch nicht auf dem früheren Stadium, dargestellt in den Figuren 2 und 5 der Tafel XXIX. An den Schnitten durch den in Fig. 2, Tafel XXIX abgebildeten Polypen, die man schwach vergrössert in den Figuren 2, 3 u. 4 auf Tafel XXVIII findet, erkannte man bei starker Vergrösserung deutlich die Querschnitte der Muskelfasern des Entoderm. Dies ist aber nur möglich, wenn die ursprüngliche Richtung der Muskelfasern in den beiden Schichten beibehalten worden ist. Die Muskeln des Ectoderm werden auf Querschnitten, die Muskelfasern des Entoderm auf Längsschnitten durch einen unveränderten Polypen als Punkte erscheinen. Da nun in Fig. 5 auf Tafel XXIX die Längsrichtung des ursprünglichen Polypen in die kurze Axe des aufgespaltenen Ringes fällt, so müssen von rechts nach links vorschreitende Schnitte, obsehon sie Querschnitte der Figur 5 darstellen, doch in der Anordnung ihrer Muskeln sich wie Längsschnitte des normalen ursprünglichen Polypen verhalten. Sie müssen die Entodermmuskelfasern der Quere nach, die Muskeln des Ectoderm längs getroffen haben, wenn keine Umordnung der histologischen Theile während der Veränderung der äusseren Gestalt stattgefunden hat. Gemäss den Präparaten ist jedoch die ursprüngliche Anordnung der Muskeln im Entoderm und Ectoderm trotz der veränderten äusseren Form (siehe Fig. 1 und 2, Tafel XXIX) dieselbe geblieben.

Zu den übrigen Abbildungen bemerke ich noch, dass Fig. 5 aus ökonomischen Rücksichten um 90° nach rechts gedreht ist. Hätte die Zeichnung mit den Tentakeln nach aufwärts auf der

Tafel angebracht werden können, so wäre die Uebersicht erleichtert gewesen. Man wird aber trotzdem aus den Figuren den eben beschriebenen Ablauf der Veränderungen herauslesen können; auch die Ersparung einer Abbildung des eben umgestülpten Polypen, die der Fig. 3 auf Tafel XXIX hätte voraufgehen müssen, wird das Verständniss nicht stören, da bei allen diesen Umkehrungen, wo der Polyp auf der umkehrenden Borste verblieb, der Fuss nach der Umkehrung auf der Seite der Wachskugel lag (siehe die Methodik) und man mit Zuhilfenahme der Figuren 1 bis 4 auf Tafel XXVII sich ein Bild machen kann von den Veränderungen vor und nach der Umstülpung bis zur Umwandlung des Polypen in die Figur 3 der Tafel XXIX.

Fassen wir die Umwandlungen, die der ursprüngliche Polyp erlitten hatte, kurz zusammen, so war er nach der Rückstülpung in einen Doppelring umgewandelt, an dem die Tentakel an der Stelle liegen geblieben waren, wo sie nach der Umstülpung gelegen hatten (vgl. Fig. 2 auf Tafel XXVII und Fig. 3 auf Tafel XXIX). Dann spaltete sich der Ring auf und ging dadurch in einen langen Cylinder über. Auf der einen Seite lagen die Tentakel, auf der entgegengesetzten, der ursprünglichen Leibesmitte, war kein Fuss zu erkennen. Es folgte eine zweifache Einschnürung, die schliesslich zur Bildung von zwei Polypen führte. Die Axen blieben dabei genau so orientirt, wie am ursprünglichen Polypen: die alten Tentakel umstanden an derselben Stelle mit mehreren neuen den neugebildeten Mundkegel, und die Füsse waren an der entgegengesetzten, in Fig. 5, Tafel XXIX nackten Längsseite des Cylinders neugebildet worden.

Ob bei der Aufspaltung des Doppelringes, d. h. bei der Umwandlung der Fig. 4 in Fig. 5 auf Tafel XXIX nachweisbare mechanische Ursachen mitwirken, soll durch spätere Versuche entschieden werden. Bei den complicirten Vorgängen von Neubildung und Resorption, welche die Umwandlung begleiten, bei dem Schwund der verbindenden Brücke, dem Kleinerwerden der ganzen Thiere im Laufe der Beobachtung, der Vergrösserung der neuen Tentakel und der Verkleinerung der alten, der Neubildung von zwei Füssen an Stellen, wo sie zwar der Axenrichtung nach auftreten mussten, wo sie aber am normalen Thier niemals aufgetreten wären, bei allen diesen Umwälzungen im Leibe des ursprünglichen Polypen ist es wohl erlaubt, daran zu denken, dass

der ursprüngliche Fussheil, der durch den Umschlag nach der Umstülpung seine Axenrichtung änderte, im Laufe der Restitution resorbirt und von der Nachbarschaft her durch richtig orientirte neugebildete Zellen allmählich ersetzt worden sei. Naturgemäss stösst der Beweis dieser Hypothese auf erhebliche, wenn nicht unüberwindliche Schwierigkeiten.

Trotzdem wird durch die beschriebenen Versuche der von mir schon früher erbrachte Nachweis bestätigt und erweitert, dass ein umgestülpter Polyp sich gleichzeitig von mehreren Stellen, und zwar in dem vorliegenden Falle von zweien aus, zurückstülpfen kann, und dass die ursprüngliche Orientirung dabei erhalten bleibt. Die Erhaltung der ursprünglichen Orientirung beruht auf complicirten Neubildungs- und Resorptionsvorgängen (vergl. d. Arch. Bd. 29, pag. 346—348).

3. Umstülpung und quere Durchbohrung eines Polypen. (Der Trembley'sche Versuch.)

Versuch vom 21. Januar 1891. Umstülpung einer *Hydra grisea*. Beim Zurückziehen der Borste aus der Mundöffnung des umgestülpten Polypen stülpt sich ein kleiner Theil des Fussendes in die künstlich geschaffene und jetzt mit Ectoderm bekleidete Leibeshöhle zurück. Dies konnte sich ereignen, weil ich nach der modificirten Methode nicht mehr das Fussende beim Zurückziehen der Borste fassete, sondern eine Pincette als Widerlager gegen die Mundöffnung halte¹⁾ und weil ich bei diesem Versuche die Borste nicht sofort nach der Umstülpung zurückgezogen hatte. Der Fuss gewann Zeit, sich an der Borste festzukleben.

Nachdem die zur Umstülpung verwandte Borste wieder entfernt worden war, wurde der Polyp dicht unter den Tentakeln mit einer Borste quer durchbohrt und auf dem Wachsklotz des Beobachtungsaquarium mittelst der senkrecht eingestossenen Borste befestigt.

Am folgenden Tage liegt das Fussende wieder an der Stelle, wo es gestern auf dem Wachsklotz gelegen hatte. Der Polyp ist mit Ausnahme eines schmalen Ringes nicht weit unterhalb der Tentakeln von Ectoderm bekleidet; die Saugscheibe des Fusses ist deutlich zu erkennen, und der Polyp haftet fest auf der Borste (siehe Tafel XXVII, Fig. 5).

1) Vgl. Ischikawa's Methodik.

Die Ursachen der Veränderungen werden sich aus dem Studium der Schnitte und einem Vergleich mit dem entsprechenden Versuch am Modell ergeben.

Der Polyp wurde in eine Serie von Längsschnitten zerlegt, die parallel der Lage der Borste geführt wurden. Auf Taf. XXVIII sind in Fig. 5 und 6 zwei von den erhaltenen 27 Schnitten abgebildet. Fig. 5 stellt den zwölften Schnitt, von rechts nach links in der Fig. 5, Taf. XXVII gerechnet, vor. Der Schnitt hat die Durchbohrungsstelle der Borste getroffen. Unten im Bild liegt ein von Ectoderm aussen und innen von Entoderm bekleideter, nach oben auf der Tafel geöffneter Sack; seine Lichtung ist die alte Leibeshöhle. Durch einen Zwischenraum — die von der Borste durch den Polypen quer hindurchgetriebene Oeffnung — getrennt, folgen weiter aufwärts rechts und links Theile des Mundrandes, an denen medial Ectoderm und lateral Entoderm sich findet. Weiter nach oben zu liegt links ein Tentakel schräg vom Messer getroffen. Der Zusammenhang mit dem Mundrande ist nur an dem äusseren rechts ersichtlich, wo der Uebergang der Magenöhle in das Innere des Tentakel getroffen wurde. Selbstverständlich muss dieser Eingang zur Höhle des Tentakels auf der Seite des Entoderm des Mundrandes liegen, hier also lateral, da die Mundgegend sich, wie Fig. 5 auf Taf. XXVII zeigt, noch nicht zurückgestülpt hatte.

Betrachtet man den in Fig. 6 der Tafel XXVIII abgebildeten 21. Schnitt, der nach links von der Borste durch Figur 5 auf Tafel XXVII gelegt ist, so findet man rechts im Bilde eine grössere zusammenhängende Partie und durch einen Kanal davon getrennt oben links eine kleinere. Beide Theile wenden dem trennenden Kanal Ectoderm zu. Die links gelegene Partie ist lateral von Entoderm bekleidet. Auf jeder Hälfte ist ein Tentakel, rechts im Längsschnitt, links im Schrägschnitt getroffen. Die Tentakel sind der Raumparsniss halber nicht in ihrer ganzen Länge dargestellt. Der grössere rechts gelegene Theil, der dicht unter dem Tentakel medial von Ectoderm und lateral von Entoderm bedeckt ist, setzt sich nach abwärts in eine Tasche fort, deren Eingang nach rechts in der Figur in einiger Entfernung vom Ansatz des Tentakels liegt und die aussen mit Ectoderm, innen aber mit Entoderm bekleidete Wandungen zeigt. Unten in der Figur sind die Drüsenzellen des Fusses durch Strichelung hervorgehoben.

Die mikroskopischen Schnitte entsprechen somit, was die Anordnung von Entoderm und Ectoderm anlangt, dem Befund am lebenden Thier, da auch an den Schnitten aussen dicht unter den Tentakeln eine Zone von Entoderm, im Uebrigen aber nur Ectoderm sich findet. Die Schnitte erlauben aber einen weiteren Schluss, der auch am lebenden Thiere bei continuirlicher Beobachtung sich ergeben haben würde: Das Fussende hat sich durch die obere von der Borste geschaffene Wundöffnung zurückgestülpt. Eingeleitet wurde diese Rückstülpung durch die vorhin beschriebene Festheftung des Fusses an die bei der Umstülpung benutzte Borste. Der Polyp weist die am Modell studirten Characteristica auf, die sich bei einer solchen partiellen Rückstülpung ereignen müssen, da er gemäss den Schnitten, in die er nach der Erhärtung zerlegt wurde, genau der Figur 10 auf Tafel XXIX entspricht. Die Orientirung der Figur 5 auf Tafel XXVII und der Figur 10 auf Tafel XXIX ist dieselbe, so dass man ihre Uebereinstimmung nach dem Gesagten leicht erkennen wird.

Nur ist bei der Erhärtung offenbar die beginnende Rückstülpung vom Mundrande her in Folge der Contraction rückgängig gemacht worden, da an den Schnitten (Fig. 5 u. 6, Taf. XXVIII) in der Tentakelregion das Ectoderm lateral nicht so weit herabzieht, als man es nach dem Aussehen des lebenden Thieres hätte erwarten sollen.

Um die Beschreibung der einzelnen Versuche nicht zu einer leeren Wiederholung des schon Gesagten herabzudrücken, will ich nur hinzufügen, dass bei anderen gleichen Versuchen die Verwachsung des Tentakelendes zu einem Ringe, der seitlich mit zwei Röhren in das zurückgestülpte Fussende einmündete, zu Stande kam, wenn die Thiere nicht so früh als in dem vorliegenden Falle abgetödtet wurden.

Somit kann sich ein umgestülpter Polyp, ohne die quer durchgestossene Borste zu verlassen, zurückstülpen und am Leben bleiben.

Diese Form der Rückstülpung ist aber nicht die einzige. Es wäre denkbar und am Modell auch zu zeigen, dass ein umgestülpter und quer durchbohrter Polyp mit seinem vorderen Ende sich durch dieselbe Wundöffnung zurückstülpte, wodurch vorher das Fussende geschlüpft war. Diesen Fall habe ich freilich am lebenden Thier noch nicht beobachtet. Dabei würde der Polyp

die Borste gleichfalls nicht verlassen müssen; er bleibe nach der Rückstülpung genau so orientirt, wie vor derselben.

Begünstigt wird die im Versuch vom 21. Januar 1891 beschriebene Art der Rückstülpung durch langsame Umstülpung und dadurch verursachte Festheftung des Fusses an der umstülpenden Borste. Man leitet durch das Zurückziehen der Borste die Rückstülpung schon ein. Sie wird weiter erleichtert, wenn man den umgestülpten Polypen dicht unter den Tentakeln quer durchbohrt und die Ränder der unteren Wundöffnung durch die quer durchgestossene Borste fest gegen die Unterlage anpresst.

Ein umgestülpter Polyp kann sich aber auch nach der von mir schon früher beschriebenen Art zurückstülpen. Im Folgenden soll einer der im Laufe dieses Jahres angestellten Versuche mitgetheilt werden.

Versuch vom 19. Januar 1891. Eine *Hydra grisea* wird umgestülpt und mit einer quer durch den Leib gesteckten Borste auf dem Wachsklotz des Beobachtungsaquarium befestigt (Fig. 6, Tafel XXVII).

Am folgenden Tage, dem 20. Januar, liegt der Polyp unverändert da; nur an den Wundrändern zeigt sich ein feiner Saum von Ectoderm. Am 21. Januar hat sich das Ectoderm von der Wunde aus ganz über den hinteren Abschnitt ausgebreitet¹⁾. Der Polyp ist am 22. Januar aussen ganz von Ectoderm bekleidet (siehe Tafel XXVII, Fig. 7). An den Schnitten durch das getödtete Thier lässt sich feststellen:

Dass der Polyp sich vom Mundrande und von den Wundrändern her zurückgestülpt hat. Während bei dem vorigen Versuch das Fussende sich nach innen und gegen die Tentakel zu einstülpte, stülpt es sich jetzt von den Wundrändern nach abwärts zu heraus. Während bei dem vorigen Versuch der Fuss schon am lebenden Thier an seiner alten Stelle zu erkennen war, wird er bei dem vorliegenden Versuch erst auf den Schnitten deutlich und liegt an der unteren Peripherie der Borste, also im Innern des Thieres.

1) Man kann am lebenden Thier nicht mehr sehen, als hier beschrieben ist. Erst die mikroskopische Untersuchung der Schnitte durch den abgetödteten Polypen lehrt, dass mit dem Ectoderm auch das zugehörige Entoderm und die Stützlamelle sich vom Mundrande aus umgeschlagen haben.

Das Tentakelende hat sich in beiden Versuchen zu einem Doppeling umgestaltet. Will man den Bau dieses Ringes an einem einfachen Modell nachahmen, so denke man sich ein Rohr ringförmig gebogen und an den freien Rändern ohne Aufhebung der Lichtung verlöthet. Von diesem jetzt geschlossenen Hohlraum, nicht von der Ringöffnung, mittelst derer man den Ring über einen passenden Cylinder streifen könnte, führen an unseren Versuchsthiere, sobald sie aussen wieder ganz von Ectoderm bekleidet sind, seitliche Röhren in die Lichtung des Fussendes. Die Lichtung des Fussendes ist bis auf die Communicationsstellen mit der Lichtung des Ringes in beiden Abarten der Rückstülpung durch Verwachsung der Wundränder geschlossen worden. Im Versuch, begonnen am 21. Januar 1891, kam die Verwachsung in der Mitte des Thieres zu Stande, der Fuss lag somit wieder an seiner alten Stelle. Im Versuch, begonnen am 19. Januar 1891, dem zweiten der unter dieser Rubrik mitgetheilten Versuche, fand die Verwachsung der nach aussen umgeklappten Wundränder in der Gegend des alten Fusses statt; dieser selbst lag in der Mitte des Thieres.

Zur Illustration des Gesagten sind auf Tafel XXX die schematisirten Längsschnitte durch zwei umgekehrte, in der Mitte des Leibes quer durchbohrte Polypen nach der Rückstülpung in den Figuren 6 und 7 abgebildet worden. Beiden ist die äussere Form gemeinsam. Ein zwei Tentakel im Längsschnitt tragender Hohlraum in normaler Weise innen von Entoderm und aussen von Ectoderm begrenzt, hat zwischen den Tentakeln eine tief eingesenkte Höhlung, die aber nirgendwo in die Lichtung zwischen den Wänden des Leibes hinführt, sondern auf unseren Schnitten in den von der Borste erzeugten und, wie man sieht, wieder mit Ectoderm überkleideten Wundkanal übergeht. In Fig. 7 — Schema des nach aussen zurückgestülpten Fussendes — liegt der unteren Peripherie des Borstenkanals der Fuss an, kemtlich an der Schraffirung im weissen Ectoderm. In Fig. 6 — Schema des nach innen und gegen die Tentakel zurückgestülpten Fussendes — liegt der Fuss wie an einem normalen Polypen an der Basis und nicht, wie in Fig. 7, in der Mitte des Leibes. Das Verständniss dieser Schemata wird durch Vergleich von Fig. 10 auf Tafel XXIX erleichtert. Fig. 6 und 7 der Tafel XXX sind als Längsschnitte durch die Figur 10 in der Ebene der Tafel

XXIX zu denken, nachdem man an der Figur auf Tafel XXIX die Verlöthung der Ränder in der bei der Schilderung der Modellversuche angegebenen Weise gemacht hatte.

Es erübrigt nunmehr noch einige Längs- und Querschnitte durch die nach der zweiten Art zurückgestülpten Polypen zu beschreiben.

Die in den Figuren 1, 2 und 3 auf Tafel XXX abgebildeten Schnitte stammen von dem in Fig. 6 und 7, Tafel XXVII dargestellten und am 19. Januar 1891 umgestülpten Polypen. Die Schnitte sind schräg zur Tafelebene der Fig. 7 der Länge nach geführt und gegen die Figur 7 auf Tafel XXVII um 90° nach rechts gedreht, so dass die Tentakel in den Schnitten auf der Tafel XXX nach oben und beim ganzen Thier auf Tafel XXVII nach links gerichtet sind.

Figur 1 auf Tafel XXX stellt einen Schnitt dar, der die Tentakelgegend und den Wundkanal schräg getroffen hat und nahe der Oberfläche gelegen ist. Fig. 2, Tafel XXX liegt sechs Schnitte mehr nach dem Innern zu; der Wundkanal ist ganz getroffen und wird von einem ringförmigen Hohlraum umgeben, der in seinem Innern mit Entoderm, aussen von Ectoderm bekleidet ist. Zwei Schnitte weiter folgt ein Bild, wie es in Fig. 7 derselben Tafel schematisirt dargestellt ist. Der Schnitt würde abgebildet worden sein, wenn Tentakel und Fuss an ihm sichtbar gewesen wären; so stellt er aber bloß einen C-förmig gebogenen Hohlzylinder dar. Die Oeffnung in dem C entspricht, wie an Figur 7 schon erläutert wurde, dem Durchschnitt des Wundkanales, wie er gerade in die Oeffnung des von der Tentakelregion gebildeten Ringes übergeht.

Taf. XXX, Fig. 3 zeigt die Lage des Fusses, an der Schraffirung des weissen Ectoderm kenntlich. Diesem Schnitt folgen noch fünf, an denen der Durchschnitt des Fusses gleich orientirt ist und nicht an der Peripherie unten, sondern im Borstencanal sich findet.

Fig. 4 und 5 der Taf. XXX sind Querschnitte durch einen umgestülpten, quer durchbohrten und zurückgestülpten Polypen (Versuch vom 26. Juni 1886).

Fig. 4 stellt einen Querschnitt durch die Tentakelregion dar: Querschnitt des Hohlringes. Fig. 5 giebt einen Querschnitt durch das Fussende wieder. Im ersten Schnitt Fig. 4 (vgl. den

schematischen Längsschnitt in Fig. 6 auf Tafel XXX), der nach oben links einen Tentakel getroffen hat, ist gleichsam in den äusseren von normal gelagerter Wandung der Polypen gebildeten Ring — aussen Ectoderm, dann Stützlamelle und Entoderm — ein anderer hineingesetzt mit umgekehrter Reihenfolge der Schichten. Fig. 5 hat aussen Ectoderm, innen Entoderm und zwischen beiden die Stützlamelle. Der Magenraum ist unregelmässig vom Entoderm begrenzt. Die Querschnitte durch die verschiedenen Regionen entsprechen somit den Längsschnitten und dem was man nach dem Modellversuch erwarten konnte.

Gelegentlich meiner früheren Versuche waren die Polypen, nachdem das Ectoderm wieder aussen lag, vom Draht befreit worden und hatten nach zwei Tagen ihre normale Leibesbeschaffenheit wieder erlangt.

Diesmal versuchte ich festzustellen, wie lange ein umgestülpter Polyp nach der Rückstülpung auf der Borste würde sitzen bleiben, und welche Wege er etwa zu seiner Befreiung einschlagen möchte.

Da die umgestülpten Polypen, wenn sie nicht die vordere Leibeshälfte gleich der hinteren zurückstülpen, nach den bisherigen Erfahrungen in der Tentakelregion einen Doppelring bilden, siehe Taf. XXX, Fig. 4, 6 und 7, so wäre es denkbar gewesen, dass ähnlich wie bei den Versuchen, wie sie in den Figuren 1 bis 8 auf Tafel XXIX bildlich dargestellt wurden, auch hier der Doppelring sich in der Längsaxe des Thieres aufspalte. Das traf jedoch nicht ein. Es ereignete sich vielmehr eine Resorption der inneren Wand des Doppelringes, wie ich dies auch schon früher nach Befreiung der Polypen von der Borste gesehen hatte.

Hier folgt die Beschreibung eines derartigen Versuches.

Eine kräftige Hydra grisea wird am 10. Februar 1891 umgestülpt und mit einer Borste quer durchbohrt. Nach 24 Stunden hat sich das hintere Leibesende durch die eine der Wundöffnungen zurückgestülpt und hat sich mit den Drüsenzellen des Fusses am Wachsklotz des Beobachtungsaquarium festgeheftet. Die Tentakelregion ist zu einem Doppelring umgestaltet. Fuss und Tentakel liegen wie vor der Rückstülpung orientirt, und die ganze äussere Oberfläche mit Einschluss des ursprünglichen Wundcanals ist mit Ectoderm bekleidet. Am 15. Februar sind zwei neue Tentakel an der vorderen Grenze des Doppelringes erschienen.

Am 18. Februar kann man die Ringöffnung nicht mehr erkennen, der Polyp haftet aber noch gut auf der Borste. Eine Aufspaltung des Ringes ist nicht erfolgt, da die Tentakel noch immer eine Kreisfläche umstehen. Hätte man es wagen dürfen, den Polypen auf eine durchsichtige Unterlage zu bringen, so würde man erkannt haben, dass nummehr die Resorption der inneren Ringwand erfolgt war. Den Beweis hierfür kann ich jedoch erst aus den folgenden Beobachtungen erbringen.

Am 21. Februar war ein dritter junger Tentakel am vorderen Leibesende hervorgesprosst, der Polyp haftete gut auf der Borste. Am folgenden Tage zeigte sich, wie ich dies auch bei dem Versuch vom 27. Januar d. J. beobachtet hatte (s. S. 548), ein weisslicher Streif auf einer Seite des Borstencanals — diesmal quer zur Längsaxe des Polypen. — Am 23. Februar, also nach 13 Tagen, war der Polyp von der Borste abgefallen. Er sass mit seinem Fuss festgeheftet an einer Wasserpflanze, das entgegengesetzte Ende, die frühere Mundregion war von sechs alten und drei jungen Tentakeln umgeben. Die äussere Form glich einem **I**, öfters auch durch Drehung des Leibes einem **Z**. Oben an dem Längsbalken lag der Tentakelkranz, unten der Fuss. Die kurzen Querbalken waren durch die quere, einseitige Aufspaltung des Borstencanals entstanden. Der Polyp war ganz von Ectoderm bedeckt. Wie man jetzt bei durchfallendem Lichte ohne Weiteres erkennen konnte, war der Innenraum von Entoderm bekleidet und zog sich continuirlich durch den ganzen gebogenen und an den Enden geschlossenen Cylinder hin. Somit war der Doppelring, den die Tentakelregion gebildet hatte, ebenfalls in einen einfachen, innen von Entoderm und aussen von Ectoderm gebildeten Cylinder umgewandelt worden. Bis zum 16. Februar hatten sich aus der vorderen und hinteren Oeffnung des direct nach der Rückstülpung entstandenen Doppelringes abgestorbene Gewebsetzen entleert, die nach der mikroskopischen Untersuchung aus Entoderm- und Ectodermzellen bestanden. Es waren somit Theile zu Grunde gegangen. Auch später noch, bevor sich wieder eine Mundöffnung gebildet hatte, lagen in dem Magenraum des Polypen geballte Massen, die nur von abgestorbenen Theilen des Leibes herrühren konnten, da jede Möglichkeit einer Aufnahme von aussen ausgeschlossen war. Schon bei den Beobachtungen über die Regeneration aus länglichen Stücken der

Leibeswand hatte ich feststellen können, dass bei den Restitutionsvorgängen Resorptionsercheinungen auftreten (d. Arch, Bd. XXIX, Taf. XIX, Figg. 90—94). Im vorliegenden Versuche müssen aber nach der Ausschaltung der unbrauchbaren Theile durch Ausstossung und durch Resorption auch noch Verwachsungen der Wundränder eingetreten sein; denn sonst hätte aus einem Doppelring kein einfacher Hohlcyylinder entstehen können. Einen ähnlichen Vorgang wird man in den folgenden Versuchen beschreiben finden, wo ebenfalls aus der Continuität ein Stück der Leibessubstanz verloren ging und darauf Verwachsung der durch Demarkation gebildeten freien Ränder erfolgte.

Der Polyp hatte am 26. Februar seine Gestalt noch nicht geändert; an der alten Stelle sass ein Kranz von 12 Tentakeln; es waren somit 6 neu gebildet. An diesem Polypen sah ich zum ersten Male die schon von älteren Autoren beschriebene Gabelung eines Tentakels. Nach meinen Beobachtungen ist der zweiaruige Tentakel durch Verschmelzung zweier alten Tentakel entstanden; da mit der Zeit die basale Partie immer länger, die freien Zinken dementsprechend kleiner und der verwachsene Tentakel allmählich resorbirt wurde. Diese Verwachsung von Tentakeln wurde im Laufe der weiteren Beobachtung noch zweimal festgestellt. Am 6. März hatte der Polyp 7 Tentakel, darunter zwei verwachsene, von denen der eine aus zwei alten und der andere aus drei alten Tentakeln bestand, die in beträchtlicher Ausdehnung an ihrer Basis verwachsen waren.

Nach drei Tagen, am 9. März, waren alle Tentakel einfach, die beiden aus dem Zusammenfluss von je zwei oder drei entstandenen dicker, als die übrigen fünf. Die seitlichen Zinken waren fast ganz geschwunden. Die beiden verwachsenen Tentakel wurden resorbirt; man konnte ihr Schwinden von Tag zu Tag beobachten. Am 12. März war ein neuer Tentakel hervorgesprosst. Am 15. März war der Polyp in Nichts mehr von einem normalen Polypen mit sechs Armen zu unterscheiden.

Greifen wir jetzt wieder zurück auf die bei den Versuchen vom 25. und 27. Januar 1891 (pag. 552) aufgeworfene Frage, ob bei der Aufspaltung des Doppelringes zu einem cylindrischen Rohr nachweislich mechanische Ursachen mitgewirkt haben, so wird man nach den bei dem vorigen Versuch gemachten Erfahrungen diese Frage bejahen müssen. In den Versuchen vom 25.

und 27. Januar 1891 hat offenbar die longitudinale Aufhängung der Polypen zu einer Längsspaltung des Doppelringes die Veranlassung gegeben; da mit dem Wegfall der Aufhängung im Versuch vom 10. Februar, dem so eben beschriebenen Versuche, auch die Längsspaltung des Doppelringes nicht eintrat. Hier wurde der Doppelring durch den complicirten Process der localen Nekrose, Resorption und secundären Verwachsung der neu geschaffenen freien Ränder in ein einfaches cylindrisches Rohr umgewandelt. Dagegen wirkte die quer durchgestossene Borste auch beim letzten Versuche in ähnlicher Weise wie bei den Versuchen vom 25. und 27. Januar 1891. Nur erfolgte hier der Lage der Theile entsprechend eine quere Aufspaltung an der Peripherie des Borstencanals, wie wir sie vorhin des Näheren beschrieben haben. Wäre der Polyp wie in allen im 29. Bd. d. Arch. beschriebenen Versuchen früher von der Borste, also etwa am zweiten oder dritten Tage nach der Rückstülpung, befreit worden, so würde nach dem Wegfall der mechanischen Ursache auch hier keine Aufspaltung erfolgt sein, da in meinen früheren Versuchen der Borstencanal einfach verschwand.

Diese Fähigkeit der Verwachsung von ächten Canälen erinnert an die Verwachsung epithelialer Flächen oder Ränder bei höheren Thieren. Nur scheint sie bei Polypen in etwas anderer Weise vor sich zu gehen; da der Verwachsung stets ein Substanzverlust, also gewissermassen eine Anfrischung voraufgeht. Man würde zur genaueren Erkenntniss dieses Vorganges erst durch eigens darauf gerichtete Versuche kommen können. Hier genügt es vorläufig, gezeigt zu haben, dass ein abnorm gestalteter Polyp je nach den äusseren Bedingungen in verschiedener Weise zur naturgemässen Gestalt zurückkehren kann. Um in der Sprache der Chirurgen zu reden würde man sagen müssen, dass bei den Polypen ächt benarbte Canäle entweder durch mechanische Aufspaltung oder durch Verwachsung verschwinden können.

4. Zur Frage, ob ein an der Rückstülpung gehinderter Polyp zu Grunde gehen müsse.

Die sogleich mitzutheilenden Beobachtungen verdanke ich dem Zufall; da in beiden Fällen kein ersichtlicher und durch das Experiment beabsichtigter Grund für die Erscheinungen vorlag.

Versuche vom 14. Januar 1891. Eine umgestülpte *Hydra grisea* wurde in ein Beobachtungsaquarium gebracht, ohne dass sie irgendwie verletzt worden wäre. Der Polyp war am 19. Januar noch nicht zurückgestülpt. Am 20. Januar zerfiel das Fussende zum Theil, es erfolgte von dort eine totale Rückstülpung. Bald darauf hatte die Fusswunde sich geschlossen und dort ein neuer Fuss sich gebildet. Am 21. Januar zeigte das Thier seine ursprüngliche, aber verkleinerte Form.

Eine umgestülpte *Hydra grisea* wird mit einem Draht quer durchbohrt, nachdem sie vorher 5 Stunden dagelegen hatte, ohne sich zurückzustülpen. Am 19. Januar ist der Polyp vom Draht abgefallen und mit Ausnahme eines kleinen Reifes in der Mundgegend aussen ganz von Entoderm bekleidet. Am 21. Januar liegt der Polyp als eine verkleinerte von Ectoderm aussen ganz bekleidete Kugel da, wird am 22. Januar cylindrisch und hat am 23. Januar drei neue Tentakel gebildet.

Somit kann ein umgestülpter Polyp doch länger als man früher glaubte, in den geschilderten Versuchen sechs Tage lang, am Leben bleiben, ohne sich zurückgestülpt zu haben. Erfolgt dann die Rückstülpung, so ist immer eine bedeutende Verkleinerung des Thieres damit verbunden. Da die Thiere, so lange sie umgestülpt sind, hungern müssen, so ist die Verkleinerung erklärlich. Der Polyp zehrt vom eigenen Leibe. Darin ist aber zugleich der Grund gegeben, dass ein an der Rückstülpung absolut gehinderter Polyp zu Grunde gehen müsse. Er wird nie wieder zur Nahrungsaufnahme geschickt, wenn das Entoderm nicht innen liegt.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXVI—XXX.

Tafel XXVI.

Fig. 1—5. Umstülpung eines Handschuhfingers, dessen eine Wand nahe der Oeffnung von aussen nach innen durchbohrt wurde.

Fig. 1. Ausgangstadium, Fig. 2 incomplete, Fig. 3 complete Umstülpung vom blinden Ende aus, Fig. 4 Drehung des umgestülpten Handschuhfingers von 180° um die Nadel, Fig. 5 Drehung von 180° um die Längsaxe des umgestülpten Handschuhfingers.

Fig. 6—8. Umstülpung eines Handschuhfingers, dessen eine Wand nahe der Oeffnung von innen nach aussen durchbohrt wurde. Die Nähte sind der besseren Orientirung halber eingezeichnet.

Fig. 6. Ausgangstadium: die Nähte liegen aufwärts, Fig. 7 incomplete Umstülpung. Fig. 8. Der blinde Zipfel ist 180° um die horizontale kurze Axe des Fingers gedreht. Die in Fig. 6 und 7 sichtbaren Nähte sind nach abwärts gerichtet und deshalb nicht mehr zu sehen.

Fig. 9—12. Umstülpung eines Handschuhfingers, der nahe der Oeffnung doppelt durchbohrt ist.

Fig. 9. Ausgangstadium, Fig. 10 incomplete Umstülpung vom blinden Ende aus, Fig. 11 complete Umstülpung, Fig. 12 Drehung von 180° um die Nadel.

Fig. 13—16. Theilweise Umstülpung eines in der Mitte doppelt durchbohrten Handschuhfingers.

Fig. 13. Ausgangstadium, wo die obere Durchbohrungsstelle erweitert ist, Fig. 14 Ein- und Durchstülpung des hinteren Endes durch die Oeffnung in der oberen Wand, Fig. 15 Drehung von 90° um die horizontale Queraxe des Handschuhfingers, Fig. 16 stellt Fig. 15 von der Unterseite her dar.

Tafel XXVII.

N.B. In allen folgenden Figuren ist das Entoderm grau, das durchschimmernde Entoderm mattgrau und das Ectoderm weiss gehalten, die Fussgegend mit ihren Drüsenzellen gestrichelt.

Fig. 1—4. Umstülpung und Rückstülpung eines Polypen, der mit seiner Knospe noch einen gemeinschaftlichen Magenraum hat.

Fig. 1. Der lebende Polyp, Fig. 2 der lebende Polyp 10 Minuten nach der Umstülpung, Fig. 3 der lebende Polyp 55 Minuten nach der Umstülpung, Fig. 4 der 24 Stunden nach der Umstülpung in Alcohol abgetödtete Polyp. — Vergr. Zeiss a, Oc. II; a die Knospe; b unteres Ende einer abgeschnittenen Knospe, deren Magenraum nicht mehr mit dem des Mutterthieres in offener Verbindung stand; c die zur Orientirung über die Lage und zur Verhinderung des Abgleitens an dem einen Ende der Borste angeschmolzene Wachskugel.

Fig. 5. Ein ungestülpter und mit einer Borste quer durchbohrter Polyp 24 Stunden nach der Umstülpung in Alcohol abgetödtet. Vergr. 1) Zeiss a, Oc. II. f der Fuss.

Fig. 6. Ein ungestülpter und quer durchbohrter, lebender Polyp.

Fig. 7. Derselbe Polyp nach drei Tagen in Alcohol abgetödtet. Vergr. Zeiss a, Oc. II.

Tafel XXVIII.

Fig. 1. Längsschnitt durch den in Fig. 4 der Tafel XXVII dargestellten Polypen; rechts unten die Knospe mit ihrem Tentakel getroffen. Vergr. Zeiss A, Oc. II.

Fig. 2, 3, 4. Querschnitte durch den in Fig. 2 der Tafel XXIX abgebildeten Polypen. Der Polyp wurde in eine von rechts nach links vorschreitende Serie feiner Schnitte zerlegt.

Fig. 3 ist die Abbildung des 9., Fig. 2 des 25. und Fig. 4 des 34. Schnittes. Der Schnitt der Fig. 2 fällt durch den oberen Höcker der Fig. 2 auf Tafel XXIX. Dieser Höcker ist der Fuss, in den Zeichnungen längsschraffirt. Vergr. Zeiss A, Oc. II.

Fig. 5 und 6. Längsschnitte senkrecht zur Tafelebene durch den in Fig. 5 der Tafel XXVII abgebildeten Polypen.

Fig. 5. Schnitt durch die Borstenwunde; Fig. 6 seitlich davon. Vergr. Zeiss A, Oc. II. — N.B. Die Schnitte durch den Polypen der Fig. 2, Tafel XXIX sind conform den übrigen Schnitten der Tafel XXVIII orientirt worden, was hoffentlich zu keinem Missverständniß führen wird, da der Polyp in Fig. 2 der

1) Würde man die Theile auseinander ziehen, so erhielte man die Figur 10 auf Tafel XXIX, wie sich auch aus den Längsschnitten durch die vorliegende Figur auf Taf. XXVIII, Fig. 5 und 6 ergibt. Die aussen weisse Wand, die man von der Borste durchbohrt sieht, geht somit unter der aussen grauen, tentakelwärts gelegenen durch.

Tafel XXIX mit seinem Fuss nach aufwärts und mit den Tentakeln nach abwärts gerichtet ist, die Schnitte auf der vorliegenden Tafel XXVIII aber umgekehrt gerichtet sind. — Die Magenöhle und die Umgebung des Polypen sind auf den Abbildungen schwarz.

Tafel XXIX.

- Fig. 1. Polyp über eine Borste umgestülpt, das Fussende durchbohrt wie auf Tafel XXVII, Fig. 2; 24 Stunden nach der Umstülpung, lebend. Vergr. Zeiss a, Oc. II.
- Fig. 2. Derselbe Polyp, 24 Stunden später in Alcohol abgetödtet. Vergr. Zeiss a, Oc. II.
- Fig. 3—8a. Umwandlungen eines über eine Borste umgestülpten, am Fussende wie in Fig. 2, Tafel XXVII durchbohrten Polypen.
- Fig. 3. Der Polyp 24 Stunden nach der Umstülpung. Fig. 4. Der Polyp 2 Tage nach der Umstülpung. Fig. 5. Dasselbe Thier am dritten Tage nach der Umstülpung. Fig. 6. Derselbe Polyp am fünften Tage nach der Umstülpung. Fig. 7. Aussehen des lebenden Polypen am sechsten Tage nach der Umstülpung. Fig. 8 und 8a. Zwei in Alcohol abgetödtete Polypen, die am zwölften Tage nach der Umstülpung des ursprünglichen Polypen sich durch Schwund der in den Figg. 6 und 7 sichtbaren Brücke von einander trennten und bis zur Abtödtung in Alcohol noch zwei Tage unverändert weiter lebten. — Der Polyp in Fig. 8 hat 2 Köpfe mit 8 Tentakeln, der Polyp in Fig. 8a hat 4 Tentakel, jeder Polyp hat einen Fuss. Vergr. Zeiss a, Oc. II.
- Fig. 9 u. 10. Zweiactige Umstülpung eines in der Mitte doppelt durchbohrten Säckchen.
- Fig. 9. Ausgangstadium. a Der von aussen sichtbare Rand des Loches in der vorderen Wand; b der von innen sichtbare Rand des Loches in der hinteren Wand; c der freie Rand der Lichtung; d d' eine in das Innere eingeführte Sonde. Fig. 10. Endstadium, hervorgegangen aus Fig. 9, indem der untere blinde Theil des Säckchen eingestülpt und aus dem Loch in der vorderen Wand hervorgezogen wurde, so dass der Rand a, wie Fig. 10 zeigt, sowohl auf der vorderen wie auf der hinteren Seite und das untere mit d' bezeichnete Ende der Borste d d' frei liegt. In den unteren Sack, dessen Oeffnung jetzt nach hinten gerichtet ist, wurde die Borste ee' eingeführt. Der freie Rand c ist nach unten umgeklappt. In der Oeffnung des hierdurch entstandenen Doppelringes steckt noch, wie ursprünglich, der mit d bezeichnete Anfangstheil der Borste d d'.

Fig. 11. Umstülpung eines nicht ganz nahe der Oeffnung doppelt durchbohrten Handschuhfingers. a Ausgangstadium, b Endstadium nach der vom blinden Ende her erfolgenden Umstülpung 180° um die Nadel gedreht. (Das blinde Ende der Raumerspannis wegen nach abwärts umgeklappt.)

Tafel XXX.

Fig. 1—3. Schnitte durch den in Fig. 7 der Tafel XXVII abgebildeten Polypen schräg zur Tafelebene.

Fig. 1 stellt den 4. Schnitt, Fig. 2 den 10. Schnitt und Fig. 3 den 15. Schnitt der Serie dar. (Die Schnitte sind gegen die Fig. 7 auf Tafel XXVII um 90° gedreht.) Vergr. Zeiss A, Oc. II.

Fig. 4. Querschnitt durch die obere Partie (Tentakelgegend, oberhalb der durchgesteckten Borste) eines umgestülpften, quer mit einer Borste durchbohrten und nach 24 Stunden restituirten Polypen. Ein Tentakel ist oben schräg getroffen. Das Ganze stellt einen Doppelring vor, dessen Oeffnung keine Magenöhle ist, da sie von Ectoderm begrenzt wird. Die alte Magenöhle liegt zwischen den beiden Wandungen des Doppelringes selbst; sie ist an manchen Stellen spaltförmig; an andern erweitert und an noch andern durch Querbrücken im Schnitt verdeckt. Vergleiche hierzu den Längsschnitt eines solchen Doppelringes in Fig. 1, Tafel XXVIII.

Fig. 5. Querschnitt durch die untere Region desselben Polypen.

Fig. 6 u. 7. Ideale Längsschnitte median durch umgestülpfte, mit einer Borste quer durchbohrte und wieder restituirte Polypen, senkrecht zur Borstenebene.

Fig. 6. Umstülpung des unteren Abschnittes vom Fuss aus — also nach innen und oben — und Herauskriechen durch den einen Wundrand (vgl. Figg. 14—16, Tafel XXVI und die Fig. 5 auf Tafel XXVII). Der schraffierte Fuss liegt unten, auf der entgegengesetzten Seite der Tentakel. Fig. 7. Umstülpung des unteren Abschnittes von den Wundrändern aus, also nach aussen und unten. Der schraffierte Fuss liegt nach unten der Borste an. Die oberen Abschnitte haben sich in beiden Fällen durch Umschlag von den Wundrändern und den Tentakeln her zu einem Doppelring umgebildet, und in beiden Fällen kann man von der Lücke zwischen den Tentakeln, wo früher die Mundöffnung lag, nicht mehr in die Magenöhle eindringen. Diese Lücke ist die innere Lichtung des Doppelcyinders (cf. Fig. 4, Tafel XXVII), die auf den durch die quer durchgesteckte Borste geschaffenen Wundcanal hin und von da beiderseits

wieder ins Freie führt. Der obere Rand des Borstencanals ist in den Schemata nicht getroffen. Da es bei der Wiedergabe dieser Schemata wesentlich darauf ankam, die verschiedene Lage der Fussdrüsenzellen bei den beiden Arten, nach denen die Rückstülpung des Fussendes möglich ist und vorkommt, zu zeigen, so sind keine weiteren schematisirten Durchschnitte beigegeben worden. Man kann sie leicht aus den Figuren 5 und 6 der Tafel XXVIII und namentlich mit Zugrundelegung der Figur 10 auf Tafel XXIX construiren.

(Aus dem anatomischen Institut der Universität Erlangen.)

Beitrag zur Lehre von der Entstehung der karyokinetischen Spindel.

Von

Dr. F. Hermann.

Hierzu Tafel XXXI und 2 Holzschnitte.

In dem Studium des Kerntheilungsvorganges ist in neuerer Zeit in sofern eine gewisse Wandlung eingetreten, als die Beobachtung jener wunderbar gleichmässigen Bewegungsercheinungen der gefärbten Kernbestandtheile während der Karyomitose mehr und mehr in den Hintergrund trat gegenüber der Frage nach einer mechanischen Erklärung der Kerntheilung, gegenüber der Frage nach dem Sitze der Kräfte, welche die bei der Karyokinese sich abspielenden Bewegungen auszulösen vermögen. Es war wohl van Beneden¹⁾ der erste, welcher auf Grund seiner Untersuchungen am *Ascarisei* den Satz aussprach, dass die dicentrische Anordnung der Chromatinelemente durch eine direkte Contraction jenes farblosen Fibrillenapparates erfolge, der ja schon lange als die „achromatische Spindelfigur“ bei der Theilung der Zellen bekannt war. Wenn wir also den Versuch einer mechanischen Erklärung des Kerntheilungsvorganges wagen wollen, so muss sich wohl unser Augenmerk vor allem der Entstehungsgeschichte jener achromatischen Spindel zuwenden, und ich kann es wohl als bekannt voraussetzen, dass die Arbeiten über diesen Gegenstand gerade in neuerer Zeit ziemlich zahlreich geworden sind. Von einer sog. „historischen Uebersicht“ glaubte ich an

1) Bulletins de l'académie royale des sciences de Belgique. 57. 1887, pag. 279.

dieser Stelle um so mehr Abstand nehmen zu dürfen, als Strasburger¹⁾ erst jüngst eine sehr umfassende Zusammenstellung der Angaben der verschiedenen Autoren gegeben hat. Freilich sind diese Angaben noch weit davon entfernt, eine einheitliche Auffassung über die Entstehungsweise der Kernspindel berechtigt erscheinen zu lassen und auch die Beobachtungen, die in den folgenden Seiten zur Kenntniss der Fachgenossen gebracht werden sollen, sind viel zu wenig ausgedehnt, eine solche zu erlauben. Wenn trotzdem die Resultate meiner Untersuchungen hier Veröffentlichung finden sollen, so glaubte ich dazu die Berechtigung aus der Ansicht herleiten zu dürfen, dass wir nur durch möglichst zahlreiche, an den verschiedensten Objekten durchgeführte Einzelbeobachtungen mit der Zeit das Ziel erreichen werden, uns eine allgemeine Ansicht über die Genese der achromatischen Kerntheilungsfigur zu bilden.

In einer in diesem Archiv erschienenen Arbeit²⁾ über „die Histologie des Hodens“ habe ich neben dem Kerne der grossen Spermatoeyten des Salamanders einen farblosen Körper von ovaler oder rundlicher Gestalt beschrieben und habe nachweisen können, dass derselbe während der Theilung dieser Zellen erhalten bleibt, ja dass er gerade zu diesem Vorgange in gewisse Beziehungen tritt, die lebhaft an die von van Beneden³⁾ und von Boveri⁴⁾ am Ascarisei zuerst beschriebenen Verhältnisse erinnert. Leider erlaubten meine damaligen Untersuchungsmethoden, die mehr dem Studium der Chromatinelemente dienen sollten, nicht, einen genaueren Einblick in die erwähnten Beziehungen zu erhalten. Ich ging deswegen an eine wiederholte Untersuchung der Spermatoeyten des Salamanders, indem ich dabei eine Methode in Anwendung brachte, die neben der Beobachtung der chromatischen Bestandtheile auch eine solche der Protoplasmaverhältnisse gestattete. Die Hoden von Ende Juli oder Anfangs August eingefangenen Salamandern wurden in dem schon früher angegebenen Gemisch von Platinchlorid-Osmium-Essigsäure ein bis zwei Tage fixirt, nach sorgfältigem Auswässern in fliessendem Wasser in

1) Histologische Beiträge.

2) Archiv für mikrosk. Anatomie Bd. 34.

3) a. a. O.

4) Zellenstudien. Heft 2.

Alkohol von steigender Concentration nachgehärtet und hierauf auf 12 bis 18 Stunden in rohen Holzessig gelegt. Es erfolgt durch denselben eine so ausgiebige Reduktion des Osmiums, dass neben den dunkel schwarzbraun gefärbten Chromatin-Elementen auch die feinsten Protoplasmafäden distinkt graugrün tingirt erscheinen. Dabei ist die ganze Färbung eine so starke, dass die nachträgliche Anwendung eines Kernfarbstoffes vollständig unnötig erscheint. Einen Nachtheil freilich muss man mit in Kauf nehmen, darin bestehend, dass wenigstens in gewissen Fällen, verschiedene Granula im Zelleibe so sehr geschwärzt werden, dass dadurch ein Einblick in die feineren Protoplasmastrukturen erschwert werden kann. Auch mag darauf aufmerksam gemacht werden, dass die erwähnte Methode, soweit meine Erfahrungen reichen, nicht an allen Zellen das Gleiche leistet; wenigstens erschienen die Eikerne aus dem Salamanderovarium etwas geschrumpft, ein Nachtheil, dem übrigens sicher durch eine passende Wahl der Concentration der Flüssigkeiten abgeholfen werden könnte. Die in Paraffin eingebetteten Organe wurden in feine Schnitte zerlegt und sind hier bei der Feinheit der Verhältnisse Schnitte von $5\ \mu$ unerlässlich.

Bei der Schilderung der Befunde, der wir uns nun zuwenden wollen, halten wir uns zunächst an jene grossen Zellen ($28\text{--}30\ \mu$), die Flemming¹⁾ als die erste Generation der Spermatoocyten bezeichnet. Der grosse (Fig. 1) kugelige oder auch ovale Kern dieser Zellen wird im Ruhestadium von einem derben Chromatingerüste durchsetzt; dessen leicht geschwungene Stränge aus rosenkranzartig aneinander gereihten Chromatinclementen bestehen und durch schwächer chromatische feine Brückenfäserchen untereinander in Verbindung stehen. Ausserhalb der deutlich sichtbaren Kernmembran liegt nun diesen Kernen ungefähr in der Form eines flachen Brodlaibes eine Scheibe körnigen Protoplasmas an, die durch ihre dunklere Färbung deutlich sichtbar wird; eine eigentliche Fibrillirung ist in derselben sicher noch nicht nachzuweisen, wenn man auch von ihr aus in radiärer Anordnung zarte Stränge in das Protoplasma ausstrahlen sieht, wodurch es den Ansehen bekommt, als sei der ganze Zelleib gegen die erwähnte Scheibe dunkleren Protoplasmas centriert. Leider

1) Archiv f. mikrosk. Anatomie Bd. 29.

war es mir aber nicht möglich, etwas aufzufinden, was einem Polkörperchen, Centrosoma entsprechen würde, da der Umstand, dass gerade in der Protoplasma-Ansammlung mehr oder minder reichlich durch Osmiumsäure geschwärzte Körnerbildungen gelegen sind, eine sichere Diagnose eines Polkörperchens un-
gemein erschwert. Gleichwohl zögere ich nicht, die dem Kern angelagerte Protoplasmanasse mit dem Namen Archoplasma zu belegen und nehme die Berechtigung hierzu aus den Vorgängen, die sich, wie wir sogleich sehen werden, in ihr bei der Kerntheilung abspielen.

Wenn nämlich der Kern in das Spiremstadium tritt und die Längstheilung der einzelnen Kernfäden beginnt, werden auch die Verhältnisse in dem Archoplasma klarer; man sieht deutlich (Fig. 2) zwei Centrosomen, die eben auseinander weichen und noch durch eine lichte Brücke mit einander in Verbindung stehen. In der Mitte wird die letztere von einer etwas dunkleren Binde überquert, über deren Bedeutung ich mir jedoch keine Ansicht bilden konnte; von einer eigentlichen Polstrahlung ist auch in diesem Stadium noch nichts zu sehen, nur einige wenige ziemlich grobe Fibrillen gehen von den beiden Centrosomen in den Zelleib hinein. Es muss übrigens dieser Theilungsprocess der Centrosomen enorm rasch erfolgen, da ich denselben nur zweimal deutlich beobachten konnte an Präparaten, die mit Platinosmiumessigsäure ohne nachherige Reduktion mit Holzessig behandelt waren. Die Fig. 2, welche diesen für die Genese der Spindel so überaus wichtigen Vorgang der Centrosomentheilung illustriren soll, stellt die Copie einer bei Zeiss Apochr. 2,0 mit Projektionsokular IV aufgenommenen Photographie dar und sind nur wenige Details, die auf dem Negativ nicht mit erwünschter Schärfe hervortraten, in das etwas unterexponirte Platinpapierpositiv eingetragen.

Während sich nun die einzelnen Chromatinfäden verdicken und verkürzen, beginnt allmählich der Schwund der bis dahin deutlich sichtbaren Kernmembran; sie verliert durch leichte buchtige Einkerbungen ihren glatten Contour und verschwindet endlich vollkommen. Bevor dies aber eintritt, sieht man deutlich, wie sich die chromatischen Fäden konstant an der dem Archoplasma gegenüberliegenden Seite des Kernes zusammenballen und hier einen Knäuel bilden, dessen Elemente

so dicht ineinander geschlungen sind, dass sich nur in Ausnahmefällen ein Einblick in die Verlaufsrichtung der einzelnen gewinnen lässt (Fig. 3). Auch Flemming¹⁾ sind diese dichten, der Asterform der gewöhnlichen Mitose entsprechenden Knäuel aufgefallen; er bemerkt, die Knäuel hätten „die sonderbare Disposition, dass nach der einen Seite sich die Windungen dicht geschlängelt zusammenhäufen“ und dass „sich das Fadengewinde immer mehr centrisch zusammenlagert“. Ich verweise hier auf die Fig. 10 bis 12 a. a. O. Durch die erwähnte Retraction der Chromatinfäden wird nun im Inneren des Kernes das achromatische Kerngerüst auf das prägnanteste sichtbar, und man sieht klar, wie sämtliche Fasern desselben nach dem Archoplasma hin centriert sind.

Wodurch übrigens diese geschilderte Retraction der Chromatinfäden an die dem Archoplasma gegenüberliegenden Kernseite erfolgt, ist natürlich schwer direkt zu entscheiden. Man könnte sich ja denken, dass dieselbe durch eine active Bewegung der Chromatinelemente, durch eine gewisse Contraction derselben erfolge; allein abgesehen davon, dass wir vielleicht gut thun werden, nach gewissen Erfahrungen, die man beim Studium sich theilender Kerne gemacht hat, eine eigentliche active Beweglichkeit der chromatischen Elemente mehr und mehr zu leugnen, ist auch nicht recht einzusehen, warum die Contraction der Chromatinfäden stets an jener Stelle des Kernes erfolgen soll, die dem Archoplasma direkt gegenüberliegt. Es ist demnach wahrscheinlicher, an etwas anderes zu denken; es ist kaum zu leugnen, dass dort, wo das Archoplasma dem Kerne anliegt, in den Prophasen der Karyokinese zuerst die Selbständigkeit des Kernes gegenüber dem Zelleib gelockert wird und dass dann von dieser Stelle gewisse Flüssigkeitsströmungen in das Innere des Kernes eindringen. Lässt man dieselben an den achromatischen Gerüststrängen, die ja, wie oben erwähnt, sämmtlich zum Archoplasma centriert sind, erfolgen, so ist es unschwer einzusehen, dass die Chromatinfäden sämmtlich an die entgegengesetzte Kernseite, wo die Kernmembran ihre Selbständigkeit am längsten beibehält, gewissermaassen angeschwemmt werden und hier, zu einem dichten Knäuel zusammengeballt, einstweilen liegen bleiben.

Für die Folge müssen wir nun dem Archoplasma unsere

1) a. a. O.

volle Aufmerksamkeit widmen, da sich innerhalb desselben Vorgänge von der einschneidendsten Bedeutung abspielen. Ich habe oben angegeben, dass die während des Spiremstadiums auseinander rückenden Centrosomen durch eine leichte Brücke mit einander in Verbindung stehen; diese bildet sich nun zu einer äusserst zierlichen kleinen Spindel (Fig. 4) um, die als lichter Körper sich von dem körnigen dunklen Archoplasma, in dessen Mitte sie gelegen ist, scharf abgrenzen lässt. An den beiden Polen finden wir die Centrosomen (Polkörperchen) und sehen, wie dieselben durch wenige äusserst feine Fädchen mit einander in Verbindung stehen. Von einer eigentlichen Strahlensonne ist aber auch jetzt noch nichts wahrzunehmen; allerdings fällt eine gewisse zu der kleinen Spindelfigur zentrische Verlaufsrichtung sämtlicher Protoplasmastrukturen deutlich in die Augen, allein es handelt sich hier noch nicht um jene charakteristischen feinsten Fibrillen, wie wir sie bei den Polstrahlungen zu sehen gewohnt sind, und ausserdem sind die in diesem Stadium zu beobachtenden Protoplasmastrukturen nach der jungen Spindel in toto, nicht nach deren beiden Centrosomen hin centriert. Die kleinste junge Spindelfigur, die ich beobachtet habe, habe ich in Fig. 4 bei 1000facher Vergrösserung unter Benutzung der Camera lucida abgebildet; vergleicht man dieselbe in Hinsicht ihrer Grösse mit der bei der nämlichen Vergrösserung gegebenen Darstellung der fertigen Kernspindel in Fig. 11, so zeigt sich, dass diese um ca. das Siebenfache grösser ist, als jene. Die junge Spindel kann ziemlich weit von dem Knäuel der chromatischen Fäden entfernt sein, wodurch sich die Thatsache erklärt, dass man an feinen Schnitten von 5μ nicht selten in den Zellen lediglich die Spindel, von den chromatischen Fäden aber gar nichts zu sehen bekommt und auch in dem Schnitte, der in Fig. 4 dargestellt ist, finden sich nur zwei chromatische Elemente.

Solche kleine neben den sich theilenden Kernen gelegene Spindelfiguren sind schon von van Beneden beschrieben und abgebildet worden. Er schildert am *Ascaridenei* die sich bei der Bildung der Furchungsspindel abspielenden Vorgänge in einer Art, die mit unseren oben mitgetheilten Befunden vollständig übereinstimmt und ich kann es mir nicht versagen, die betreffenden Sätze van Beneden's ¹⁾ hier wörtlich wiederzugeben: „Les deux

1) a. a. O. pag. 277.

sphères attractives, quoique séparées l'une de l'autre, se trouvent encore du même côté du noyau, au stade de pelotonnement (spirem). Leurs corpuseules centraux sont reliés entre eux par des filaments, qui constistent avec les fibrilles dirigées vers le noyau un fuseau achromatique de très petites dimensions.“ (cf. Pl. I. Fig. 4. 11. Pl. VI. Fig. 1. 5. 14.)

Ein gewisser Unterschied besteht jedoch zwischen diesen Befunden van Beneden's und den hier mitgetheilten darin, dass dort schon eine Zweitheilung des körnigen Archoplasmas, der sphère attractive van Beneden's, stattgefunden hat, während hier die kleine Spindel mitten in der einheitlichen Archoplasmaansammlung gelegen ist und eine Zweitheilung dieser letzteren, wie hier gleich bemerkt werden soll, überhaupt auszubleiben scheint. Boveri, dessen schöne Untersuchungen bekanntlich an demselben Objecte wie die van Beneden's angestellt wurden, leugnet das Auftreten einer kleinen, die beiden Centrosomen verknüpfenden Spindelfigur (pag. 96) vollständig und ist auch auf den schönen Zeichnungen dieses Forschers nichts davon zu sehen; doch mag darauf hingewiesen werden, dass auf seiner Fig. 40 Fädchen von Polkörperchen zu Polkörperchen zu ziehen scheinen, ein Umstand, der später noch nähere Berücksichtigung finden wird.

Ist nun die junge Spindel ungefähr zum doppelten (Fig. 5) oder dreifachen ihrer Länge herangewachsen, so treten plötzlich von den Centrosomen ausgehende Fibrillenstrahlungen zu Tage (Fig. 6, 7). Man beobachtet dann, dass, und zwar konstant, stets zuerst von **einem** der beiden Centrosomen ein mächtiges Bündel ausgeht, dessen feinste, ziemlich glattrandige Fäserchen divergent auseinander strahlend, sich an den Chromatinschleifen ansetzen und zwar derart, dass mit dem einzelnen chromatischen Element stets eine grössere Anzahl von Fäserchen in Verbindung tritt. Ich kann damit die Angabe Rabl's¹⁾, der zufolge „die Zahl der von einem Pol zu einer ganzen Schleife ziehenden Fasern etwa 16—20 beträgt“, vollkommen bestätigen.

Wir haben oben gesehen, dass durch die Retraktion der Chromatinschleifen das achromatische Kerngerüst frei sichtbar wird und dass sämmtliche Bälkchen desselben nach dem Archo-

1) Anatomischer Anzeiger 1889.

plasma centriert sind; dies ist auch dann noch der Fall, wenn die Kernmembran schon längst unsichtbar geworden und die junge im Archoplasma gelegene Spindelfigur schon ziemlich heran-gewachsen ist. Ich möchte jedoch von vorneherein dem Ein-wurf begegnen, dass es etwa diese achromatischen Kernfasern seien, die sich als Fibrillenbündel an die Centrosomen der Spindel ansetzen; davon kann absolut nicht die Rede sein, man sieht zu deutlich die Fibrillen von den Polkörperchen aus gegen die Chromatinelemente hinziehen, namentlich in den Fällen, wo die Fi-brillen in der Nachbarschaft der Spindelpole schon ausgebildet sind, die Kernschleifen aber noch nicht erreicht haben. Damit soll keineswegs geleugnet werden, dass sich die Polstrahlungen nachträglich mit den achromatischen Gerüstfasern in Verbindung setzen und letztere so bei der Bildung der Spindel verwendet werden können; doch ist das eine Frage, die sich direkt wohl schwer wird entscheiden lassen.

Haben nun beide Centrosomen ihre Strahlenbündel nach den Kernelementen hin entsendet, so stehen dieselben durch einen ganzen Wald feiner Fäserchen mit den beiden Spindelpolen in Verbindung (Fig. 8, 9) und zwar will es mir scheinen, als wenn jedes Chromatinelement von beiden Centrosomen her Fasern bezöge. Allerdings, dies gestehe ich gerne ein, habe ich diesen doppelten Ansatz von Fibrillen an die einzelne Kernschleife bei der eminenten Feinheit der ganzen Verhältnisse nicht direkt beobachten können, möchte ihn aber aus dem Umstande, dass die beiden Strahlensysteme sich unter den verschiedensten Winkeln durchkreuzen und durchflechten, für höchst wahrscheinlich an-sehen.

Ist einmal durch die Fibrillenbündel von der Spindel nach dem Knäuel der Kernschleifen eine Brücke geschlagen, so findet der weitere Verlauf des Processes in ganz einfacher Weise statt. Während nun die Spindel sich rasch vergrößert, kommen die von den Polen derselben abgehenden Fibrillen in Contraction und werden so die Chromatinelemente mehr und mehr in die Nähe der Spindel ziehen (Fig. 10). Wir kommen so auf ganz natürlichem Wege zu jenen eigenthümlichen Kerntheilungsfiguren, die auch Flemming aufgefallen sind und von ihm auf das ge-naueste beschrieben und abgebildet wurden. „Die Spindel liegt schräg neben dem Kerngewinde, sie ist demselben einseitig eng

angelagert“, so sagt Flemming; den Grund dieser „einseitigen Lage“ haben wir wohl in der Genese der ganzen Spindelfigur und ihrer Fibrillenzüge deutlich genug vor Augen gehabt. Mit dem Eintritt der Contraction der Fibrillen ist übrigens noch etwas anderes sichtbar geworden; von der Spitze der Spindel geht nun auch die typische Polstrahlung in den Zelleib hinein, die übrigens, wie dies ja auch schon von Flemming erwähnt wird, nur von geringer Ausdehnung ist und deshalb wenig in die Augen fällt.

Die ferneren Prozesse sind einfach und vermögen uns nicht mehr zu interessiren. Durch richtende Einflüsse, die wir doch wohl den Spindelfibrillen zuzuschreiben berechtigt sind, werden die Chromatinschleifen an der Oberfläche der Spindel herungeschoben und es entsteht dadurch in der Metakinese jener Gleichgewichtszustand, der zu jener tonnenförmigen, bauchigen Kernfigur führt, die ja schon vor längerer Zeit in dem klassischen Werke Flemming's über Zellsubstanz, Kern- und Zelltheilung als besonders charakteristisch für die Spermatoocyten des Salamanders angeführt wird. Zur Demonstration der Grösse, bis zu welcher die Spindel aus kleinen Anfängen sich ausgebildet hat, habe ich in Fig. 11 ebenfalls bei 1000facher Vergrößerung ein halb schematisches Bild dieser metakinetischen Tonnenfigur gegeben.

Damit bin ich mit der Schilderung der thatsächlichen Verhältnisse, wie sie sich aus dem Studium meiner Präparate ergaben, zu Ende gelangt und ich hoffe auf Grund derselben zu dem Satze berechtigt zu sein, dass in den grossen Spermatoocyten des Salamanders die achromatische Spindel dem Zelleib, dem Protoplasma ihre Entstehung verdankt. Uebrigens möchte ich auf eine rein protoplasmatische Herkunft der Spindel selbst nicht zu starken Nachdruck legen, da ich ja oben die Möglichkeit zugeben musste, dass vielleicht auch das achromatische Kerngerüst beim Aufbau der Spindel sekundär Verwendung findet. Prüft man allerdings in unserm Falle diese Möglichkeit etwas näher, so wird man sich doch wohl der Ansicht nicht verschliessen können, dass diese Theilnahme der achromatischen Kerngerüstsubstanzen, wenn sie wirklich stattfinden sollte, jedenfalls nur eine geringe und unwesentliche sein wird, denn für den Haupttheil der Spindel ist doch die protoplasmatische Herkunft unverkennbar. Ja, für einen gewissen Theil der Spindelfaserung konnte diese Genese aus den Präparaten direkt bewiesen werden, nämlich für jenen,

der sich aus der die beiden auseinanderweichenden Centrosomen verbindenden Brücke ableiten liess.

Wem nun auch die Genese der Spindel aus dem Zelleib in unserem Falle direkt beobachtet und bewiesen, während die Mitbetheiligung der achromatischen Kernsubstanz nur als eine Möglichkeit nicht abgewiesen werden konnte, so möchte ich mich doch jenen anschliessen, welche die Spindelfigur im Allgemeinen aus dem Protoplasma und dem achromatischen Kerngerüste entstehen lassen. Dabei kann die mögliche Betheiligung dieses letzteren eine verschiedengradige sein; sie kann, wie wir eben bei den Spermatoeyten des Salamanders gesehen haben, eine verschwindend geringe sein, während in anderen Fällen — dazu müssen wir z. B. die von Platner¹⁾ bei der Bildung der ersten Furchungsspindel in den Eiern von *Aulostomum gulo* gemachten Erfahrungen rechnen — recht wohl mehr oder minder ausgedehnte äquatoriale Bezirke der Spindel dem achromatischen Kerngerüste ihre Entstehung verdanken dürften. Ja, wie ich glaube, dürfte die Frage, ob neben dem Zelleib auch die geformte achromatische Kernsubstanz bei der Genese der Spindelfigur in verschiedenem Grade sich betheiligt, überhaupt nicht so sehr unser Interesse beanspruchen, vielmehr scheint mir in theoretischer Beziehung darin die Hauptsache zu liegen, dass die Bildung der karyomitotischen Spindel von dem Protoplasma aus **eingeleitet** wird, indem von den sich theilenden Centrosomen nach dem Kerne hin kontraktile Fibrillenzüge sich entwickeln, die eventuell mit den achromatischen Gerüstfasern des Kernes eine sekundäre Verbindung eingehen können. Wir sind gewohnt, den ganzen Prozess der Kerntheilung als einen innerhalb der Zelle sich abspielenden Bewegungsvorgang anzusehen, indem die gefärbten Kernbestandtheile nach zwei in dem Protoplasma auftretenden Centren hin sich ordnen, und wir haben namentlich durch die Untersuchungen von Beneden's und Boveri's kennen gelernt, dass diese die zentrische Anordnung durch die Kontraktion der Spindelfibrillen nach den Polkörperchen zu erfolgt. Nun ist es das entschiedene Verdienst von Ballowitz²⁾, in jüngster Zeit auf den intimen

1) Archiv für mikroskop. Anatomie Bd. 33.

2) Archiv für die gesammte Physiologie Bd. XLVI.

Zusammenhang von Contractilität und fibrillärer Struktur aufmerksam gemacht zu haben; hinweisend auf das schon lange bekannte Vorhandensein von fibrillären Strukturen in den Flimmerzellen, in den Fortsätzen amöboid sich bewegender Zellen, in der Muskelsubstanz, konnte er auch für das Bewegungsorgan des Spermatozoons, den Schwanzfaden, eine Zusammensetzung aus feinsten Fibrillenzügen sicher stellen. Gelegentlich meiner Untersuchungen über die Spermatogenese bei *Salamandra maculosa* habe ich die Ansicht vertreten, dass der Schwanz des Spermatozoons wahrscheinlichweise der extranuclear im Protoplasma entstehenden Mittelstückanlage entsprosst; seitdem haben mich Beobachtungen über die Entstehung der Selachierspermatosomen belehrt, dass das, was ich für *Salamandra* als möglich festgestellt, Thatsache ist, dass nämlich der Schwanz des Spermatosoms in einer körnigen Protoplasmaansammlung neben dem Spermatidenkerne seine Entstehung nimmt und erst sekundär mit dem letzteren in Verbindung tritt. Wir sehen also, dass auch die Fibrillensysteme, aus denen nach den Ballowitz'schen Untersuchungen das Bewegungsorgan des Samenfadens zusammengesetzt ist, dem Zelleib entstammen; halten wir damit unsere oben beschriebenen Erfahrungen über die Entstehung der karyokinetischen Spindel zusammen, die ja wenigstens sicher für den Haupttheil der Spindelfibrillensysteme einem protoplasmatischen Ursprunge das Wort reden, so dürften wir vielleicht zu dem Schlusse berechtigt erscheinen, die Hypothese von Ballowitz dahin zu erweitern, dass wir sagen: sämtliche die Contractilität vermittelnden Fibrillenstrukturen entstammen dem Zelleib, oder allgemeiner, sämtliche aktiven Bewegungen der Zelle werden vom Protoplasma ausgelöst. Man könnte mir nun gegen diese Ansicht einwenden, dass ja bei dem Zustandekommen der sich so häufig findenden gelappten Kernformen, die wir doch auch auf Bewegungsphänomene zurückführen müssen, bislang noch nichts von fibrillären Strukturen in Form von Polstrahlungen etc. habe nachweisen lassen. Nun sind freilich gerade über die Struktur der sog. gelappten Kerne unsere Kenntnisse noch recht dürftige, allein ich möchte nicht versäumen, darauf hinzuweisen, dass es mir gelungen ist, neben den exquisit gelappten Kernen der Spermatogonien des Frosches Strahlungen mit einem im Centrum desselben gelegenen Polkörperchen zur Anschauung zu bringen (Fig. 12),

und zwar erfolgt die Lappung des Kernes stets nach der Seite, wo sich im Zelleib das radiäre Fibrillensystem gelagert findet. (Anmerk.)

Wenn wir uns nun, nachdem wir im Hoden des Salamanders die Genese der karyokinetischen Spindel verfolgt haben, ein Bild zu machen suchen, welche Fasersysteme wir in der fertigen Spindel anzunehmen haben, so dürften wir zu folgenden Schlüssen gelangen. Wir haben gesehen, dass die beiden auseinanderweichenden Centrosomen durch eine Brücke mit einander in Verbindung stehen, die, sich ausbauchend, zu einer sich rasch vergrößernden Spindel heranwächst; an der fertig ausgebildeten Spindel wird dieser Theil die axiale Mitte derselben einnehmen, weshalb ich ihn mit dem Namen Centralspindel belegen möchte und wird aus Fibrillen bestehen müssen, die direct und continuirlich von Polkörperchen zu Polkörperchen ziehen, ohne auf ihrem Wege überhaupt mit chromatischen Kernelementen in Beziehung zu treten (Holzschnitt Fig. 1). Ge-

Fig. 1.

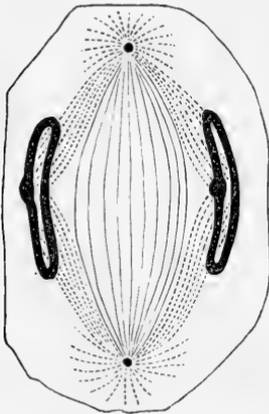
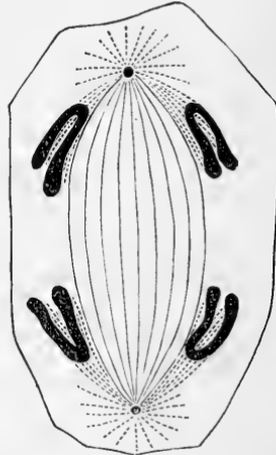


Fig. 2.



Schematische Darstellung der Zusammensetzung der Spindelfigur.

Anmerkung. Die Beobachtung eines Archoplasmasystemes neben gelappten Kernen findet eine rasche Bestätigung in einer, erst nach Abschluss vorliegenden Manuscriptes erschienenen Mittheilung von Flemming (Anatom. Anzeiger, Jahrg. VI, Nr. 3). In Fig. 5 findet sich die Abbildung eines Leucoeyten der Salamanderlarve, die mit unserer Fig. 12 bis auf's Kleinste übereinstimmt.

wissermassen als Mantel werden sich über diese Centralspindel jene Fasersysteme herüberlegen, die von den beiden Centrosomen aus zur Herbeiholung der Chromatinelemente entsendet wurden, und diese Fibrillenzüge können nicht von Pol zu Pol ziehen, sondern werden in der Nähe des Spindeläquators durch ihren Ansatz an die sich färbenden Kernbestandtheile eine Unterbrechung erleiden müssen. Geht nun aus der Metakinese das Stadium des Dyasters hervor (Holzschnitt Fig. 2), so werden die letzteren Fibrillenzüge durch Contraction die dicentrische Verschiebung der Chromatinschleifen längs der Centralspindel besorgen, und ich kann mich dabei des Gedankens nicht erwehren, dass die Centralspindel jene Fibrillen darstellt, welche als Verbindungsfasern bezeichnet werden und von denen bekannt ist, dass sie sich auch in optischer Hinsicht etwas anders verhalten, wie die übrigen Spindelfibrillen. Unleugbar dem Protoplasma entstammend, kehren die Fibrillen der Centralspindel bei Rekonstruktion der Tochterkerne, radienartig ausstrahlend, wieder in das Protoplasma zurück, während die übrigen Spindelfasern nach ihrer Contraction in Verbindung mit der Polstrahlung, indem sie ihre fibrilläre Struktur aufgeben, das Archoplasmasystem der neugebildeten Tochterzelle darstellen.

Die Angaben, die ich mir über die Zusammensetzung der ausgebildeten Spindel des Salamanderspermatocyten zu machen erlaubte, finden eine Stütze in den Beobachtungen, die van Beneden an einem anderen Objecte, den Eiern von *Ascaris megalocephala*, machte. Er giebt an, dass die Spindel aus zwei Fibrillenkegeln bestände, die mit ihren Basen aneinander stossen, und dass zwischen diese Halbspindeln die chromatischen Elemente im Aequator eingeschaltet seien; er bemerkt aber auch, dass nicht alle Fibrillen mit den Chromatinschleifen in Contact treten, sondern „dass eine gewisse Zahl derselben die beiden Centren der dicentrischen Figur miteinander verknüpfen“ und leitet diese Fäden von der Verbindungsbrücke der auseinanderweichenden Centrosomen ab. Dagegen huldigt van Beneden in Bezug auf die Verbindungsfäden der Ansicht, dass dieselben dem Achromatin des Kernes entstammen, indem bei der Trennung der Schwesterfäden die achromatische Grundlage derselben gedehnt und zu Fadenbildungen ausgezogen wird, und wird diese Ansicht auch von Boveri getheilt. Ich bin natürlich weit da-

von entfernt, dieses Verhalten bei *Ascaris megalcephala* bestreiten zu wollen, möchte aber darauf hinweisen, dass in den Spermatoeyten von *Salamandra maculosa* die Sache sich jedenfalls anders verhalten dürfte, schon deshalb, weil hier in der Metakinese bekanntlich überhaupt keine Längsspaltung der chromatischen Fäden eintritt, sondern eine Quertheilung der ringförmigen Chromatinfäden in zwei Tochtersehleifen erfolgt. Nun könnte man sich freilich denken, dass zwischen den freien Schenkeln der auseinanderweichenden Schleifen die achromatische Substanz sich zu einem Fadenwerke, das den Verbindungsfasern entsprechen würde, ausziehen könnte; allein auch dies scheint mir nicht recht wahrscheinlich zu sein. Denn dann müsste man ja die Verbindungsfasern ausschliesslich zwischen den freien Schleifenschenkeln ausgespannt finden, was aber nicht der Fall ist, vielmehr ragen die letzteren ziemlich weit über die seitliche Begrenzung des Bündels der Verbindungsfäden frei hervor.

In Bezug auf die Konstitution der Spindel stimmt Boveri mit den Ansichten van Beneden's, die ja den von mir an den Spermatoeyten gemachten Befunden im grossen und ganzen entsprechen, nicht überein. Er lässt die Spindel lediglich aus zwei im Aequator durch die chromatischen Elemente in Contact stehenden Spindelhälften bestehen und leugnet Fasern, die direkt ohne Berührung chromatischer Elemente von Pol zu Pol ziehen, vollständig. Wie diese Differenz zwischen van Beneden und Boveri zu erklären ist, vermag ich, da ich die Verhältnisse bei *Ascaris* aus eigener Anschauung viel zu wenig kenne, nicht anzugeben, möchte jedoch betonen, dass auf den Fig. 40 und 41 Boveri's doch Verhältnisse wiedergegeben werden, die dafür sprechen dürften, dass auch hier Fäserchen direkt von Pol zu Pol gehen. Bei der geringen Schleifenzahl bei *Ascaris* mögen ja diese Fäserchen selbst stark reduziert sein und durch den Umstand, dass hier die Chromatinschleifen an die Spindelaxe vollständig heranrücken, der Beobachtung weniger leicht zugänglich werden, als es an den bauchigen Spindeln der Salamanderspermatoeyten der Fall ist.

N a c h t r a g.

Vorstehende Mittheilungen waren bereits niedergeschrieben, als ich so glücklich war, in den Besitz eines nahezu geschlechtsreifen, lebenden *Proteus anguineus* zu gelangen. Die Hoden, in Grösse und äusserem Habitus ziemlich denen des Salamanders gleichend, wurden gleichfalls der oben angeführten Methode mit Platinchlorid-Osmiumessigsäure und nachheriger Reduction mit Holzessig unterworfen, im Weiteren aber etwas abweichend behandelt. Ich wandte nämlich zur Darstellung der Protoplasma-verhältnisse die von Pal eingeführte Methode der Nervenfärbung mit passenden Modificationen auf das Object an. Zu diesem Behufe kommen die Hoden in toto im Dunkeln in die Pal'sche Hämatoxylinlösung (Hämatoxylin 1,0, Aleoh. abs. 70,0, Wasser 30,0) auf 12—18 Stunden, werden hierauf auf dieselbe Zeit ebenfalls im Dunkeln mit Alcohol von 70 % bis abs. behandelt und hierauf eingebettet. Die undurchsichtig schwarze Farbe, die die mit Eiweiss aufgeklebten dünnen Schnitte zeigen, wird mit einer ganz verdünnten Lösung von Kalihypermanganat (Färbung hellrosa) extrahirt, so lange, bis die Schnitte (unter steter Controlle des Mikroskopes) ein ockerfarbiges Aussehen zeigen. Nach flüchtigem Abspülen in Wasser wird die braune Farbe des in den Schnitten gebliebenen Mangansuperoxyds durch das auf das 5—10fache verdünnte Pal'sche Säuregemisch (Acid. oxal. 1,0, Kal. sulfuros. 1,0, Aq. dest. 200,0) gelöst und die Schnitte hierauf auf 3—5 Minuten (nicht länger!) mit Saffranin in gewöhnlicher Weise nachgefärbt. Die gelungenen Präparate zeigen ein sehr elegantes und instructives Bild: nur die Körnchen des Archoplasmas sind durch das Hämatoxylin verschieden intensiv geschwärzt, das übrige Protoplasma ist völlig farblos, während die Kernelemente das leuchtende Roth des Saffranin zeigen.

Auch bei *Proteus* hielt ich mich zunächst an jene grosse Form der Spermatoocyten, die, etwas, wenn auch nicht viel grösser als bei *Salamandra*, ziemlich grosse Partien des Hodengewebes ausschliesslich zusammensetzten.

Die meist leicht ovalen Kerne (Fig. 13) zeigen im Wesentlichen die gleichen Verhältnisse wie bei *Salamandra*, nur sind die chromatischen Fäden graciler gebaut und lassen in ihrer Anordnung mit einer geradezu frappirenden Deutlichkeit und Schärfe das Rabi-

sehe Pol- und Gegenpolfeld erkennen. An dem Polfelde findet sich constant eine leichte Delle und hier liegt dem Kern, in Form einer mächtigen, granulirten Kugel, das Archoplasma an.

Die intimere Structur desselben, die ich an meinen Präparaten von Salamandra vergeblich aufzudecken suchte, liegt hier klar und deutlich zu Tage. Es besteht bei Proteus das Archoplasma aus einer kugeligen Ansammlung differencirten Protoplasmas, dessen Zusammensetzung aus feinen Körnchen deutlich in die Augen fällt und zwar liegen dieselben so dicht gelagert, dass irgend eine radiäre Anordnung derselben sich nicht nachweisen lässt; auch vermag ich nicht anzugeben, ob die einzelnen Archoplasmakörnchen untereinander durch irgend ein Netzwerk zusammenhängen. Dagegen liessen sich, eingebettet in die körnige Archoplasmakugel, zweierlei Gebilde mit aller Schärfe beobachtet. Erstens gelang es, das in den Salamandraspermatocyten vergeblich gesuchte Centrosoma nachzuweisen und zwar fand sich dasselbe in den meisten Zellen als ein sehr kleines, sich scharf färbendes Kügelehen, welches stets im Centrum des Archoplasmas gelegen war. Der lichte Hof, der von van Beneden und von Boveri als characteristisch für das Centrosoma bei Ascaris angegeben wird, scheint hier nicht immer vorzukommen, wenigstens konnte ich desselben nur in relativ wenigen Zellen ansichtig werden.

Mitunter, wenn auch selten vorkommende hantelförmige Centrosomen dürften wohl un schwer als Formen der Theilung der Polkörperchen zu deuten sein, die danach noch während des Ruhezustandes des Zellkernes sich einzuleiten scheint. In einer zunächst um das Centralkörperchen gelegenen Zone birgt das Archoplasma aber noch andere, recht eigenthümliche, Gebilde, die meines Wissens bis jetzt noch nicht in Wirbelthierzellen beobachtet sein dürften.

Durch eine dunklere Tinction auffallend, liessen sich nämlich in jeder Zelle ohne Ausnahme Fadenstructuren nachweisen, die bei oberflächlicher Betrachtung den Eindruck machen, als sei das Centralkörperchen von einem sperrigen Netzwerk oder einem lockeren Fadenknäuel umgeben. Genauere Untersuchungen, namentlich an Spermatoocyten, deren Archoplasma weniger dunkel gefärbt ist, lehren aber, dass diese Anschauung nicht der Wirklichkeit entspricht und zeigen auf das Deutlichste, dass es sich

um Gruppen einzelner kurzer, S-förmig oder schleifenförmig gebogener Fädchen handelt, die um das Centrosoma gelagert sind. Bei der Feinheit der ganzen Verhältnisse und der Unmöglichkeit, eine scharf differencirende Tinction dieser Fädchen zu erhalten, waren meine Bemühungen, genaue Zählungen derselben vorzunehmen, leider erfolglos; trotzdem möchte ich nicht versäumen, darauf aufmerksam zu machen, dass jede Gruppe aus annähernd gleichviel Elementen zu bestehen scheint, und dass die Zahl derselben schätzungsweise höchstens 16—20 betragen dürfte.

Ueber die Bedeutung dieser Archoplasmashleifen, wie ich die beschriebenen Fadenstructuren benennen möchte, will ich mir vor der Hand kein Urtheil erlauben, ich möchte nur auf Erfahrungen hinweisen, die ich gelegentlich einer Nachprüfung der Beobachtungen von Platner ¹⁾ und Prenant ²⁾ an den Spermatoocyten von *Helix pomatia* gemacht habe. Platner beschreibt an den ruhenden Spermatoocyten von *Helix* den „Nebenkern“ als ein gewundenes Element und lässt denselben mit dem Beginn der Theilung in eine bestimmte Anzahl von Stäbchen (*Helix* 6, *Limax* 8) zerfallen, die, sich durch Längsspaltung verdoppelnd, in zwei Gruppen auseinanderrücken und an den Spindelpolen die sog. „Hauptstrahlen“ der Polstrahlung darstellen. Ich will an dieser Stelle auf die Angaben Platner's nicht näher eingehen, möchte vielmehr hier nur erwähnen, dass sich unter Anwendung der oben beschriebenen Tinctionsmethode an jeder ruhenden Spermatoocyte von *Helix* (Fig. 14) nachweisen lässt, dass der „Nebenkern“ von vornherein aus einer bestimmten Anzahl regellos gelagerter, schleifenförmig gebogener Stäbchen besteht und zwar konnte ich in einer grossen Zahl von Fällen stets 12 solcher Schleifen zählen. Auch Prenant fand neben ruhenden Spermatoocytenkernen solche Gruppen von schleifenförmigen Fädchen und hält dieselben für rudimentäre Formen der Nebenkernes, eine Deutung, die jedenfalls nicht richtig erscheinen dürfte.

Halten wir diese an den Geschlechtszellen der Pulmonaten gemachten Beobachtungen mit den oben bei *Proteus* beschriebenen Verhältnissen zusammen, so dürfen wir wohl die Nebenkernstäb-

1) Archiv für mikrosk. Anatomie Bd. 26 u. 33.

2) La Cellule. IV, 1.

chen von *Helix* und die Archoplasmaschleifen bei *Proteus* als identische Bildungen auffassen und wird uns die typische Anzahl von 12, in der die Stäbchen bei *Helix* auftreten, darauf hinweisen müssen, dass diese Gebilde bei der Theilung der Spermatoocyten eine gewisse Rolle spielen, die freilich noch einer eingehenden Untersuchung bedarf.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXI.

Sämmtliche Zeichnungen sind bei Zeiss Apochromat homog. Immers. 2,0. 1,3 und Ocular 8 unter Benützung des Abbe'schen Zeichenprismas entworfen. Vergr. 1000:1.

Fig. 1. Ruhende Zelle mit der Archoplasmazone.

Fig. 2. Theilung des Centrosoma's während des Spiremstadiums. Vergr. ca. 800:1. Näheres im Text.

Fig. 3. Retraction der Chromatinschleifen. Sichtbarwerden des achromatischen Kerngerüstes.

Fig. 4. Frei im Archoplasma gelegene kleinste Spindel.

Fig. 5. Archoplasmazone mit darin befindlicher Spindel. Centrirung des Protoplasmas nach dem Archoplasma.

Fig. 6 u. 7. Ausstrahlung der Fibrillenzüge von den Centrosomen nach den Kernelementen.

Fig. 8 u. 9. Durchkreuzung der Fibrillenzüge.

Fig. 10. Annäherung der Chromatinelemente an die Centralspindel.

Fig. 11. Halbschematische Ansicht der ausgebildeten Spindel (lediglich zur Vergleichung der Grössenverhältnisse).

Fig. 12. Gelappter Kern einer Spermato gonie des Frosches mit anliegender Archoplasmastrahlung.

Fig. 13. *Proteus anguineus*. Spermatoeyt im Ruhestadium mit Archoplasmakugel.

Fig. 14. *Helix pomatia*. Spermatoeyt im Ruhestadium mit Archoplasmastrahlung und darin enthaltenen Archoplasmaschleifen.

Erlangen, 3. Februar 1891.

Ueber die Entwicklung der Ganglien beim Hühnchen.

Von

Max Goldberg (St. Petersburg).

Hierzu Tafel XXXII.

Die Forscher auf dem Gebiete der Ganglienentwicklung¹⁾ zerfallen in zwei Gruppen: Der ersten, welche auf eine oder die andere Weise die Ganglien von dem Mesoderm ableitet, gehören an: Bidder und Kupffer, Goette, Hahn, Kölliker (1866), Salensky, Foster und Balfour und Remak an ihrer Spitze. Zur zweiten Gruppe, welche die Ganglien von dem Ectoderm herleitet, zählen: Balfour (später), Beard, Hensen, His, O. Hertwig, Kölliker (1879), Loewe, Marshal, Owsjanikow, Onodi, Ostroumow, Sagemehl, Schenk und Birdsall.

Der Zeit nach fallen die Untersuchungen der genannten Forscher mit wenigen Ausnahmen in zwei Perioden:

1) von 1843—1876

2) von 1876—1889.

Was die erste Periode anbetrifft, so hat sie für uns gegenwärtig nur ein rein historisches Interesse; die zweite Periode hingegen ist noch insofern interessant, als die verschiedenen Autoritäten, ungeachtet der vervollkommenen Forschungsmethoden der letzten Jahre, dennoch von einander abweichende Ansichten aufstellen. Die einen leiten die Ganglien unmittelbar von dem

1) Ein Verzeichniss der benutzten Werke s. am Schlusse der Abhandlung. Ausserdem verweise ich auf meine in russ. Sprache — Beilage zum LXII. Bd. der Berichte der kaiserl. Akad. d. Wissensch. Nr. 3, St. Petersburg 1890 — erschienene Arbeit „Zur Geschichte der Ganglienentwicklung beim Hühnchen.“

Central-Nervensystem her, andere von dem Ectoderm als solehem und eine dritte Gruppe von einem zwischen diesen beiden liegenden Bildungsmaterial. Zu diesem letzteren Schlusse bin auch ich gekommen [bezüglich aller Spinalganglien, aber nicht sämtlicher Ganglien des Kopfes, wie aus den weiteren Auseinandersetzungen ersichtlich] auf Grund einer grossen Anzahl meiner eigenen Präparate, welche mir folgendes zeigten:

Die erste Anlage (Keim) der Nervenganglien beim Hühnehen beobachtet man bei Durchschnitten von Embryonen aus der ersten Hälfte des zweiten Bruttages. Am besten lässt er sich an Querschnitten beobachten, die man aus der Halsgegend genommen, wo der Nervenkanal sich zuerst zu einer Röhre schliesst. Wir sehen hier an der Rückenseite des Medullarrohres zwischen dem Halse und dem Ectoderm eine Masse von Zellen, die dem Umfange nach grösser sind als die übrigen in der Nähe befindlichen Zellen. Diese Zellenmasse steht durch ihren oberen Theil mit dem Ectoderm, durch den unteren mit dem Medullarrohr in Verbindung, so dass sie den Eingang in dasselbe verschliesst, da, wo es sich noch nicht ganz geschlossen hat (Fig. I); da, wo das Medullarrohr schon vollkommen geschlossen ist, steht der Zellenstrang mit ihm längs der dorsalen Mittellinie (Schlussnaht) in Verbindung.

Dieser Zellenstrang, welcher sich durch die ganze Länge des Embryo als ein ununterbrochener Streifen zeigt, geht hervor aus Zellen der unteren Schichten des Ectoderms, in Folge ihrer Trennung von der oberen Schicht, und später — bei der Abschnürung des Medullarrohres — wird er, d. h. der hier in Rede stehende Strang, dünner.

Nach meinen Präparaten halte ich die folgenden Sätze für sicher:

1. Der in Rede stehende Zellenstrang ist ein Product des Ectoderms.
2. Sein Zusammenhang mit dem Medullarrohr ist ein secundärer.
3. Dieser Zellenstrang ist der Keim der Ganglien des Rumpfes wie der meisten Ganglien des Kopfes, sowie der peripherischen Nervenganglien.

1) Nach Beard (s. Nr. 2, Seite 182) wird der Anfang der Ganglienbildung zwischen der 22.—26. St. beobachtet. — Den von Beard

Ich komme zu Fig. 2. Wir sehen hier, dass von dem Zellenstrange jederseits ein Zellenwulst abgeht; die ihn bildenden Zellen entsprechen den Epithelzellen, auf die Prof. Owsjannikow hindeutet, indem er sagt: „Ich habe Epithelzellen zapfenartig von der Haut nach innen zu, zwischen die Urwirbel, sich erstrecken gesehen.“

Den hier in Rede stehenden Wulst nennen einige Autoren gangliös, andere (Balfour, Kölliker, Marshal, Loewe) bezeichnen ihn als Anlage der hinteren Wurzel. Mir scheint die erstere Benennung richtiger, und zwar weil dieser Wulst später, indem er wuchert, die dorsalen Ganglien abgibt, während die hintere faserige Wurzel unabhängig von ihm erscheint.

Gegen das Ende des zweiten Bruttages besteht der Ganglienwulst schon aus 2—3 Zellenreihen und hat die obere Seitenwand des Urwirbels erreicht; das Wachstum seiner Zellen geht energischer vor sich in dem freien dreieckigen Raume als zwischen Medullarrohr und Ectoderm, wo die Zellen mehr zusammengedrückt sind.

In demselben Zustande wie beim Hühnchen fand ich den Ganglienwulst an einem zweitägigen Embryo (dem einzigen Exem-
plare) der Schnepfe.

Indem wir weitergehen, sehen wir in der zweiten Hälfte des dritten Tages, dass der Ganglienwulst, übereinstimmend mit der Ansicht Onodi's, bedeutend in seiner Entwicklung vorgeschritten ist, indem er sich schon als eine bedeutende Ganglienmasse darstellt; er erfüllt den ganzen dreieckigen Raum. An den Urwirbel schliesst sich diese Masse von Ganglienzellen so eng an, dass nur bei starker Vergrößerung die Grenze zwischen diesen beiden Gebilden sichtbar wird. Stellenweise kann man die Fortsetzung dieser Ganglienzellen sehen, welche zwischen den Ur-

eingeschlagenen Weg verfolgte Golowin in seiner Untersuchung [„Zur Frage der Entwicklung des Gangliensystems bei den Wirbelthieren“ (diese Arbeit wurde ausgeführt im Laboratorium des zootom. Kab. d. St. Petersburger kaiserl. Univ. Nr. 2, 1890, unter Anleitung von Prof. Schimkewitsch)] und giebt als Anfang der Ganglien dieselben Punkte an, auf die auch Beard hinweist. Völlig unverständlich ist jedoch seine Schlussfolgerung (auf S. 11), „dass die obere Schicht des Ectoderms bei der Bildung von Ganglienzellen eine grössere Rolle spielt als die untere“.

wirbeln und das Medullarrohr unter die ventrale Seite des letzteren hinuntersteigt. Von der Selbständigkeit des Ganglions am dritten Tage (Onodi) kann man, wie mir scheint, indessen nicht sprechen, da die Ganglienmasse mit dem Medullarrohr an dem dorsalen Theile desselben vermittelt des dünneren, jetzt auch kürzeren Gangliengewulstes in Verbindung bleibt.

Die Ganglienzellenmasse, welche wir auf Fig. 3 sehen, finden wir auch auf frontalen Durchschnitten längs des ganzen Rohres (Fig. 4). Der Länge nach bildet diese Ganglienmasse eiförmige Gruppen, die unter einander verbunden sind, jede derselben entspricht einem Segmente des Medullarrohres. Zwischen diesen Gruppen von Ganglienzellen treten die Gefässe hindurch (v); an der äusseren Seite sehen wir auf der Abbildung die Muskelplatten, deren innere Seite sich schon in Muskelfasern verwandelt hat. Zwischen den Ganglienzellen und dem Medullarrohr befindet sich ein Fasergebilde, das auf der Abbildung nicht dargestellt ist.

Ganz ebenso finden wir die Gangliengruppen auf Längsdurchschnitten von Kaulquappen, bei denen die Elemente bedeutend grösser sind.

An Querschnitten von Hülmerembryonen aus der Mitte des vierten Tages kann man (zwischen dem Medullarrohr und dem Ectoderm an der lateralen Seite) drei Schichten unterscheiden, nämlich:

1. Die Muskelplatte, deren einer Theil sich in Fasern verwandelt hat.
2. Die Ganglienmasse, die eine Fortsetzung des Zellenwulstes bildet und ihrerseits in weiterer Fortsetzung in ventraler Richtung bis zur Chorda dorsalis sich erstreckt.
3. Ueber den ganzen übrigen Raum zerstreute Mesodermalzellen.

Diese Mesodermalzellen sind nach oben gelangt in den Zwischenraum zwischen Ectoderm und Medullarrohr, wo sie Rathke's Vereinigungshaut bilden, übereinstimmend mit der Angabe dieses Autors, wie auch Remak's, Foster's und Balfour's; das verhindert die Anlagen der Spinalganglien jedoch nicht die Fortsetzung derjenigen Ectodermalzellen zu bilden, welche (Fig. 1) im Moment der Abschnürung des Medullarrohres mit diesem in Verbindung blieben. Diese Zellen gerade bilden die Spinalganglien, ebenso auch ihre Kapsel, welche an der Innenseite des Ganglions als

Hülle für das Mark dient, auch geben sie die Fortsetzung, welche unter die ventrale Seite des Nervenrohrs hineingeht und sich über die Chorda spinalis legt, wo sie eine ebensolche von der anderen Seite kommende Fortsetzung trifft. Auf diese Weise ist das ganze Nervenrohr von einer dünnen Schnur umschlungen, die aus Ectodermalzellen besteht. Diese Schnur legt sich an den dorsalen Theil des Medullarrohrs eng an, an den Seiten bleibt sie davon aber abgesondert. Und alles dieses — das Medullarrohr; die dasselbe umgebende Ectodermalschnur mit Ganglien an den Seiten — ist von Zellen des mittleren Keimblattes umgeben.

Das hier Gesagte wird noch deutlicher an Präparaten vom Ende des vierten Bruttages. Bei ihnen sind die Ganglien schon mit der im Medullarrohr erschienenen weissen Substanz verbunden vermittels der Nervenwurzeln, von denen die vorderen schärfer ausgeprägt sind.

Das erste Auftreten der Wurzeln bemerkt man schon am Ende des dritten Tages. An der Stelle, wo die weisse Substanz erscheinen muss, die dann die Wurzelfasern aussendet, drängt sich das Medullarrohr nach aussen heraus.

Die Wurzeln bilden, indem sie unterhalb und ausserhalb des Ganglions ihre Fasern vereinigen, einen gemeinschaftlichen Nervenstamm.

Die hier aufgeführten Beziehungen bleiben dieselben während des fünften und sechsten Tages bis zum sechsten Tage 8 Stunden, dem Zeitpunkte, über den hinaus ich die Bebrütung nicht geführt habe. Und aus welchem Theile des Embryo-Rumpfes wir auch Querschnitte nehmen, auf allen sehen wir während dieser Tage das Spinalganglion so, wie es auf Fig. 6 dargestellt ist. Auf dieser Abbildung sehen wir, dass das Ganglion an einem dünnen Zellenstrange hängt, der sich an der dorsalen Seite des Medullarrohrs hinauf erstreckt; dass die hintere Wurzel, indem sie aus dem oberen oder hinteren lateralen Theile des Medullarrohrs hervorkommt, als dünne Fäserchen durch die Masse des Ganglions selbst hindurchgeht, und ebenso längs seiner oberen äusseren seitlichen Grenze.

An Längsdurchschnitten von Embryonen vom Ende des vierten Tages bemerken wir, dass das auf Fig. 4 gesehene Bild complicirter wird zufolge des Auseinandergehens und sich Kreuzens der Wurzelfasern. Während, wie oben angeführt, die Beziehungen

zwischen den Ganglien und dem Medullarrohr unverändert bleiben bis zum 6. Tage und 8 Stunden der Bebrütung, so gehen in dem Medullarrohr selbst folgende Veränderungen vor sich: Es treten immer mehr Schichten der weissen Substanz hervor, der Charakter der Zellen selbst verändert sich — vom Länglichen ins Ovale übergehend; der centrale Kanal bedeckt sich mit einem scharf ausgeprägten Epithel.

Das in Bezug auf die Spinalganglien Gesagte lässt sich folgendermaassen resumiren:

1. Von dem Ganglienkeim geht ein Zellenwulst, der sogenannte Ganglienwulst ab (erste Hälfte des zweiten Tages).
2. Dieser Wulst wuchert in die Ganglienmasse aus, welche sich an den Urwirbel anlehnt (zweite Hälfte des dritten Tages).
3. Die Ganglienmasse senkt sich herab bis zu der Stelle des Austritts der vorderen Wurzel (O nodi) aus dem Medullarrohr; sie verschiebt sich zur Seite des Medullarrohres zufolge des Auftretens des Fasergebildes (Loewe) zwischen ihnen: in dem dorsalen Theile des Medullarrohres, zwischen ihm und den anliegenden Ganglienzellen, erscheint eine scharfe Abgrenzung (erste Hälfte des vierten Tages).
4. Die Ganglienmasse erscheint in der Gestalt gesonderter Ganglien, die mit dem Medullarrohr durch die Wurzeln verbunden sind (Ende des vierten Tages und weiter).

Zu dem Gesagten füge ich noch hinzu, dass jedes Ganglion topographisch einer Segment-Krümmung des Medullarrohres entspricht und dass alle Spinalganglien sich nach einem und demselben Typus bilden.

Die Ganglien des Kopfes entstehen auf zweierlei Weise: die einen aus demselben Zellenstrange wie die Spinalganglien, die anderen aus den Wänden der Gehirnblassen.

Den Beginn der Ganglien des Kopfes finde ich an Querschnitten von Embryonen aus der 36. Brütstunde. An derjenigen Stelle, wo die Abschnürung des Ectoderms von dem Medullarrohre vor sich gegangen ist, finden wir zu beiden Seiten der Nähle des letzteren, in der Gegend der Gehörblasen, die uns bekannte zwischenliegende Zellenmasse, und hier sehen wir eine vollkommene Analogie dessen, was wir bei den Spinalganglien

gesehen haben: Die zwischenliegende Zellenmasse wird dünner; von ihr geht ein Zellenwulst von 2—3 Zellenreihen aus. Dieser Wulst giebt, indem er etwas später auswächst, die Ganglienmasse (Fig. 7) ab.

Nehmen wir einen Längsschnitt aus dem Kopfe eines 48stündigen Embryo, so sehen wir auch auf ihm vollständig abgesonderte Ganglien und dem entsprechend, wo der Schnitt durchgeführt ist, finden wir die Ganglien bald näher zum Gehirne liegend, bald weiter von ihm entfernt. Es ist wichtig zu bemerken, dass schon am Ende des zweiten Tages die in der Gegend der Gehörblasen liegenden Ganglien des Kopfes mit dem Gehirn nicht in Verbindung stehen; zwischen ihnen besteht eine scharfe Abgrenzung, natürlich ist ein Zusammenhang vorhanden, aber nur von der dorsalen Seite vermittels des Ganglienwulstes (wie bei den Spinalganglien). Da wir in den Zwischenstadien (von 36 bis 48 Stunden) nirgend finden, dass die Wände der Gehirnblasen mittels Ausbiegung irgend welche Ganglien bilden, so können wir auf diesem Stadium nicht von einer Abschmürung solcher Ganglien vom Gehirn reden, um die es sich hier handelt, d. h. solcher Ganglien, die im Gebiete der Ohrbläschen liegen. Wir sehen zwar, dass das Gehirn mittels Ausbiegung Segmente bildet; aber dieselben haben an der Ganglienbildung wenigstens auf dem beschriebenen Stadium keinen Antheil.

Nach der Angabe Ostroumow's nimmt Orr an, dass die 5 Segmente, die man im Nachhirn gezählt hat, den 5 Nervenpaaren entsprechen: V, VI, VII, VIII, IX. Wenn man auch dieses Entsprechen nur im topographischen Sinne zu verstehen hat, wie oben für die Spinalganglien angegeben wurde, so ist auch dann die Bemerkung Ostroumow's richtig, „dass man sehr vorsichtig sein muss beim Zählen der Furchen, da dieselben eine grosse Symmetrie beim Zerschneiden erfordern, um so mehr, da diese Furchen auch künstlich erzeugt sein können“ (durch die Wirkung des Alcohols bei der Entwässerung des Präparates). Rabl zählt im Nachhirn 7—8 Segmente auf; an meinen Präparaten habe ich ihrer nur 5 gefunden.

Nehmen wir einen Längsschnitt aus dem Kopfe eines Embryo von 77 Stunden, so sehen wir auf ihm (Fig. 9), dass die Ganglien mit dem Gehirn durch aus demselben ausgetretene Fäserchen verbunden sind. Das Heraustreten dieser Fäserchen er-

innert an das, was wir an den ventralen Wurzeln der Spinalnerven gesehen haben: Dort wie hier biegt sich das Medullarrohr an der Stelle, wo die Fasern heraustreten sollen, stark nach auswärts, nach der Seite des Ganglions, aus.

Auf der genannten Abbildung sehen wir auf ihrer rechten Hälfte zwei Ganglien vor dem Ohrbläschen; auf der linken Hälfte derselben sind diese Ganglien durch Punktirung bezeichnet; aber ausser diesen sehen wir auf der linken Hälfte der Abbildung noch zwei Ganglien hinter dem Ohrbläschen.

Bevor ich diese Ganglien jedoch mit ihren Namen benenne, will ich die Aufmerksamkeit darauf richten, dass in Fig. 9 auf der linken Hälfte noch ein Ganglion liegt. Es liegt vor dem Ohrbläschen, näher zum Ectoderm als das ihm angrenzende, durch Punktirung bezeichnete und mit dem Medullarrohr verbundene.

Es erhebt sich die Frage, woher dieses Ganglion gekommen ist.

Um die Antwort zu finden, wenden wir uns zu Fig. 8. Auf dieser Abbildung eines 55stündigen Embryo sehen wir an der Wand des Gehirns in der Ohrgegend (der Durchschnitt ist nicht symmetrisch: die Obranlage nur auf einer Seite getroffen) einen bedeutenden Auswuchs, und dieser ist eben das Ganglion, das im Begriff ist sich abzuschneiden und das auf Fig. 9 schon als abgeschnürt dargestellt ist. Dieses Ganglion können wir an dem Präparate eines 55stündigen Embryo bei Verschiebung des Präparates unter dem Mikroskop ebenfalls von dem Medullarrohr getrennt liegen sehen, doch hängt dies von der Stelle ab, wo der Schnitt durchgegangen ist. Auf Präparaten von 77stündigen Embryonen finden wir an keinem einzigen Durchschnitte das in Rede stehende Ganglion mit dem Medullarrohr mehr in Verbindung, was daher kommt, dass dieses Ganglion sich inzwischen ganz vom Medullarrohr losgelöst hat. Dieses unmittelbar vom Medullarrohr abgeschnürte Ganglion ist eben ein typischer Repräsentant der zweiten Kategorie von Ganglien, die sich später differenzieren als die der ersten Kategorie.

Nachdem ich so den Ursprung der Ganglien beider Kategorien untersucht habe, gehe ich zu ihrer Benennung über.

Auf Fig. 10 sehen wir hinter dem Ohr drei Ganglien, darunter das nächst zum Ohr, das *G. petrosus* für den *N. glossopharyngeus*, die beiden anderen: das *G. jugulare* und *nodosus* für den *N. vagus*.

Bezüglich der vor dem Ohrbläschen liegenden Ganglien haben wir folgende Angaben:

1) Das G. geniculi kommt aus den tiefer liegenden Theilen (His)¹⁾.

2) Das G. geniculi geht wahrscheinlich aus dem Zwischenstrang hervor (Hertwig).

3) Vor dem Ohrbläschen befindet sich der Anfang des Facialis (?) — (Kölliker).

4) Der Anfang des Facialis ist im G. acusticum gelegen (Foster und Balfour).

5) Dasselbe sagt Ostromow.

Auf Grund meiner Präparate kann ich folgendes sagen: Am Ende des zweiten Tages sehen wir vor dem Ohrbläschen, demselben ganz nahe, ein Ganglion. Anfangs des dritten Tages beginnt vor dem Ohrbläschen aus dem Medullarrohr ein anderes Ganglion hervorzukommen (Fig. 8), das wir abge schnürt finden in der 77. Stunde (Fig. 9), wo wir also zwei gesonderte Ganglien sehen; das eine, welches früher erschienen, das G. acusticum, ist mit dem Gehirn und dem Epithel des Ohres in Verbindung, das andere liegt näher zum Ectoderm. (Das letztere Ganglion finden wir mit dem ersteren in Zusammenhang auf Fig. 10.)

Alles von diesem Ganglion Gesagte, seine unmittelbare Ab schnürung vom Medullarrohr, seine topographische Lage (die geringe Entfernung vom Ect.) und sein Zusammenhang mit dem G. acusticum, spricht dafür, dass dieses Ganglion das G. geniculi für den VII. N. (Facialis) ist.

Die Verbindung zwischen den Ganglia geniculi und acusticum, welche wir gesehen haben, ist kein Ausnahmefall; nach Angabe Marshal's (für die Vögel) sind anfangs auch die Ganglien der Nervi vagi und glossopharyngei verbunden, was ich bei meinen Präparaten nicht finde, ebenso wenig wie die von Froiep²⁾ angegebene Verbindung zwischen dem Ectoderm und den Ganglia geniculi, petrosum, jugulare und nodosum; ich finde nur, dass das G. geniculi sehr nahe an das Ectoderm herankommt.

Das zweite Ganglion vor dem Ohrbläschen ist das G. Gasseri, in welchem His zwei Theile unterscheidet:

1) His, Nr. 9.

2) Froiep, Nr. 40, S. 1—2.

1) Den vorderen, das G. ciliare, Wegweiser für die N. oculomotorius und trochlearis.

2) Den hintern, das G. Gasseri, für die Portio major trigemini.

Ostroumow stellt das G. ciliare als abgesondert hin; im G. Gasseri sieht er gleichfalls zwei Theile: „Der N. oculomotorius kommt als eine Masse äusserst dünner Fäserchen aus der Basis des mittleren Hirns nahe seiner Medianlinie hervor. Ein sehr dünner Zweig dieses Nerven, Ramus anastomoticus, geht zu dem bedeutend entfernten G. ciliare.“ . . . (Dasselbe sagt Schwalbe¹) Fig. 15. — Embryo der Gans.)

Weiter sagt Ostroumow: „Der N. trigeminus beginnt mit einer breiten Wurzel vor der Seitenwand des verlängerten Markes und bildet ein umfangreiches Ganglion. Der vordere Theil dieses Ganglions sendet in der Richtung zum Auge einen kegelförmigen Ausläufer ab, Ramus ophthalmicus. Die beiden anderen Zweige des Nerven gehen von einem anderen Theile des Ganglions nach hinten und niedriger als gemeinschaftlicher Stamm hervor.“

Bezüglich des G. ciliare sagt Krause²):

1) Der N. oculomotorius entsendet mehrere Zweige für die bekannten Augenmuskeln und ausserdem die Radix brevis g. ciliaris.

2) Der N. nasociliaris giebt die Radix longa g. ciliaris sowie zwei Nn. ciliares longi ab.

3) Das G. ciliare liegt an der lateralen Seite des N. opticus, enthält eine Radix longa vom N. nasociliaris, eine Radix brevis vom N. oculomotorius, entsendet die Nn. ciliares (Taf. V, Fig. 4 vom Kaninchen).

Von der Complicirtheit des G. ciliare kann ich mir nach meinen Präparaten kein Urtheil bilden, dieselben bestätigen mir aber, dass das G. Gasseri wirklich aus drei Theilen besteht; diese sind auf Figur 10 dargestellt; der dem Auge am nächsten liegende ist wahrscheinlich das G. ciliare.

Nach Kölliker geht das G. Gasseri unmittelbar aus dem Gehirn hervor (Embryo des Kaninchens).

1) Schwalbe, Nr. 37.

2) Krause, Nr. 19.

Also, wie wir weiter oben gesehen haben, ist der typische Repräsentant der Ganglien zweiter Kategorie das G. geniculi.

Auf gleiche Weise, d. h. unmittelbar aus dem Gehirn entstehen die Gg. n. optici (Fig. 11). Diese Ganglien werden indessen nicht völlig gleich dem G. geniculi vom Gehirn abgeschnürt, sondern bilden einen unmittelbaren Theil der Augentstiele, welche später (am fünften Bruttage) sich in die Sehnerven (Nervi optici) umbilden.

Am fünften Tage finden wir auch die Nervi acustici.

Es lässt sich also für die Ganglien des Kopfes folgendes aufstellen:

1. Aus der zwischenliegenden Zellenmasse entwickeln sich nach Art der Spinalganglien die folgenden: Gg. Gasseri (V n.) und ciliare (III u. IV n. nach Balfour, His, Krause, Ostroumow, Schwalbe und Erlitzky)¹⁾, ferner das G. acusticum (VIII n.), petrosus (IX n.), jugulare und nodosum (X n.). Die letzten beiden Ganglien muss man auch zu den Nn. XI und XII rechnen, deren Zweige durch dieselben hindurch gehen.

2. Sämmtliche aufgezählten Ganglien werden mit dem Gehirn verbunden vermittels der aus diesem hervortretenden Fasern (vergl. Spinalganglien).

3. Unmittelbar aus dem Gehirn entstehen die Gg. geniculi (VII n.), wohin man (nach Balfour und Erlitzky) auch den n. VI zählen muss, dann die Ganglien der Sehnerven (II n.), welche sich vom G. geniculi dadurch unterscheiden, dass sie nicht vom Gehirn abgeschnürt werden.

Zu den zuletzt aufgezählten Ganglien müssten wir noch die Gg. olfactorii (I n.) hinzufügen, die nach Angabe vieler Autoren unmittelbar aus den Wänden des Gehirns entstehen²⁾.

Was die sympathischen Ganglien anbetrifft, so lässt sich von ihnen folgendes sagen: In der Periode der Herrschaft der Theorie Remak's wurden auch die sympathischen Ganglien

1) Erlitzky, Nr. 41, S. 833.

2) Die Schlussfolgerung Golowin's l. c., dass die Ganglien des Kopfes und des Rumpfes sich ganz unabhängig vom Centralnervensystem bilden, halte ich demnach für zweifelhaft in Bezug auf die Ganglien geniculi, Nn. optici und olfactorii. (?)

vom mittleren Keimblatt abgeleitet; selbst His, der sich (nächst Hensen) zuerst für den ectodermalen Ursprung der Spinalganglien und der Ganglien des Kopfes aussprach, stimmt in Bezug auf die sympathischen Ganglien und deren Ursprung Remak bei.

Während der zweiten Periode, da fast alle Forscher in der Frage über den Ursprung der Ganglien anfangen, sich zu Gunsten des ectodermalen Ursprungs der Spinalganglien und der Ganglien des Kopfes auszusprechen, wurden auch die sympathischen Ganglien bald als Produkte des centralen Nervensystems, aus dem sie unmittelbar hervorgehen sollten, bald als Produkt der Spinalganglien angesehen.

In diesem Zustande befand sich die Frage bis zum Jahre 1885, bis zum Erscheinen der eingehenden Abhandlung von Onodi¹⁾; seitdem spricht die grösste Wahrscheinlichkeit zu Gunsten des Ursprunges der symp. Ganglien aus den Spindelganglien. Onodi sagt (vom Hühnchen) folgendes: „Hühnerembryonen vom dritten Bruttage zeigen noch nichts von der Entwicklung des sympathischen Nervensystems; an den Querschnitten eines in seiner Entwicklung vorgeschrittenen 3tägigen Hühnerembryo hatten wir Gelegenheit, an mehreren Stellen einen Zellenstrang zu beobachten, welcher unmittelbar unter dem vorderen Wurzelbündel lag und dessen Elemente mit ihrer entschieden runden Form von den um die Chorda dorsalis gelagerten Mesodermalzellen verschieden waren (Fig. 1, Embryo 80 St.) Hühnerembryonen vom vierten Tage zeigen ähnliche Bilder. An den Querschnitten von Hühnern des fünften Bruttages lassen sich schon vorgeschrittenere Verhältnisse beobachten. An einzelnen Schnitten sind die ersten Communicansfasern gut ausgeprägt zu sehen (Fig. 2, Embr. 5 Tg.). Einige Nervenfasern sind die Vorläufer der Rami communicantes.“

An meinen Präparaten sehe ich erst an viertägigen Embryonen die sympathischen Ganglien in dem von Onodi angegebenen Zustande. Am fünften Tage befinden sich diese deutlicher ausgeprägten Ganglien nicht nur nahe der Chorda und Aorta, sondern sie begleiten den spinalen Nervenstamm eine bedeutende Strecke.

Noch besser ausgeprägt sind diese Ganglien bei Embryonen von 6 Tg. 8 St. In diesem Stadium sind die Rami communi-

1) Onodi (Nr. 25), T. I, S. 68, T. II, S. 553.

eantes schon in entwickelter Form vorhanden (vgl. Fig. 3 — Embryo der Ente — bei Onodi mit meiner Abbildung 12).

Zum Schlusse füge ich noch hinzu:

1. Wenn, wie Prof. Sernow sagt, „die Ganglien in physiologischem Sinne der centrale Theil des Nervensystems“ genannt werden müssen, so muss man sie im embryologischen „als einen Theil des centralen Nervensystems“ bezeichnen.

2. Wenn Ostroumow die Segmente als bequemen Punkt zur Vergleichung des Rückenmarkes mit dem Gehirn bezeichnet, so erscheinen die Ganglien als ein nicht minder wichtiger Punkt.

3. Auf Grund der Forschungsergebnisse der letzten Jahre (1876—89) und gestützt auf meine eigenen Präparate, kann ich mit den Worten Hertwig's schliessen: „Bezüglich des Entstehens der Ganglien aus Elementen des oberen Keimblattes besteht kein Zweifel mehr.“

• Verzeichniss der benutzten Werke.

1. Bidder und Kupffer, Untersuchungen über die Textur des Rückenmarks und die Entwicklung seiner Formelemente. Leipzig 1857.
2. Beard, Quarterly journal of Microscopical Science 1889.
3. Balfour, On the development of the spinal nerves in Elasmobranch fishes. Philosoph. Transactions. Bd. 166, 1876.
4. Desselben Handbuch der vergleichenden Embryologie. II. Bd. Jena 1881.
5. Goette, Die Entwicklungsgeschichte der Unke. Leipzig 1875.
6. Hahn, Cursus der Entwicklungsgeschichte des menschlichen Embryo. Charkow 1876 (in russ. Sprache).
7. Hensen, Zur Entwicklung des Nervensystems. Virchow's Arch. Bd. XXX, 1864.
8. Derselbe, Beobachtung über die Befruchtung und Entwicklung des Kaninchens und Meerschweinchens. Zeitschrift für Anat. und Entwicklungsgesch. Bd. I, 1876.
9. His, Untersuchungen über die erste Anlage des Wirbelthierleibes. Die erste Entwicklung des Hühnchens im Ei. Leipzig 1868.
10. Derselbe, Ueber die Anfänge des peripherischen Nervensystems. Arch. für Anat. u. Entwicklungsgeschichte. Anat. Abtheil., 1879.
11. Derselbe, Anat. menschlicher Embryonen. Abtheil. I, 1880.
12. Derselbe, Die Lehre vom Bindesubstanzkeim (Parablast). Arch. für Anat. und Entwicklungsgeschichte. 1882.

13. Hertwig, O., Entwicklungsgesch. des Menschen und der Wirbelthiere. Jena 1880 (in russ. Uebersetzung von Schulgin. I. und II. Th. Odessa 1889).
14. Dursy, Der Primitivstreif des Hühnchens. 1867.
15. Salensky, Entwicklungsgeschichte des Sterlets (in russ. Spr.).
16. Sernow, Anatomie des Nervensystems. Moskau 1885 (in russ. Sprache).
17. Kölliker, Entwicklungsgesch. des Menschen und der höheren Thiere. 1866.
18. Derselbe, Entwicklungsgesch. des Menschen und der höheren Thiere. Auflage II, Th. II, 1879.
19. Krause, W., Ueber die Doppelnatur des G. ciliare. Morphol. Jahrb. Bd. VII.
20. Loewe, L., Beiträge zur Anat. u. Entw. des Nervensystems der Säugethiere und des Menschen. Berlin 1880.
21. Marshall, On the early stages of development of the nerves in birds. Journal of Anat. and Physiology, vol. XI, 1877.
22. Owsjannikow, Zur Entwicklungsgesch. des Flusssneunauges. 1888. (Bulletin de l'Académie Impériale des Sciences de St. Pétersbourg, T. XIII.)
23. Derselbe, Von der Zusammensetzung der hinteren Stränge des Rückenmarkes auf Grund der Geschichte ihrer Entwicklung (in russ. Spr.).
24. Onodi, Ueber die Entwicklung der Spinalganglien und Nervenwurzeln. Internat. Monatschrift, Bd. I, Heft 3—4, 1884.
25. Derselbe, Ueber die Entwicklung des sympathischen Nervensystems. Archiv für mikroskop. Anat. 1886, I. u. II. Th.
26. Ostroumow, Zur Entwicklungsgesch. der Eidechse. Kasan 1888.
27. Remak, Ueber die Entwicklung des Hühnchens im Ei. Müller's Archiv 1843.
28. Derselbe, Ueber ein selbständiges Darmnervensystem. Berlin 1847.
29. Derselbe, Untersuchungen über die Entwicklung der Wirbelthiere. Berlin 1855.
30. Rathke, Entwicklung der Natter. 1839.
31. Derselbe, Entwicklungsgeschichte der Wirbelthiere. 1861.
32. Rattone, Ueber das Vorhandensein von Ganglienzellen in den hinteren Wurzeln der Spinalnerven beim Menschen. Medicin. Rundschau (in russ. Sprache).
33. Rabl, Bemerkung über die Segmentirung des Hirns. Zool. Anzeiger, VIII. Jahrg., 1885.
34. Sagemehl, Die Entwicklung der Spinalnerven. Dorpat 1882 oder „Aus welchem Keimblatt entwickeln sich die Spinalnerven der Wirbelthiere“. Sitzungsber. der Nat. Gesellsch. zu Dorpat. Bd. VI, Heft I, 1881.
35. Schenk, Entwicklungsgeschichte der Ganglien und des Lobus electricus. Sitzungsber. der k. k. Akad. der Wissensch. in Wien, Math.-Nat. Klasse, Bd. 73, III. Abtheilung, 1876.

36. Schenk und Birdsall, Die Entwicklung des Sympathicus. Mittheilungen aus dem embryol. Institut in Wien, Bd. I, 1879.
37. Schwalbe, Das G. oculomotorii. Jenaische Zeitschr. für Naturwissenschaft, Bd. XIII, 1879.
38. Foster u. Balfour, Elemente der Embryologie.
39. Freud, Spinalganglien und Rückenmark des Petromyzon. Sitzungsberichte der math.-naturw. Klasse der Akad. Wien, Bd. 78, 1878.
40. Froriep, A., Ueber Anlagen von Sinnesorganen am Facialis und Glossopharyngeus. Arch. f. Anatomie u. Physiologie. Anat. Abth. 1885.
41. Erlitzky, Das Rückenmark und die Ganglien zwischen den Wirbeln. (Siehe Grundzüge zur Untersuchung der mikroskopischen Anatomie des Menschen und der Thiere. Unter der Red. von M. D. Lawdowsky und Ph. W. Owsjannikow [in russ. Spr.])

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXII.

Die Abbildungen sind angefertigt mit Hülfe des Zeichenprismas und eines Hartnack'schen Mikroskops. Oc. 3, Ob. 4 u. 3; die Längszeichnung (Nr. 4) ist etwas verkleinert. (Bei Abzeichnung der Umrisse lag das Papier auf dem Tische.)

Bedeutung der Buchstaben.

A — Augenblase.	Mr. — Medullarrohr.
FI — erste Kiemenöffnung.	mp. — Muskelplatte.
gk — Ganglienkeim.	mw. — Wurzel des Bewegungsnerven.
glv — Ganglienvulst.	n. st. — Nervenstamm.
glm Ganglienmasse.	O. — Ohrbläschen.
gls Ganglienfortsatz.	R. c. — Rami communicantes.
g. II — G. n. optici.	S. gl. — Spinalganglion.
g. V — G. Gasseri.	Sw. — Sensible Nervenwurzel.
g. VII — G. geniculi.	Sp. gl. — Sympathisches Ganglion.
g. VIII — G. acusticum.	v. — Gefäß im Durchschnitt.
g. IX — G. petrosum.	Ze. — Grenzzellen zwischen den Spinal- und den symp. G.
g. X — G. jugulare oder nodosum.	
g. c. — G. ciliare.	

- Abbild. 1. Querschnitt aus der Halsgegend eines Embryo von 35 St. Wässerige Berlinerblaulösung.
- Abbild. 2. Querschnitt durch den Rumpf eines Embryo von 47 St. Wässerige Berlinerblaulösung.
- Abbild. 3. Querschnitt durch den Rumpf eines Embryo von 62 St. Eosin.
- Abbild. 4. Frontalschnitt eines Embryo von 69 St.
- Abbild. 5. Querschnitt eines Embryorumpfes von 81 St.
- Abbild. 6. Querschnitt eines Embryorumpfes von 4 Tagen.

- Abbild. 7. Querschnitt durch die Gegend der späteren Ohrbläschen eines Embryo von 47 St. (von welchem Abbild. 2 genommen ist).
- Abbild. 8. Querschnitt (unsymmetrisch) durch das Nachhirn eines 55stündigen Embryo.
- Abbild. 9. Längsschnitt durch das Nachhirn und das mittlere Hirn eines 77stündigen Embryo.
- Abbild. 10. Der Schnitt hat einen Theil des Nachhirns und einen Theil des vorderen Hirns getroffen, Embryo vom vierten Tage.
- Abbild. 11. Durchschnitt durch das vordere Hirn eines Embryo von 77 Stunden.
- Abbild. 12. Querschnitt durch den Rumpf eines Embryo von 6 Tagen 8 Stunden.

Die Nervenendkörperchen (Endkolben, W. Krause) in der Cornea und Conjunctiva bulbi des Menschen.

Von

A. S. Dogiel,

Professor der Histologie an der Universität Tomsk.

Hierzu Tafel XXXIII und XXXIV.

Als ich die Hornhautnerven des Menschenauges mit Methylblau färbte, stellte es sich heraus, dass sowohl in dem gesammten gefässhaltigen Hornhautrande, als auch 1—2 mm nach innen von demselben, in der Substantia propria corneae, eigenthümliche Nervenendapparate — Terminalkörperchen — enthalten sind. Ganz ähnliche Nervenendbildungen finden sich, wie dies durch weiter fortgesetzte Untersuchungen von mir in Gemeinschaft mit dem in meinem Laboratorium arbeitenden stud. J. Michailowsky festgestellt wurde, auch in der Conjunctiva bulbi, woselbst sie zuerst von W. Krause entdeckt und von ihm unter dem Namen „Endkolben“ beschrieben worden sind.

In Betracht dessen, dass die Endkörperchen in der Cornea bis jetzt noch von Niemand beschrieben worden und dass auch die analogen Endapparate in der Conjunctiva noch nicht genügend

erforscht sind, will ich in der vorliegenden Arbeit die Resultate meiner Untersuchungen über den Bau der fraglichen Endkörperchen ausführlich darlegen. Wie bereits oben erwähnt, benutzten wir behufs der Nervenfärbung hauptsächlich das Methylenblau.

Mein Verfahren bestand in folgendem: die in toto ausgeschnittene Cornea wurde in ein Uhrgläschen oder auf einen grösseren Objectträger in einige Tropfen Humor aqueus gebracht, sodann wurden 2—3 Tropfen einer $\frac{1}{16}$ procentigen Methylenblaulösung auf die concave Hornhautoberfläche aufgetropft. Um den Gang der Nervenfärbung verfolgen zu können, brachten wir die Cornea von Zeit zu Zeit auf einen reinen Objectträger und untersuchten dieselbe bei nach oben gewandter Vorderfläche mittelst schwacher Objective; eine mehr oder minder vollständige Nervenfärbung erfolgte, soweit ich bemerken konnte, in den meisten Fällen nach 1—1 $\frac{1}{2}$ stündiger Einwirkung der Farblösung. Während dieser Zeit musste, um ein Eintrocknen des Präparates zu verhüten, demselben mehrmals entweder ein Tropfen Humor aqueus oder ein Tropfen der Farblösung beigelegt werden.

Sobald die Nerven der Cornea hinreichend gefärbt erschienen, wurde sie sogleich in ein mit gesättigter Lösung von pikrinsaurem Ammoniak oder pikrinsaurem Kali gefülltes Schälchen übertragen. In dieser Lösung blieb das Präparat 18—20 Stunden und wurde dann, mit der Epithelfläche nach oben, auf einem Objectträger in verdünntem Glycerin eingeschlossen. Gewöhnlich erscheint nach Ablauf eines Tages das Hornhautgewebe bereits so durchsichtig, dass die darin enthaltenen Nervenendkörperchen selbst mittelst starker Systeme untersucht werden können. In denjenigen Fällen, in welchen die unversehrte Hornhaut sich nicht in toto unter dem Deckglase ausbreiten liess, wurde sie zuvor in mehrere Theile zerschnitten.

Bei der Färbung der Endkolben der Conjunctiva ist es am zweckmässigsten, die letztere in ihrem Zusammenhange mit der Sclera und der Cornea zu belassen; zu diesem Behufe wird der Augapfel sammt seiner Bindehaut längs einer Linie durchgeschnitten, welche 5—8 mm weit hinter dem Cornealrande und dem Aequator parallel verläuft. Der so erhaltene vordere Abschnitt des Bulbus wird von dem Ciliarkörper, der Linse etc. befreit und darauf in mehrere Theile zerschnitten, deren jeder für sich nach der oben angegebenen Methode gefärbt wird.

An den besagter Weise gefärbten und fixirten Präparaten ist es leicht ersichtlich, dass die zur Cornea sich begebenden Nervenstämmchen (und zwar hauptsächlich die vorderen, mitunter aber auch die hinteren, d. h. tiefer gelegenen dieser Stämmchen) unter mehr oder weniger geradem oder aber unter spitzem Winkel abgehende Aestchen von verschiedener Dicke entsenden; ein Theil dieser Aestchen verläuft dem Rande der Hornhaut fast parallel, ohne ihre Randzone zu überschreiten, während die übrigen ein wenig weiter in die Substantia propria cornea vordringen. Sowohl die einen als auch die anderen dieser Aestchen zeigen einen mannigfach gewundenen Verlauf, wobei sie ihrerseits mehr weniger feine Aestchen abgeben und schliesslich durch mannigfaltige Verflechtung unter einander einen dichten Plexus (Randplexus) bilden, welcher vorwiegend in dem gefässhaltigen Randtheile der Hornhaut gelegen ist. Die dickeren, aber mitunter auch die dünneren Stämmchen dieses Randplexus bestehen gewöhnlich aus marklosen Nervenfasern, denen sich markhaltige in geringer Zahl beigesellen; letztere treten sodann aus den Stämmchen aus und lassen sich in ihrem isolirten, mannigfach geschlängelten Verlaufe nicht selten auf weitere Strecken hin verfolgen (Fig. 1), wobei einige dieser Nervenfasern sogar in die Substantia propria corneae eindringen, um von da auf's Neue in die gefässhaltige Randzone dieser Membran zurückzukehren. Während des beschriebenen Verlaufes theilen sich viele dieser markhaltigen Fasern an Stelle der Ranvier'schen Schnürringe in 2 oder 3 Fasern, welche ihrerseits, nachdem sie eine gewisse Strecke zurückgelegt, auf's Neue in 2—3 mehr weniger kurze Theilungsfasern zerfallen (vgl. Figg. 1, 5, 6, 7 u. 8); schliesslich treten die beschriebenen markhaltigen Nerven sowie deren Theilungsfasern in die Endkörperchen ein und enden hier in Gestalt eigenthümlicher Bildungen, die ich Nervenendknäuel nenne. Vor ihrem Eintritte in die Endkörperchen verlieren die Nervenfasern ihre Markscheide, was gewöhnlich an einem der Pole des Endkörperchens oder an dessen Seitenfläche stattfindet; indessen ist es kein seltenes Vorkommniss, dass die eine oder die andere dieser Nervenfasern bereits in einer beträchtlichen Entfernung von dem Terminalkörperchen ihre Markscheide verliert (Figg. 1, 3, 4, 5, 6, 7 und 8). Mitunter sehen wir direct aus einer markhaltigen Nervenfasern, an Stelle einer Ranvier'schen Einschnürung,

entweder eine oder zwei, oft recht lange marklose Fasern austreten, welche letzteren schliesslich in Endkörperchen übergehen (Figg. 5, 6, 7 u. 8). Endlich hatten wir Gelegenheit zu beobachten, dass der Axencylinder einer oder der anderen, bereits marklos gewordenen Nervenfasern, ohne in ein Endkörperchen einzutreten, sich in 2—3 mehr weniger feine marklose Aestchen spaltet; diese letzteren erscheinen mannigfach gewunden und durchsetzen nicht selten eine beträchtliche Strecke, ehe sie in den Endknäueln ihr Ende finden, oder sie theilen sich auf's Neue in mehrere feine Zweige, welche letzteren schliesslich in die Terminalkörperchen übergehen (Figg. 1, 5, 7 A); nicht selten sehen wir den beschriebenen marklosen Fasern ovale oder runde Kerne anliegen (Fig. 5 f^{III} u. f^{IV}).

Die Gestalt der Endkörperchen kann sehr wechseln; am häufigsten aber zeigen dieselben eine rundliche, ovale oder eiförmige Gestalt (wie es zum Theil auch aus den beigegebenen Abbildungen ersichtlich ist), wobei sie manehmal stark längs gestreckt und an irgend einer Stelle mehr weniger eingeschnürt erscheinen. Ungeachtet dieser verschiedenartigen Gestalt der Endkörperchen ist dennoch, soviel ich bemerken konnte, die runde oder die ovale Form derselben verhältnissmässig die häufigste.

Die Grösse der Endkörperchen ist gleichfalls eine verschiedene: die einen derselben erscheinen als kleine Gebilde von 0,02—0,03 mm Länge und 0,015—0,025 mm Querdurchmesser, während andere von ihnen grössere Dimensionen bieten, indem sie eine Länge von 0,045—0,10 mm und eine Breite von 0,02 bis 0,08 mm erreichen.

Sämmtliche Endkörperchen, d. h. sowohl die der gefässhaltigen Randzone der Cornea als auch die der Conjunctiva bulbi, liegen unmittelbar unter dem Epithel, so dass dessen Innenfläche mitunter durch ein darunter liegendes Endkörperchen ein wenig eingedrückt erscheint (Fig. 2); nur diejenigen Endkörperchen, welche aus der Randzone in die Substantia propria corneae vorragen, liegen gewöhnlich unterhalb der vorderen Basilmembran und nur in seltenen Fällen direct unter der Epitheldecke. Grösstentheils sind die Körperchen gruppenweise angeordnet, indem 3—5 und mehr Körperchen zusammentreten; innerhalb des, jeder einzelnen Gruppe zugehörigen Bezirkes verzweigen sich gewöhnlich eine, zwei oder drei markhaltige Nervenfasern, an

deren Endverästelungen die Terminalkörperchen gleich Beeren an den Stengeln sitzen (Fig. 1).

In der gefässhaltigen Randzone der Hornhaut finden sich diese Endkörperchen in beträchtlicher Menge, so dass ich innerhalb einer etwa einen halben Millimeter langen Strecke über 20 solcher Endkörperchen zählte; viel spärlicher sind sie hingegen in der Substantia propria corneae vertreten, während sie in der Conjunctiva bulbi, namentlich aber in dem, 2—3 mm breiten Randtheile derselben auf's Neue in grosser Menge zugegen sind.

Die Structur der Endkörperchen und die Nervenendigungen in denselben. Die Methylenblaufärbung ermöglicht wohl die Klarstellung der Nervenendigungen in den Endkörperchen, aber die Structur dieser letzteren selbst, wie namentlich das etwaige Vorhandensein einer Umhüllung, sowie die Bestandtheile des sogenannten Innenkolbens sind an solchen Präparaten der Untersuchung nicht zugänglich. Zu letztgenanntem Behufe ist es erforderlich, das Gewebe zunächst durch halbverdünnte Müller'sche Flüssigkeit, Alkohol, Sublimatlösung oder in der Flemming'schen Lösung (1 Vol. dieser letzteren mit 2—3 Vol. destillirten Wassers verdünnt) zu fixiren und dann Schnitte anzufertigen; letztere können in Hoyer'schem Picrocarmin, Hämatoxylin oder auch in anderen Farbstoffen gefärbt werden. Von allen oben genannten Fixierungsmitteln gibt die mit Wasser verdünnte Flemming'sche Lösung die besten Resultate. Das Präparat wird mehrere Stunden lang in der genannten Lösung gelassen, darauf in Wasser ausgewaschen und behufs definitiver Erhärtung in schwächeren und sodann successive in stärkeren Alkohol übertragen.

An so erhaltenen Schnittpräparaten ist es leicht ersichtlich, dass ein jedes Endkörperchen von einer mehr oder weniger dünnen, nicht selten mehrschichtigen Bindegewebskapsel umhüllt wird. Diese letztere besitzt recht zahlreiche Kerne mit einem oder mehreren Kernkörperchen. Die in der Kapsel mancher dieser Endkörperchen enthaltenen Kerne liegen theils der Längsaxe des Körperchens parallel, theils aber sind sie zu derselben quer oder schräg gerichtet; die letztgenannten Kerne gehören aller Wahrscheinlichkeit nach den, das Körperchen umwindenden markhaltigen Nervenfasern an (Figg. 2 u. 3). Die Bindegewebskapsel ist zwar auch an den, mit picrinsaurem Ammoniak

fixirten Präparaten wahrnehmbar (Fig. 3), indessen tritt sie hier nicht sehr deutlich hervor und wenn das Präparat hinreichend aufgehellt ist, lässt sich die Kapsel fast gar nicht mehr von dem umgebenden Gewebe unterscheiden. Bei Einwirkung des Methylenblau's auf eine nicht genug frische Cornea oder Conjunctiva bleibt die Nervenfärbung in den Endkörperchen meist ganz aus, während die Kerne der Bindegewebskapsel an solchen Präparaten eine intensive blaue Färbung annehmen und nunmehr scharf hervortreten.

In dem von der Bindegewebskapsel umschlossenen Hohlraume — dem Innenkolben — gelang es mir an Schnittpräparaten nie, die geringste Spur von Kernen oder von Zellen irgend welcher Art zu entdecken, der ganze Innenkolben erscheint von einer Masse stark glänzender und scharf contourirter Körnchen angefüllt; inmitten dieser Körnchen liegen kurze, nicht selten varicöse und ebenfalls glänzende Fäden, die gewöhnlich in verschiedenen Richtungen verlaufen (Fig. 2); oft erscheinen einige von diesen Fäden in Gestalt kurzer Schlingen. Die Körnchen des Innenkolbens sind von sehr geringer Grösse und erscheinen meist rundlich, oval oder spindelförmig; bei wechselnder Einstellung fällt es aber nicht schwer sich zu überzeugen, dass viele von diesen Körnchen allmählich in bogenförmig gekrümmte, mehr weniger kurze Fäden übergehen; es ist mithin die Mehrzahl dieser Körnchen als optische Querschnitte von Fäden anzusehen, welche letzteren sich in dem Bereiche der Endkörperchen mannigfach winden. Die spärlichen Zwischenräume zwischen den fast den ganzen Binnenraum des Endkörperchens einnehmenden Fäden und Körnern werden durch eine geringe Menge leicht granulirter oder homogener Substanz ausgefüllt.

So präsentiren sich die Endkörperchen, wenn man sie an Schnittpräparaten studirt, welche in den oben angegebenen Fixirungsmitteln erhärtet waren. Die im Inneren der Körperchen sichtbaren glänzenden Fäden sind auf die Nervenfasern zu beziehen, welche, wie dies weiter unten erörtert werden wird, an der Bildung der Endknäuel theilnehmen.

Was das Verhalten der Nervenfasern zu den beschriebenen Endkörperchen anlangt, so sehen wir, wie dies zum Theil bereits früher erwähnt wurde, zu jedem Körperchen entweder ein einzelnes, oder noch häufiger zwei oder gar drei Nervenästchen heran-

treten, welche letzteren aus der Theilung einer oder aber zweier verschiedener markhaltiger Nervenfasern hervorgegangen sind (Figg. 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 u. 8). In dem ersteren Falle nähert sich das Nervenästchen dem einen der Pole des Terminalkörperchens und verliert hier (aber nicht selten auch schon viel früher) seine Marksheide, der nackte Axencylinder tritt in das Körperchen ein und zerfällt meist sogleich in 2—3 dünne varicöse Fäden (Figg. 3, 5 B, 6); letztere schlagen entweder sämmtlich die gleiche Richtung ein oder sie gehen in verschiedenen Richtungen hin, indem sie hierbei eine oder mehrere bogen- oder ringförmige Krümmungen bilden, darauf spalten sie sich auf's Neue in eine Anzahl feiner varicöser Fäden, die sich auf die verschiedenste Weise hin- und herwinden und mit einander verflechten. Die letztbeschriebenen Fäden senden während ihres gesammten Verlaufes mehr oder weniger kurze laterale Fädchen, die unter häufiger Verästelung und mannigfachen Windungen die Verbindungen zwischen den nächstliegenden Nervenfasern vermitteln (Fig. 3, 5, 6); solcher Weise entsteht ein, von einem dichten Netze varicöser Nervenfasern gebildeter Knäuel. Die einzelnen, in den Bestand dieses Knäuels tretenden Fäden sind dermassen mit einander verwickelt und verflochten, dass es in vielen Fällen fast unmöglich ist, den Verlauf irgend eines einzelnen Fadens eine gewisse Strecke weit zu verfolgen. Die soeben betrachtete Form der Nervenendknäuel können wir den dichten Knäuel nennen, da er aus einem dichten Netze von Nervenfasern besteht, zwischen welchen nur sehr spärliche und kleine Lücken übrig bleiben.

In den Endkörperchen, welche sich durch eine ovale oder mehr oblonge Form characterisiren, tritt der Axencylinder eines Nervenästchens an einen der Pole des Körperchens heran und dringt hier in dessen Inneres ein; darauf zerfällt der Axencylinder sogleich in mehrere feine varicöse Fasern, welche unter mannigfachen Windungen der Längsaxe des Körperchens entlang ziehen und derart den entgegengesetzten Pol desselben erreichen; während dieses Verlaufes entsenden sie zahlreiche, gleichfalls varicöse Fäden, welche auf's Neue häufige Theilungen eingehen und sich auf verschiedene Weise sowohl mit einander als auch mit den soeben erwähnten primären Theilungsfasern des Axencylinders verbinden. Auf diese Weise entsteht ein Endknäuel von mehr oder

weniger langgestreckter Form (Fig. 4 B u. Fig. 7 C''). Nicht selten treten ein, zwei oder auch drei varicöse Fädchen aus einem Endknäuel heraus, um in einer gewissen Entfernung von demselben in das Innere eines oder zweier anderer solcher Körperchen einzudringen und hier ähnliche Endknäuel zu bilden (Fig. 7, D, D').

Was den Fall betrifft, wo ein einziges Terminalkörperchen 2—3 Nervenästchen aufnimmt, so sehen wir hierbei, dass eines oder auch zwei von ihnen an dem einen, die übrigen aber an dem entgegengesetzten Pole des Endkörperchens in dasselbe eintreten (Figg. 4, 6 C', 7 C u. C', 8 B); aber mitunter sieht man auch eines oder das andere dieser Nervenästchen an einer Seitenfläche in das Körperchen treten. Die zu den Endkörperchen sich begebenden Nervenfasern verlieren ihre Markscheide entweder unweit ihres Eintrittes in das Körperchen oder hart an dessen Oberfläche, oder endlich in selteneren Fällen in einem mehr oder weniger beträchtlichen Abstände oberhalb des Endkörperchens. Nicht selten aber erscheint eines oder gar zwei der bezüglichen Nervenästchen in ihrem gesammten Verlaufe als marklose Faser (Figg. 7 C, C' u. 8). Ein jedes der beschriebenen Nervenästchen tritt demnach als marklose Faser in das Endkörperchen ein und zerfällt hier in mehrere feine varicöse Fäden; letztere schlängeln sich Anfangs und entsenden dann in ihrem weiteren Verlaufe eine Anzahl varicöser Fäden, welche sich mannigfach umwinden und sich hierbei mit einander verflechten und verbinden; derart gestaltet sich der ganze Endapparat zu einem dichten Knäuel (Figg. 4, 5 B', 6 C', 7 C, C' u. 8 B).

Aber abgesehen von der beschriebenen Endknäuelform finden wir constant, zumal im Inneren der kleinen Endkörperchen, noch eine andere Form der Nervendigung, die man den lockeren Knäuel nennen kann; an der Bildung eines solchen Knäuels theilhaftig sich ein einzelnes oder aber zwei Nervenästchen.

Im ersteren Falle tritt das Nervenästchen in das Innere des Endkörperchens ein und nimmt hier an Volumen zu, so dass es jetzt als ein ziemlich dicker varicöser Faden erscheint; letzterer beschreibt eine, zwei und mehr schlingenförmige Windungen (Fig. 8 A u. C); an den so entstandenen Fadenschlingen entspringen grösstentheils kurze varicöse Fädchen, die theils zu gegenseitiger Verbindung der Schlingen dienen, theils aber in dem Binnenraume des Endkörperchens in Gestalt unregelmässiger oder

knopfförmiger Verdickungen frei zu enden scheinen (Fig. 5C u. C', Fig. 8A). Mitunter endet das Nervenästchen im Inneren des Körperchens in Gestalt eines einzelnen, bogen- oder zickzackförmig gekrümmten dicken varicösen Fadens, der schliesslich in eine Verdickung ausläuft, während seine Ränder fein gezähmelt sich ausnehmen (Fig. 5D).

Anlangend den andern Fall, d. h. wenn zwei Nervenästchen an der Bildung eines lockeren Knäuels Theil haben, mögen dieselben nun aus einer einzigen oder aus zwei verschiedenen markhaltigen Fasern hervorgegangen sein, so dringen beide Aestchen an einem der Pole des Körperchens in dasselbe ein, um hier alsbald in mehrere dicke varicöse Fäden zu zerfallen. Diese Fäden zeigen einen mehr oder weniger gewundenen Verlauf und werden durch kurze laterale Fädchen unter einander verbunden. Solcher Weise entsteht ein lockerer Knäuel, wie es in den Figg. 5C' und 7D dargestellt ist.

Indess sieht man nicht selten das eine Aestchen an dem einen, das andere an dem entgegengesetzten Pole in das Endkörperchen eindringen. Hier verlaufen sie schleifenförmig gewunden und bilden so einen lockeren Knäuel von spiraliger Form; die einzelnen Schlingen eines derartigen Knäuels sind gewöhnlich mittelst kurzer und feiner Nervenfädchen unter einander verbunden (Fig. 6).

Die dichten Endknäuel erscheinen, soweit meine Beobachtungen reichen, an dem einen oder an den beiden Polen, d. h. an den Eintrittsstellen der Axencylinder der Nervenfasern in das Endkörperchen dichter als in dessen übrigen Theilen, da die Nervenästchen und Fäden gleich nach ihrem Eintritte sich viel stärker winden als weiterhin (vgl. Fig. 3).

Sowohl die dichten als auch die lockeren Knäuel senden beständig eine gewisse Anzahl (1—2—3) feiner varicöser Nervenfasern ab, welche nach ihrem Austritte aus dem Endkörperchen eine oft mehr oder minder weite Strecke zurücklegen, ehe sie endlich in das Nervennetz eines der benachbarten Endknäuel übergehen (Figg. 5h, 6e und 7a, a'). Mittelst dieser Fäden wird die Verbindung zwischen den einander nächstliegenden Endknäueln hergestellt und es ist zu bemerken, dass diese Verbindungsfäden nichts gemein haben mit denjenigen Nervenfasern, welche, wie bereits früher erwähnt, nach ihrem Austritte aus einem gegebenen Endkörperchen in ein anderes übergehen, um hier-

selbst in dem Nervenetze des Endknäuels völlig aufzugehen. Manchmal gelingt es ein solches terminales Nervenfädchen eine Strecke weit in seinem Verlaufe innerhalb des Endkörperchens zu verfolgen; dann sieht man dasselbe nach seinem Eintritte in das Endkörperchen sich mannigfach windend mit den anderen Fäden des Endknäuels sich verflechten; schliesslich jedoch entzieht es sich unserer Beobachtung inmitten des dichten Flechtwerkes der übrigen, in den Bestand des Endknäuels tretenden Fäden (Fig. 6 e).

Wie bereits bemerkt, finden sich die Endkörperchen nicht nur in der gefässhaltigen Randzone der Hornhaut, sondern auch innerhalb ihrer Substantia propria, in einem Abstände von 1—2 mm von der Randzone. Die innerhalb der Substantia propria befindlichen Endkörperchen liegen unmittelbar unter der vorderen Basalmembran. Die zu diesen letzterwähnten Endkörperchen hinzutretenden Nervenästchen haben einen zweifachen Ursprung: entweder sie gehen aus den Theilungsfasern der den vorderen Cornealstämmchen zugehörigen markhaltigen Nerven hervor, oder sie entstammen den durchbohrenden Fasern (Rami perforantes).

In letzterem Falle löst sich in der Nähe der vorderen Basalmembran von einer perforirenden Faser gewöhnlich ein mehr oder weniger feines Aestchen ab, welches nicht selten bogenförmig gewunden an das Endkörperchen herantritt, um hierselbst einen dichten oder einen lockeren Knäuel zu bilden (Fig. 9 e). Mitunter durchsetzt ein perforirendes Aestchen zunächst die vordere Basalmembran und geht darauf, ohne in die Fäden des subepithelialen Plexus zu zerfallen, in toto in ein unmittelbar unter dem Hornhautepithel gelegenes Endkörperchen über; solchenfalls treten bei der gleichen Tubuseinstellung sowohl die Fäden des subepithelialen Geflechtes als auch der Nervenknäuel deutlich hervor (Fig. 10 b). Was die Endkörperchen der Hornhaut betrifft, so bieten, soweit ich bemerken konnte; die Nervenknäuel derselben meist das Ansehen von lockeren Knäueln dar; sie werden von einer oder von mehreren bogenförmigen Schlingen gebildet, die unter einander mittelst kurzer lateraler Fäden zusammenhängen.

Dies sind die hauptsächlichsten Formen der Endknäuel, wie wir sie in den uns beschäftigenden Endkörperchen antreffen. Letztere finden sich, wie gesagt, in dem eigentlichen Hornhautgewebe, in der Gefässzone dieser Haut und endlich in der Con-

junctiva bulbi, von wo aus sie aller Wahrscheinlichkeit nach auch in die Hornhaut vordringen.

Aber ausser den oben beschriebenen Endknäuelformen treffen wir noch eine grosse Anzahl von Formvarietäten an, die sich indess nur durch geringfügige Differenzen in der Anordnung der Knäuel-fäden von einander unterscheiden.

Bevor ich die Beschreibung der Endkörperchen schliesse, erachte ich es für nothwendig, betreffs zweier der oben beschriebenen Nervenendformen noch einige Worte hinzuzufügen, und zwar handelt es sich hier um diejenigen Endknäuel, deren Fäden scheinbar frei, in Gestalt knopfförmiger Verdickungen enden, sowie um diejenigen, in welchen der ganze Nervenendapparat als ein einzelner, im Binnenraume des Endkörperchens sich windender Faden erscheint. Diese beiden Endformen sind meiner Ueberzeugung nach als Kunstproducte zu betrachten, die entweder infolge einer unvollständigen Färbung der Endfäden des Knäuels entstanden sind, oder aber dadurch, dass die Fixirung des Präparates zu spät erfolgte, als bereits die Färbung der Nerven-elemente abzublasseu begann und eine Anzahl der den Endknäuel bildenden Nerven-fäden ihre Färbung vollständig oder wenigstens zum Theil verloren hatte. Zu Gunsten dieser Annahme kann ich die Thatsache anführen, dass an Präparaten, welche bei sehr vollständiger Nerven-färbung rechtzeitig fixirt waren, die in Rede stehenden Nervenendformen entweder gar nicht oder nur höchst selten anzutreffen sind. Einem jeden mit der Methylenblau-methode Vertrauten ist es wohl bekannt, dass es überhaupt kein Leichtes ist, in irgend einem gegebenen Gewebe eine vollständige Nerven-färbung zu erhalten, zumal wenn man sich behufs dessen der Ehrlich'schen Methode bedient, d. h. die Farblösung direct in das Blut der Versuchsthiere einführt. Gewöhnlich tritt unter solchen Bedingungen die Nerven-färbung sehr rasch ein, um aber leider eben so schnell zu entschwinden wie sie erfolgt war; nicht selten blasst die Färbung eines Theiles der Nerven-elemente bereits ab, währenddem sie an anderen Nerven eben erst auftritt, und es ist daher manehmal recht schwierig, den Zeitpunkt zur Fixirung des Präparates richtig zu treffen. Angesichts des soeben Gesagten müssen wir sehr vorsichtig sein bei unseren Schlussfolgerungen betreffs der frei mit knopfförmigen Anschwellungen endigenden Nerven-fäden. Denn diese Form der Nervenendi-

gungen kann wohl das Resultat einer unvollständigen Nervenfärbung sein.

Abgesehen von den beschriebenen Endkörperchen finden sich in dem eigentlichen Hornhautgewebe, in einer Entfernung von $\frac{1}{2}$ —2 mm von dem gefässhaltigen Cornealrande noch andere eigenthümliche Nervenendapparate in Gestalt von Endplättchen. Die vorderen Nervenstämmchen der Cornea entsenden gewöhnlich nach ihrem Eintritte in dieselbe mehrere markhaltige Fasern, welche bald darauf ihre Markscheide verlieren und in je 2—4 varicöse Aestehen zerfallen; dieselben verlaufen eine geringe Strecke weit entweder dem Hornhautrande mehr oder weniger parallel, oder aber in radialer Richtung zum Centrum der Cornea hin und schliesslich geht ein jedes dieser Aestehen in ein Endplättchen über (Fig. 11 b). Diese Endplättchen präsentiren sich als Gebilde von viereckiger oder unregelmässig abgerundeter Form; einige von ihnen erscheinen schaufelförmig ausgehöhlt und öfter hie und da wie eingeschnürt (Fig. 11). Die Ränder der Endplättchen sind häufig uneben, gezackt; mitunter löst sich von dem Rande eines Endplättchens ein kurzer varicöser Faden ab, welcher sich bald darauf wiederum dessen Rande nähert und mit demselben verschmilzt (Fig. 11). Die Grösse der Endplättchen ist verschieden und neben grösseren finden wir solche von sehr geringem Umfange. Die beschriebenen Endplättchen enthalten keine Kerne und ungeachtet dessen, dass sie einigermaassen den Hornhautzellen ähneln, haben sie dennoch mit den letzteren nichts gemein. Bei Fixirung der Methylenblaupräparate mittelst piersauren Ammoniaks entsteht bekanntlich ein feinkörniger Niederschlag; dieser letztere ist in den Endplättchen ungleichmässig vertheilt und in Folge davon bilden sich daselbst stellenweise in Reihen liegende, intensiv gefärbte Fleckchen und Körnchen (Fig. 11). Es ist sehr möglich, dass die Aehnlichkeit dieser Endplättchen mit den Hornhautzellen die Ursache gewesen ist, weshalb mehrere Forscher, wie Kühne, Waldeyer und Izquierdo u. A. sich für einen unmittelbaren Zusammenhang zwischen den Nerven und dem Protoplasma der zelligen Elemente der Hirnhaut aussprechen.

Die von mir in der Cornea und Conjunctiva bulbi beschriebenen Endkörperchen sind durchaus identisch mit den zuerst von

W. Krause in der *Conjunctiva bulbi* des Menschen, des Affen und anderer Thiere entdeckten Endkolben. Die Gegenwart dieser letzteren in der Bindehaut des Menschenauges wurde bald darauf durch die Untersuchungen von Frey, Kölliker, Lüdden, Ciaccio, Longworth und Waldeyer, A. Key und G. Retzius, Merkel, Schwalbe u. A. bestätigt und gegenwärtig zweifelt wohl Niemand mehr an ihrer Existenz. Was den Bau der Endkolben anlangt, so stimmen fast sämtliche Beobachter darin überein, dass diese Gebilde von einer, zahlreiche oblonge Kerne tragenden, bindegewebigen Kapsel umhüllt werden (W. Krause, Frey, Kölliker, Merkel u. A.). Die Kapsel einiger zusammengesetzterer Endkolben lässt nach G. Retzius einen geschichteten Bau erkennen, wobei ein Theil der in der Kapsel liegenden Kerne auf die Nervenfasern zu beziehen sind, welche die Endkolben an ihrer Oberfläche umwinden. Gemäss Longworth's Ansicht besteht die Bindegewebshülle der kugeligen Endkolben beim Menschen aus zwei Lamellen, einer äusseren und einer inneren; sie sind durch einen engen, von homogener Substanz gefüllten Zwischenraum von einander getrennt und enthalten beide recht zahlreiche Kerne.

Ganz anders verhält es sich mit der Frage über die Bestandtheile des sogenannten Innenkolbens und über die Nervenendigungen in demselben.

Nach W. Krause tritt als Bestandtheil des Innenkolbens eine eigenthümliche, feingranulirte und längsgestreift erscheinende Substanz auf. Die Nervenfasern tritt, nachdem sie vorher ihre Marksheide verloren, in den Innenkolben ein und zeigt hier di- und trichotomische Theilungen und die daraus hervorgegangenen Theilungsästchen (Terminalfasern) zeigen einen gewundenen Verlauf und enden schliesslich in Gestalt knopfförmiger Anschwellungen. In einer späteren Arbeit hat W. Krause seine ursprüngliche Ansicht über den Bau des Innenkolbens einigermaassen modificirt; er betrachtet denselben nunmehr als aus besonderen Zellen bestehend, die er „Längskolbenzellen“ nennt; zwischen diesen Zellen liegen die gewundenen Endästchen (Terminalfasern) mit ihren knopfförmigen Endanschwellungen. In den Endkolben der *Conjunctiva bulbi* des Menschen zählt W. Krause je 1—4, mit den eben erwähnten Endknöpfchen endigende Terminalfasern. Mit den Beobachtungen von W. Krause stimmen Frey, Lüdden

und Kölliker überein; letzterer schreibt, gleichwie Krause, den „Längskolbenzellen“ keine besondere physiologische Bedeutung zu, indem er meint, dass dieselben genetisch als zur Schwannschen Scheide gehörig oder einfach als Theile des Neurilems aufzufassen seien. G. Retzius, welcher sehr detaillirte und gründliche Untersuchungen über den Bau der Conjunctivalendkolben des Menschen angestellt hat, kann die Existenz der Längskolbenzellen nicht bestätigen; nach seinen Beobachtungen besteht der Innenkolben bloss aus einer granulirten Masse, in welcher keinerlei zellige Elemente zu Tage treten. Der nackte Axencylinder der Nervenfasern tritt nach Retzius in den Innenkolben ein, windet sich hier schlingenförmig und zerfällt bald in Fibrillen, welche die granulirte Masse in verschiedenen Richtungen durchsetzen, um als kurze, stabförmige Fäserchen hier und da hervorzutreten. In den zusammengesetzten Endkolben zerfällt der Axencylinder in einzelne Fibrillen, die in der granulirten Substanz des Innenkolbens eingelagert sind; die besagte granulirte Masse wird von Retzius „Terminalsubstanz“ genannt und mit der analogen körnigen Substanz der Endknospen der Pacini'schen Körperchen verglichen, wobei er vermuthet, dass die Nervenfibrillen in dieser granulirten Masse endigen.

Longworth, Waldeyer und F. Merkel gelangen auf Grund ihrer Untersuchungen zu dem Schlusse, dass der ganze Innenkolben aus einer gewissen Menge über einander geschichteter, kernhaltiger Zellen bestehe; in den letzteren enden, nach Longworth und Waldeyer, die aus Theilung des Axencylinders der Nervenfasern hervorgegangenen Fibrillen. Merkel reiht die Conjunctivalendkolben auf Grund ihrer Structur und der Endigungsweise ihrer Nerven den Tastkörperchen an.

Meine eigenen Beobachtungen betreffs der Structur und der Nervenendigungen in den Endkörperchen der Cornea und Conjunctiva bulbi des Menschen lassen sich, wie es aus der vorhergehenden Beschreibung ersichtlich, folgendermassen zusammenfassen:

Die Endkörperchen werden von einer mehr oder weniger dünnen Bindegewebshülle — der Kapsel — bekleidet; letztere enthält runde oder ovale Kerne, von denen einige, wie bereits Retzius mit Recht bemerkt, den markhaltigen Nervenfasern angehören.

In dem von der Kapsel umgrenzten Binnenraume der Endkörperchen ist nicht die geringste Spur von Zellen oder Kernen enthalten; derselbe wird vielmehr von Nervenästchen und Nervenfasern ausgefüllt, welche einen Nervenendknäuel bilden; die zwischen den Fadenschlingen des Endknäuels übrigbleibenden spärlichen Lücken sind von einer geringen Menge einer homogenen oder leicht granulirten Substanz besetzt.

Zu einem jeden Endkörperchen treten ein, zwei oder drei Nervenästchen heran, welche aus der Theilung einer einzigen oder aber zweier verschiedener markhaltiger Nervenfasern hervorgegangen sind. Die Nervenästchen treten, nachdem sie ihre Markscheide verloren haben, in den Hohlraum des Endkörperchens ein, um hier in mehrere feinere Zweige zu zerfallen, welche letzteren sich in ihrem mamigfach gewundenen Verlaufe wiederholt in feine varicöse Fäden spalten. Diese Nervenfasern bilden, indem sie sich auf die verschiedenste Weise verflechten, schlängeln und mit einander vereinigen, entweder einen dichten oder einen lockeren Knäuel.

Die in den Bestand des Endknäuels tretenden Nervenfasern laufen nicht etwa frei, in Gestalt knopfförmiger Anschwellungen aus, und wenn man mitunter auch solche, dem Anscheine nach freie Nervenendigungen in den Endkörperchen zu Gesichte bekommt, so lassen sich derartige Bilder am wahrscheinlichsten aus einer unvollständigen Färbung der im Endknäuel enthaltenen Nervenfasern erklären.

Aus den Endknäueln treten nicht selten mehrere Nervenfasern aus, welche mehr oder minder beträchtliche Strecken durchsetzen, um in andere Endkörperchen einzudringen und hier auf's Neue an der Bildung von lockeren oder dichten Knäueln theilzunehmen.

Die Endknäuel benachbarter Endkörperchen stehen mittels besonderer, feiner, varicöser Fäden unter einander in Verbindung.

In dem Gewebe der Hornhaut begegnen wir eigenthümlichen Endapparaten der Nervenfasern, welche ich Endplättchen genannt habe.

Die Endkörperchen der Cornea und Conjunctiva bulbi des Menschen stehen in Hinsicht ihres Baues, sowie in dem Verhalten

ihrer Nervenendigungen den von A. Smirnoff¹⁾ in der Froschlunge beschriebenen Nervenendapparaten, gleichwie den sogen. „Genitalnervkörperchen“, sehr nahe. In den letztgenannten Gebilden zerfallen, zufolge der neuesten Beobachtungen von Aronson²⁾ und G. Retzius³⁾, die Axencylinder der Nervenfasern im Innern des Körperchens in einzelne Zweige und Fäden, die in Anschwellungen von verschiedener Gestalt auslaufen.

Im Hinblick auf meine eigenen Beobachtungen betreffs der Endkörperchen der Cornea und Conjunctiva bulbi des Menschen und bei Durchmusterung einer ganzen Reihe von Abbildungen, welche der gründlichen Arbeit von G. Retzius beigelegt sind, gelange ich zu der Ansicht, dass die Anschwellungen, in welche nach seiner Meinung die Nervenfasern auslaufen, nichts anderes sind, als varicöse Verdickungen der durch Methylenblau unvollständig gefärbten Nervenfasern. Aller Wahrscheinlichkeit nach bilden die Nervenfasern innerhalb der Genitalnervkörperchen, ebenso wie wir es in den von uns beschriebenen Endkörperchen sahen, ein Nervenetz, dessen Schlingen sich auf verschiedene Weise umwinden und verflechten.

Literatur.

1. W. Krause, Zeitschrift für rationelle Medicin Bd. V, 1858.
2. Derselbe, Die terminalen Körperchen der einfach sensiblen Nerven. Hannover, 1860.
3. Derselbe, Die Nervenendigung innerhalb der terminalen Körperchen. Arch. f. mikrosk. Anatomie Bd. XIX, 1881.
4. Frey, Histologie und Histochemie des Menschen. Leipzig, 1859.
5. Lüdden, Zeitschr. f. wissensch. Zoologie Bd. 12, 1863.
6. A. Kölliker, Handb. der Gewebelehre des Menschen. 4. Aufl. 1863.
7. Derselbe, „ „ „ „ „ 6. „ 1889.

1) A. Smirnoff, Ueber Nervenendknäuel in der Froschlunge. Anatom. Anzeiger, III. Jahrg., 1888.

2) Aronson, Beitr. zur Kenntniss der centralen und peripheren Nervenendigungen. Inaug.-Diss. Berlin 1886.

3) G. Retzius, Ueber die Endigungsweise der Nerven in den Genitalnervkörperchen des Kaninchens. Internat. Monatsschr. für Anatomie und Physiologie Bd. VII, Heft 8, 1890.

8. G. Ciaccio, Memorie dell' Academia delle Scienze dell' Istituto di Bologna. Ser. III. Tomo IV. Fascicolo 4, 1874.
9. Derselbe, Ueber den Bau der Bindehaut des menschlichen Auges. Moleschott's Untersuchungen zur Naturlehre. XI.
10. Longworth, Arch. f. mikrosk. Anatomie Bd. XI, 1875.
11. Waldeyer, Tageblatt d. Breslauer Naturforscher-Versamml. 1874.
12. Derselbe, Ueber die Endigungsweise der sensiblen Nerven. Arch. für mikrosk. Anatomie Bd. XVII, 1880.
13. Axel Key u. G. Retzius, Studien in der Anatomie des Nervensystems und des Bindegewebes. Stockholm, 1876.
14. F. Merkel, Ueber die Endigungen der sensiblen Nerven in der Haut der Wirbelthiere. Rostock, 1880.
15. G. Schwalbe, Lehrbuch der Anatomie der Sinnesorgane. Erlangen, 1887.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXIII u. XXXIV.

Sämmtliche Abbildungen sind mit Hilfe der Camera lucida nach Präparaten gezeichnet, welche, ausgenommen das der Fig. 2, durch Methylenblau gefärbt und sodann mittels picrinsauren Ammoniaks oder Kalis fixirt waren.

- Fig. 1. Nervenästchen (a) des Randplexus der Hornhaut, in dem markhaltige Fasern (b) enthalten sind. Diese letzteren endigen in dichten und lockeren Endknäueln von verschiedener Form. Gefäßzone der Cornea. Obj. 4. Reichert.
- Fig. 2. Endkörperchen aus der Conjunctiva bulbi. Längsschnitt durch die in Flemming'scher Lösung fixirte Bindehaut des Auges. Obj. 8a. Reichert.
- Fig. 3. Endkörperchen aus dem Randtheile der Conjunctiva bulbi. a) Markhaltige Nervenfasern, deren Axencylinder in einen dichten Endknäuel übergeht. Obj. 8a. Reichert.
- Fig. 4. A und B) Nervenendknäuelchen aus der Conjunctiva bulbi. a) Markhaltige, dem Knäuelchen A sich nähernde Nervenfasern, theilt sich in drei Aestchen, die das Knäuelchen bilden. Obj. 8a. Reichert.
- Fig. 5. A) Markhaltige Nervenfasern, die in zwei Aestchen (d und e) zerfällt; das eine von diesen Aestchen (e) endigt mit einem dichten Knäuel (B), das andere (d) theilt sich auf's Neue in drei Zweige (f, f' f''). Das marklose Zweigchen f zerfällt in die beiden feinen Fasern h und i; die Faser h endet in einem lockeren Knäuel (C) und in einem bogenförmig verlaufenden dicken varicösen Faden (D), die Faser i dagegen betheiligte sich an der Bildung des lockeren Knäuels C'; das marklose Zweigchen f' geht in einen dichten Knäuel (B') über. Das markhaltige Zweigchen f'' endlich theilt sich in die beiden marklosen Fasern f''' und f''', welchen

letzteren Kerne anliegen; die genannten Fasern gehen in die lockeren Endknäuel C' und C'' über. g) Aestchen einer (in der Figur nicht abgebildeten) markhaltigen Faser, welches in mehrere varicöse Fäden zerfällt; letztere gehen in den Endknäuel B' über. h) Anastomotischer Nerven-faden. Gefäßzone der Cornea. Obj. 8a. Reichert.

Fig. 6. A und B) Zwei markhaltige Fasern, von denen eine jede sich gabelförmig in zwei Aestchen (a, b und c, d) theilt. Das Aestchen a geht in einen lockeren Knäuel über, während die übrigen dichte Endknäuel (C, C', C'') bilden. e) Varicöser Nerven-faden, der zwei Endknäuel mit einander verbindet. f) Aestchen, die aus der Theilung von (nicht in die Zeichnung aufgenommenen) markhaltigen Fasern hervorgegangen sind. Gefäßzone der Cornea. Obj. 8a. Reichert.

Fig. 7. A und B) Markhaltige Nervenfasern. Die aus der Theilung der Faser A hervorgegangenen marklosen Aestchen bilden zwei dichte Knäuel (C und C'). Das eine der Aestchen der Faser B geht in einen dichten Knäuel von länglicher Form (C'') über; letzterer entsendet fünf Nerven-fäden; drei von ihnen gehen in den lockeren Knäueln D und D' auf, während die beiden anderen Fäden (a und a') als anastomatische Fäden erscheinen. b) Aestchen markhaltiger Nerven-fasern. Gefäßzone der Cornea. Obj. 8a. Reichert.

Fig. 8. A und C) Lockere Endknäuel. B) Dichter Endknäuel. a, b, c und d) Aestchen, hervorgegangen aus der Theilung markhaltiger Nervenfasern. e) Anastomotischer Nerven-faden. Randtheil der Conjunctiva. Obj. 8a. Reichert.

Fig. 9. a) Aestchen eines der vorderen Nervenstämmchen der Cornea. b) Perforirende Aestchen, die in die Fäden (d) des subepithelialen Nervenplexus zerfallen; von einem der perforirenden Aestchen geht der Faden c ab, der in einem lockeren Knäuel endet. e) Dickeres Nervenästchen, das in den Bestand des im Hornhautstroma gelegenen Nerven-geflechtes tritt. Randtheil der Cornea. Obj. 7. Hartnack.

Fig. 10. a) Aestchen eines der vorderen Nervenstämmchen der Cornea. b) Perforirendes Aestchen in einem lockeren Knäuel endigend; letzterer liegt unter dem Epithel der Cornea. c) Fäden des subepithelialen Geflechtes. Randzone der Cornea. Obj. 4. Reichert. Tubus halb ausgezogen.

Fig. 11. A) Aestchen eines der vorderen Nervenstämmchen der Cornea. a) Axencylinder einer markhaltigen Nerven-faser; derselbe zerfällt in dünne Aestchen, welche in Endplättchen (b) auslaufen. Cornealrand. Obj. 8a. Reichert.

(Aus dem I. anatomischen Institut in Berlin.)

Ueber die Entwicklung des Uterus und der Vagina beim Menschen¹⁾.

Von

Dr. med. W. Nagel,

Privatdocent, Assistenzarzt der geburtshülflich-gynäkologischen Univ.-Klinik des Herrn Geh. Med.-Rath Prof. Dr. Gusserow zu Berlin.

Hierzu Tafel XXXV u. XXXVI.

Bekanntlich waren es zunächst theoretische Erwägungen, welche verschiedene Forscher (siehe bei Kussmaul²⁾) zu der Behauptung führten, dass zwei symmetrische Uranlagen für Uterus und Vagina bestehen müssten. Für die Richtigkeit dieser Behauptung sprach das Verhalten der inneren Genitalien bei verschiedenen niederen Wirbelthieren und die Häufigkeit des Vorkommens von Duplicität des Uterus und der Vagina (Leuckart, Thiersch, Dohrn). Die Untersuchungen von Thiersch, Dohrn, Kölliker, Kussmaul, Waldeyer u. A. haben längst die oben erwähnte theoretische Erörterung zu einer anatomischen Thatsache erhoben und die Annahme Johannes Müller's³⁾, dass die nach ihm benannten Gänge als Bildungsstätte der Tuben und der Gebärmutterhörner dienten, dahin erweitert, dass der gesammte innere Genitaltractus des Weibes, einschliesslich des Hymens, aus den beiden genannten Gängen hervorgehen.

1) Siehe Sitzungsberichte der kgl. preuss. Akademie der Wissenschaften zu Berlin. Sitzung der physikalisch-mathematischen Klasse vom 22. Mai 1890. Dr. W. Nagel, Ueber die Entwicklung des Uterus und der Vagina beim Menschen.

2) A. Kussmaul, Von dem Mangel, der Verkümmernng und Verdoppelung der Gebärmutter. Würzburg, 1859.

3) Johannes Müller, Bildungsgeschichte der Genitalien aus anatomischen Untersuchungen an Embryonen des Menschen und der Thiere. Düsseldorf, 1830.

Sobald aber von der Trennung des Genitalkanals (der vereinigten Müller'schen Gänge also) in Uterus und Vagina die Rede ist, dann liegt die Sache anders. Dohrn¹⁾ meint, dass sich der Nachweis, dass ausser dem Uterus auch die Vagina aus den Müller'schen Gängen hervorgehe, durch direkte Beobachtung schwer führen lasse und eine Durchmusterung der einschlägigen Literatur lehrt, dass Dohrn mit obigem Ausspruche bisher Recht behalten hat.

In einer späteren Abhandlung sagt Dohrn²⁾: — „gegen Ende der neunten Woche bildet der Genitalschlauch des Menschen einen kurzen glattwandigen Kanal von nahezu gleichmässig weitem Lumen, welcher nur leicht gekrümmt in das Becken hinabsteigt, um in den Sinus urogenitalis einzumünden; von einer Gliederung des Kanals in Uterus und Vagina findet sich dann, so wenig als von Anfängen einer Hymenalbildung, noch keine Spur.“ Gleichzeitig spricht der genannte Forscher die Ansicht aus, dass der Genitalkanal während der 0.—15. Woche des Embryonallebens keine für die makroskopische Betrachtung hervorstechenden Veränderungen erfährt; nur das wird ersichtlich, dass sich der Kanal stärker dehnt und nach vorne zusammenbiegt. In der 15.—16. Woche findet nach den Untersuchungen Dohrn's die Trennung in Uterus und Vagina statt, indem um diese Zeit die vordere Lippe der Vaginalportion als flache halbkugelige Prominenz erkennbar wird, welche hervorwachsend die hintere Wand des Genitalschlauchs zurückdrängt.

Nach Tourneux und Legay³⁾ zeigt der Genitalstrang des menschlichen Embryo zu Anfang des dritten Monats noch keine Trennung in Uterus und Vagina, und seine Wände sind in ihrer ganzen Länge mit dem einheitlichen ursprünglichen Epithel der Müller'schen Gänge ausgekleidet. Im Laufe des

1) F. A. R. Dohrn, Zur Kenntniss der Müller'schen Gänge und ihrer Verschmelzung. Schriften der Gesellschaft zur Beförderung der gesammten Naturwissenschaften zu Marburg Bd. IX. Marburg und Leipzig, 1872.

2) Derselbe, Ueber die Entwicklung des Hymens. — Schriften der Gesellschaft zur Beförderung der gesammten Naturwissenschaften zu Marburg. Bd. X, Supplement-Heft I. Cassel, 1875. 49.

3) Tourneux und Legay, Mémoire sur le developpement de l'Uterus et du Vagin. Journal de l'Anatomie et de la Physiologie. 1884.

ritten Monats erleidet dieses Epithel eine Veränderung, indem es sich nach und nach umwandelt: in dem unteren Theile des Genitalstranges in ein mehrschichtiges Pflasterepithel (*Epithélium pavimenteux stratifié*), in dem oberen Theile in Cylinderepithel (*Epithélium prismatique*). Die erste Anlage der Portio vaginalis uteri haben die Verfasser bei einem menschlichen Embryo von 16,5 cm Länge gesehen und zwar in der Weise, dass das Epithel sichelförmig in die bindegewebig-musculöse Wand des Genitalstranges einwucherte.

v. Mihalkovicz¹⁾, auf dessen Arbeit zurückzukommen ich mehrfach Gelegenheit haben werde, fand bei einem 14 cm langen Embryo Vagina und Uterus deutlich gesondert und sagt (a. a. O. S. 348): „an der Grenze zwischen Uterus und Vagina hat die Scheide als Einleitung zur Bildung des Fornix eine geringe Dilatation erhalten, oberhalb welcher die Stelle des Muttermundes liegt“.

v. Kölliker²⁾ verlegt die Trennung zwischen Uterus und Vagina in den fünften und sechsten Monat, und zwar beginnt, nach diesem Forscher, der Uterus sich dadurch abzugrenzen, dass an der Stelle des späteren Orificium externum ein leichter ringförmiger Wulst entsteht, der dann nach und nach in den letzten Monaten der Schwangerschaft zur Vaginalportion sich gestaltet.

Zu einem ähnlichen Ergebnisse kam van Aekeren³⁾, indem er das erste Zeichen einer Differenzirung bei menschlichen Embryonen aus der zweiten Hälfte des vierten Monats fand und zwar als eine plötzliche Erweiterung des Genitalkanals unterhalb einer engen spaltförmigen Stelle, dem Orificium uteri externum; damit verbunden war eine Wandverdickung in derselben Höhe und im nächst höheren Abschnitte des Uterus⁴⁾. Das ausklei-

1) G. v. Mihalkovicz, Untersuchungen über die Entwicklung des Harn- und Geschlechtsapparates der Amnioten. Internationale Monatsschrift für Anatomie und Histologie. Bd. II. Paris, Leipzig, London, 1885.

2) A. v. Kölliker, Entwicklungsgeschichte des Menschen und der höheren Thiere. 2. Aufl. Leipzig, 1879, S. 992.

3) F. van Aekeren, Beiträge zur Entwicklungsgeschichte der weiblichen Sexualorgane des Menschen. Inaug.-Diss. Zeitschrift für wissenschaftliche Zoologie Bd. XLVIII, S. 20.

4) Bei Thieren hat E. von Baer (Ueber Entwicklungsgeschichte

dende Epithel zeigt nach dem genannten Forscher ausserdem im unteren Theile des Uterus und in der Vagina nicht mehr den Charakter des Cylinderepithels bei jüngeren Embryonen, sondern erscheint als Pflasterepithel beziehungsweise aus kubischen und rundlichen Zellen zusammengesetzt. In Bezug auf die Entstehung der Portio vaginalis schliesst van Aekeren sich der oben angeführten Ansicht Tournoux' an, jedoch sagt er (a. a. O. S. 17), dass er bei einem Embryo aus der Mitte des fünften Monats (Körperlänge 24,5, Rumpflänge 13,5 cm) einen deutlich ausgebildeten Fornix vaginae anterior gesehen hat, während von einem Fornix posterior nichts zu bemerken war.

Cadiat¹⁾ sagt, dass im dritten Monat noch keine Grenze zwischen Uterus und Vagina bestehe. Im vierten Monate soll eine Portio von 4 mm Länge vorhanden sein. Bei einem menschlichen Embryo weiblichen Geschlechts von 13 cm Länge fand er einen wohlausgebildeten Uterus, aber ohne Unterschied zwischen Collum und Corpus. Die Arbeit Cadiat's enthält indessen, wie auch van Aekeren mit Recht hervorhebt, so grosse Widersprüche, dass es schwer ist, sich eine klare Vorstellung über die Ansichten des Verfassers zu bilden.

Die neueste Arbeit, welche die uns hier beschäftigende Frage streift, nämlich diejenige von Schaeffer²⁾, beschäftigt sich nur mit älteren Embryonen.

In den allgemein bekannten Lehrbüchern der Anatomie und Entwicklungsgeschichte werden im wesentlichen die oben angeführten Ansichten vertreten, und der gegenwärtige Stand der Frage lässt sich demnach folgendermaassen kennzeichnen: Anfänglich ist der Genitalstrang (im Sinne von Thiersch) in seiner ganzen Länge mit dem ursprünglichen Cylinderepithel der

der Thiere. Königsberg, 1828—1837) etwas ähnliches gefunden, indem er sagt (S. 224): „— es erweitert sich nämlich der kurze gemeinschaftliche Kanal von der Ausmündung aus gegen die beiden Eileiter, wird in seiner Wand dicker und theilt sich durch einen nach innen ringförmig vorspringenden Wulst in Scheide und Hals des Fruchthalters.“

1) M. O. Cadiat, Mémoire sur l'Uterus et les Trompes. Journal de l'Anatomie et de la Physiologie. Paris, 1884, S. 409.

2) O. Schaeffer, Bildungs-Anomalien weiblicher Geschlechtsorgane aus dem fötalen Lebensalter mit besonderer Berücksichtigung der Entwicklung des Hymen. Archiv für Gynäkologie Band 37. Berlin, 1890.

Müller'schen Gänge ausgekleidet und zeigt ein gleichmässiges Aussehen; eine Trennung desselben in Uterus und Vagina findet erst um die Hälfte der Schwangerschaft statt durch Bildung der Portio vaginalis. Etwas früher, nämlich im Laufe des dritten Monats, wandelt das Epithel des unteren Abschnittes des Genitalstranges sich in ein mehrschichtiges Pflasterepithel um (Tourneux und Legay).

Meine Untersuchungen haben ein etwas anderes Ergebniss gehabt; zum Theile mag dieses davon herrühren, dass ich in der Lage war, eine ziemlich vollständige, fortlaufende Reihe menschlicher Embryonen von 1,1 cm Länge und aufwärts untersuchen zu können und somit die Ausbildung des Genitalstranges von einer sehr frühen Entwicklungsstufe an Schritt für Schritt zu verfolgen.

Einige Hunderte menschlicher Embryonen, welche ich in meiner mehrjährigen Thätigkeit als Assistenzarzt der Gusserow'schen Klinik nach und nach, zum Theil mit freundlicher Unterstützung meiner Collegen, der Herren Doctoren Meyer, Hensoldt, Schwarze, Vowinkel, Hünermann, gesammelt habe, sind von mir untersucht worden. Durch die Reichhaltigkeit des Materials, für dessen freundliche Ueberlassung ich Herrn Professor Gusserow, meinem hochverehrten Lehrer, auch an dieser Stelle meinen aufrichtigen Dank sage, war ich in der glücklichen Lage, eine Auswahl treffen zu können, und ich habe nur diejenigen Objekte für meine Schlussfolgerungen verwendet, welche sich bei der mikroskopischen Untersuchung von tadelloser Beschaffenheit zeigten. Die Embryonen habe ich theils in Müller'scher Flüssigkeit, theils in Alkohol, Kleinenberg'scher, Flemming'scher oder Fol'scher Lösung gehärtet. Die kleineren Objekte wurden ganz in die Härtingsflüssigkeit eingelegt, von den grösseren habe ich das Becken abgetrennt und nur dieses gehärtet und zwar unter Belassung der Genitalorgane in ihrer natürlichen Lage.

Vor der Durchfärbung und Einbettung in Paraffin habe ich bei den grösseren Embryonen die Skelettheile entfernt, dabei jedoch jede Berührung der Genitalorgane möglichst vermieden; von den kleineren wurde der ganze Unterkörper in Paraffin eingeschmolzen. Mittels eines Schlitten-Mikrotoms (von Becker in Göttingen) wurden die in obiger Weise hergerichteten Präparate

in Reihenschnitte zerlegt theils in frontaler, theils in sagittaler oder querer Richtung und in üblicher Weise weiter behandelt.

Dem Direktor des I. anatomischen Instituts zu Berlin, Herrn Geh. Medicinal-Rath Prof. Dr. Waldeyer sage ich für seine freundliche Theilnahme und werthvollen Rathschläge, die er mir auch während dieser Arbeit hat zu Theil werden lassen, meinen tiefgefühlten Dank.

Durch frühere Untersuchungen habe ich¹⁾ nachgewiesen, dass der Müller'sche Gang bei ganz jungen menschlichen Embryonen (von 11—13 mm Länge) beiderlei Geschlechts als eine trichterförmige Einstülpung des Coelomepithels der Urniere angelegt wird, welche mit ihrem soliden, spitz zulaufenden Ende dem Wolff'schen Gange dicht anliegt, wobei eine innige Verbindung des Epithels der beiden Gebilde eintritt, jedoch ohne dass es, wie es scheint, zu einer Verschmelzung kommt. Während der weiteren Entwicklung wächst der Müller'sche Gang der ventralen Wand des Wolff'schen Ganges entlang abwärts, bis er den Sinus urogenitalis erreicht. Dadurch, dass die ventrale Kante der Urniere durch eine spiralgige Drehung des ganzen Organs nach innen, das heisst nach der Längenenachse des embryonalen Körpers zu, allmählich umbiegt, wird es erklärlich, weshalb der Müller'sche Gang, der in dem proximalen Theile der Urniere nach aussen von dem Wolff'schen liegt, in dem distalen Theile des Organs, in der Plica urogenitalis (Waldeyer) und in dem Genitalstrange (Thiersch) nach innen von dem genannten Gange belegen ist. Auf der letztgenannten Streeke liegen die beiden Müller'schen Gänge dicht aneinander; ihre nach innen liegenden Wandungen berühren sich und werden gleichzeitig an mehreren Stellen durchbrochen; durch diesen Vorgang entsteht schliesslich aus den ursprünglich getrennten Gängen ein einziger Hohlraum. Ferner habe ich²⁾ nachgewiesen, dass die solide Spitze des Müller'schen Ganges aus eigenartigen cubischen protoplasmareichen Zellen besteht, ganz gleich, ob es sich um weibliche oder männliche Individuen handelt.

1) W. Nagel, Ueber die Entwicklung des Urogenitalsystems des Menschen. Archiv für mikrosk. Anatomie Bd. 34, 1889.

2) a. a. O.

Während des Abwärtswachsens des Müller'schen Ganges ändern die genannten Zellen ihr Aussehen nicht; in dieser ganzen Periode, von der ersten Anlage des Ganges als röhrenförmiges Gebilde bis zur Erreichung des Sinus urogenitalis, kann man vielmehr zwei Abtheilungen an demselben deutlich von einander unterscheiden: nämlich einen proximalen (grösseren) Abschnitt, welcher ein deutliches Lumen besitzt und dessen Wände mit hohen und schmalen Cylinderzellen ausgekleidet sind, und einen distalen (kleineren) Abschnitt, welcher keine Höhlung besitzt und aus den oben gedachten grossen Zellen von vorwiegend cubischer Gestalt gebildet wird.

Dieser Unterschied in der epithelialen Auskleidung besteht auch noch fort, nachdem die Müller'schen Gänge den Sinus urogenitalis erreicht haben. Zahlreiche Schnittreihen in den oben erwähnten Körperrichtungen durch das Becken von menschlichen Embryonen, weiblichen Geschlechts, mit einer Rumpflänge von 3 bis $4\frac{1}{2}$ cm haben übereinstimmend folgenden Befund gegeben (siehe Fig. 1, Tafel XXXV): Der Geschlechtsstrang und die angrenzenden Theile der Plicae urogenitales (der späteren uterinen Abschnitte der Tuben mit angrenzendem Stück der Ligamenta lata) zeigen eine seichte dorso-ventrale Krümmung mit vorderer Concavität. An seinem proximalen Ende ist der Geschlechtsstrang gabelförmig getheilt, während sein distales Ende etwas spitz zulaufend die hintere Wand des Sinus urogenitalis in sehräger Richtung durchbohrt und in diesen hügelartig hineinragt; die hierdurch entstandene Erhabenheit hat v. Mihal-koviez¹⁾ mit dem Namen „Müller'scher Hügel“ belegt. In seinem mittleren Theil zeigt der Geschlechtsstrang eine gleichmässige spindelförmige Verdickung und besteht in seiner ganzen Länge aus dicht angehäuften mesodermalen Bildungszellen²⁾, zwischen welchen einzelne Gefässverzweigungen deutlich zu erkennen sind. Der Geschlechtsstrang umschliesst folgende epitheliale Gebilde:

1) a. a. O. S. 330.

2) Ich bemerke hierbei, dass ich unter „Bildungszellen“ diejenigen zelligen Elemente verstehe, aus welchen die nicht epithelialen Bestandtheile eines Organs ihren Ursprung nehmen und welche noch keine histologische Differenzirung (in Bindegewebs- oder Muskelzellen) zeigen.

1. Die Müller'schen Gänge, welche in dem proximalen Abschnitte, der oben erwähnten gabeligen Theilung entsprechend, divergirend nach den Plieae urogenitales verlaufen, in dem mittleren Abschnitte dagegen dicht aneinander liegen und an mehreren Stellen — bei Embryonen von 3,5 bis 4 cm in ihrer ganzen Länge — zu einer einzigen epithelialen Röhre mit (auf dem Querschnitte) quer-ovalem Lumen verschmolzen sind. Das bisher geschilderte (proximale) Stück des Ganges ist mit einem Epithel ausgekleidet, welches aus 16—25 μ hohen schmalen Cylinderzellen mit länglichem Kern besteht. Bei Embryonen der oben erwähnten Grösse ist jedoch der Epithelsaum in dem mittleren Abschnitte, der oben erwähnten spindelförmigen Verdickung des Geschlechtsstranges entsprechend, etwas höher, er misst an dieser Stelle 32—40, bis 50 μ (je nach der Grösse des Embryo) und hat — bei Embryonen von 4—4,5 cm Rumpflänge — auf Längsschnitten einen wellenförmigen Contur; auch liegen hier, wie es scheint, die Cylinderzellen in mehreren Schichten über einander.

Das letzte (distale) Stück des Ganges, der oben erwähnten distalen Verjüngung des Geschlechtsstranges entsprechend, und zwar bis zu einer Entfernung von 80 μ von der Mündung in den Sinus urogenitalis, hat, wie bemerkt, kein Cylinderepithel und zeigt keine Höhle; es ist ausgefüllt mit grossen protoplasmareichen Zellen, welche rundliche blasse Kerne tragen und im Uebrigen dasselbe Verhalten zeigen, wie auf früheren Entwicklungsstufen des Müller'schen Ganges (siehe vorne).

An Sagittalschnitten durch den Geschlechtsstrang erkennt man, dass die Mündung bei den verschiedenen Embryonen ein etwas verschiedenes Aussehen hat, indem die Ränder der Mündung (Lippen) bald gegen einander umgekrümmt sind, bald parallel zu einander stehen¹⁾.

Da, wie eben gesagt, das distale Ende keine Höhle besitzt, so ist es einleuchtend, dass von einer Verschmelzung in demselben Sinne wie höher oben, wo zwei Röhren zu einer sich vereinigen, nicht die Rede sein kann. Eine Grenze zwischen den epithelialen Massen der beiden Gänge lässt sich an meinen Präparaten aus dieser Entwicklungsstufe nicht nachweisen; es ist

1) Fig. 1 a, Tafel XXXV zeigt einige Beispiele von diesem ungleichmässigen Verhalten der erwähnten Mündung.

dennach unmöglich zu entscheiden, welche Zellen dem einen und welche dem anderen Müller'schen Gange angehören. Von diesem Gesichtspunkte aus kann ich mich mit Dohrn und Thiersch enig erklären, dass die Müller'schen Gänge in der Regel nicht getrennt in den Sinus urogenitalis einmünden. Ich bemerke aber, dass ich bei jüngeren Embryonen (von 3 cm) noch dicht oberhalb des soliden Endes zwei Röhren gesehen habe, während höher oben die Verschmelzung vollzogen war.

Das solide epitheliale Ende der vereinigten Müller'schen Gänge vermittelt also die Verbindung des Geschlechtsganges mit dem Sinus urogenitalis; es ragt hügelartig in denselben hinein, wobei das Epithel des Sinus etwas vorgestülpt wird. Das gilt besonders für die seitliche Begrenzung, wo die beiden Epithelien ganz gut von einander zu trennen sind (siehe Fig. 2, Tafel XXXV); auf der Höhe des Epithelhügels findet dagegen, wie es scheint, entweder eine innige Verschmelzung der beiden Epithelarten oder eine Atrophie des Sinusepithels statt; wenigstens lässt sich hier, an der Stelle des späteren Orificium vaginae vestibulare, keine Grenze nachweisen (siehe Fig. 2, Tafel XXXV).

Aus dem eben geschilderten Verhalten des distalen Endes geht hervor, dass eine offene Einmündung der Müller'schen Gänge nicht bestehen kann und ich habe bei Embryonen dieser und der nächstfolgenden Grösse auch niemals eine solche gesehen. Dieser Befund stimmt also bis zu einem gewissen Grade mit demjenigen von Kölliker¹⁾ und Mihalkowicz überein, indem diese beiden Forscher die Müller'schen Gänge bei Embryonen von 3,5 bis 4 cm Länge, beziehungsweise (Kölliker) aus dem 4. Monate, als blind endigenden beschreiben. Ich betone aber, dass man den Verschluss nicht etwa als durch eine bindegewebige Membran bewerkstelligt auffassen darf; derselbe ist ausschliesslich epithelialer Natur und kommt in der oben beschriebenen Weise zu Stande.

2. Die Wolff'schen Gänge. Dieselben verlaufen zu beiden Seiten der Müller'schen Gänge. In dem proximalen

1) A. v. Kölliker, Einige Beobachtungen über die Organe junger menschlicher Embryonen. Sitzungsberichte der physik.-med. Gesellschaft zu Würzburg. 1883.

2) v. Mihalkowicz, a. a. O. S. 349.

Absehnitte des Geschlechtsstranges beträgt die Entfernung 1—2 μ , während sie distalwärts den vereinigten Müller'schen Gängen dicht anliegen; jedoch vermag man die beiden Gänge auf dieser Entwicklungsstufe bis zu ihrer Einnündung in den Sinus urogenitalis deutlich von einander abzugrenzen (siehe Figg. 2 u. 3).

Das Epithel der Wolff'schen Gänge besteht aus Cylinderzellen, deren Protoplasma in geringerem Grade Farbstoff aufnimmt, als die Epithelzellen des Müller'schen Ganges und deren längliche Kerne excentrisch (nach dem Lumen des Ganges hin) liegen. Die Mündungen der Wolff'schen Gänge in den Sinus urogenitalis finden sich — als nothwendige Folge der Entwicklung der Müller'schen Gänge — dicht neben der Einnündung dieser und in gleicher Höhe. Das gilt aber nur von derjenigen Entwicklungsstufe, wo die Müller'schen Gänge den Sinus urogenitalis soeben erreicht haben; um diese Zeit sind die Wolff'schen Gänge noch mit einem deutlichen Lumen versehen. Sobald aber der Geschlechtsstrang zu wachsen beginnt, so tritt in dem Verhalten der Mündungen der beiden Gänge zu einander eine bedeutende Aenderung ein, welche weiter unten besprochen werden soll.

Der Geschlechtsstrang bei männlichen Embryonen derselben Grösse unterscheidet sich von den eben geschilderten Verhältnissen in folgenden Punkten:

Unter Beibehaltung der gabelförmigen Gestalt ist der proximale Theil viel dünner und schwächer entwickelt, als bei weiblichen Individuen; auch macht sich an dieser Stelle eine beginnende Atrophie der Müller'schen Gänge bemerkbar, indem ihr Lumen enger wird und das Epithel sein eigenthümliches Aussehen einbüsst. Dagegen zeigen die Wolff'schen Gänge eine stärkere Entwicklung, indem ihr Lumen etwas weiter wird; gleichzeitig treten die einzelnen Zellen ihres Epithels, dadurch, dass ihr Protoplasma Farbstoff aufnimmt, schärfer hervor. Die untere Hälfte des Geschlechtsstranges zeigt in dieser Entwicklungsperiode ein fast gleiches Aussehen bei beiden Geschlechtern; auch bei männlichen Individuen ist nämlich das letzte Stück der vereinigten Müller'schen Gänge solid und besteht aus grossen cubischen Zellen, während der übrige Theil des Ganges mit einem hohen Cylinderepithel ausgekleidet ist. Die Einnündungen der vereinigten Müller'schen und der Wolff'schen Gänge in den Sinus urogeni-

talis verhalten sich so, wie oben für die weiblichen Embryonen beschrieben wurde (siehe Fig. 3, Taf. XXXV).

Infolge des innigen Zusammenhanges in der Entwicklung der Wolff'schen und der Müller'schen Gänge sowie der Ureteren ist die topographische Werthstellung der Mündung der vereinigten Müller'schen Gänge bei beiden Geschlechtern leicht zu bestimmen. Wie ich früher ¹⁾ beschrieben habe, münden die Wolff'schen Gänge bei menschlichen Embryonen von 12 bis 15 mm Länge in die hintere Wand des Urachus Schlauches so ziemlich in derselben Höhe wie die Ureteren, aber etwas mehr nach innen. Durch die Entwicklung eines Theiles des Urachus Schlauches zur Blase entfernen sich allmählich die Ureteren von den Wolff'schen Gängen, so dass man schon bei Embryonen beiderlei Geschlechts von 20—22 mm Länge von einem Trigonum vesicae Lieutaudii reden kann; die untere Spitze des Dreiecks wird von den dicht aneinander liegenden Mündungen der beiden Wolff'schen Gänge bezeichnet und die topographische Lage der Einmündungen der vier Kanäle (die beiden Wolff'schen Gänge und die beiden Ureteren) ist bei beiden Geschlechtern dieselbe.

Da nun die Müller'schen Gänge in gleicher Weise bei beiden Geschlechtern den Wolff'schen Gängen entlang abwärts wachsen und in gleicher Weise den unteren Abschnitt des Urachus Schlauches (= Sinus urogenitalis) erreichen, nämlich zwischen den Einmündungen der beiden Wolff'schen Gänge, so ist es von einem entwicklungsgeschichtlichen Standpunkte aus klar, dass, wie Mihalkovicz ²⁾ auch betont, das Orificium vaginae vestibulare mit dem Caput Gallinaginis gleichwerthig sein muss. Nur bei männlichen Individuen bleibt das Trigonum vesicae Lieutaudii im eigentlichen Sinne des Wortes bestehen, während es bei weiblichen Individuen von dem Augenblicke an verschwindet, wo das distale Ende der vereinigten Müller'schen Gänge in die Länge zu wachsen beginnt. Zur Klarstellung der Bedeutung der sogenannten Gartner'schen Kanäle beim Weibchen und für das Aufsuchen der Endigungen derselben, worüber noch grosse Uneinigkeit herrscht, ist es wichtig die oben geschilderte topographische Lage der Mündungen der Ausführungsgänge des Uro-

1) a. a. O. S. 368.

2) Mihalkovicz, a. a. O. S. 330.

genitalsystems auf den frühesten Entwicklungsstufen in Erinnerung zu behalten.

Ich muss Dohrn Recht geben, wenn er es als falsch bezeichnet, den Sinus urogenitalis als einen Blindschlauch darzustellen, in dessen obere Wand die Müller'schen Gänge einmünden. Derartige Verhältnisse bestehen überhaupt nicht während der ganzen Entwicklung des menschlichen Urogenitalsystems, wenigstens nicht, soweit meine Untersuchungen zurückreichen.

Bevor ich zur Schilderung der weiteren Entwicklung übergehe, möchte ich die Bemerkung vorausschicken, dass die Länge keinen sicheren Maassstab abgibt für die Bestimmung des Alters und der Entwicklung des Embryo. Embryonen gleicher Grösse zeigen nämlich unter sich manchmal eine grosse Verschiedenheit in der Entwicklung sowohl der Körperhüllen wie der inneren Organe.

Andererseits muss ich aber bestreiten, dass ein so grosser Unterschied in dem Verhältnisse zwischen Alter und Länge bestehen sollte, wie aus der Arbeit Mihalkóvics' hervorzugehen scheint; dieser Autor sagt z. B. (a. a. O. S. 334) von einem 5,5 cm langen Embryo, dass derselbe ca. 5 Monate alt sei und das Alter eines 14 cm langen Embryo berechnet er ebenfalls auf 5 Monate (a. a. O. S. 348).

Da augenscheinlich auch die Individualität eine Rolle spielt bei dem früheren oder späteren Erscheinen dieses oder jenes Gebildes, so ist es nach meinem Dafürhalten bis jetzt nicht möglich, den Zeitpunkt für die erste Anlage z. B. der Portio vaginalis bestimmt anzugeben. Wir sehen auch, dass grosse Widersprüche in der Zeitangabe der Autoren über diesen Punkt bestehen; so verlegen Kussmaul, Tourneux und Legay das Erscheinen der Portio vaginalis uteri in den dritten Monat, v. Ackeren, Dohrn, Kölliker in den fünften Monat.

Aus diesem Grunde nehme ich davon Abstand, die einzelnen Embryonen je nach ihrer verschiedenen Länge genau zu beschreiben. Letzteres würde leicht zu einer ermüdenden Wiederholung führen und ich ziehe es desshalb vor, eine gemeinsame Schilderung der Vorgänge in der nächstfolgenden Entwicklungsperiode zu geben, nämlich bis zum Erscheinen der Portio vaginalis. Diese Periode umfasst Embryonen mit einer Rumpflänge von 5—12—15 cm und ich werde zunächst nur die weib-

lichen Individuen berücksichtigen. Die wichtigsten Entwicklungsvorgänge bei diesen sind folgende:

Zu der bei Embryonen der vorhergehenden Entwicklungsstufe beschriebenen dorso-ventralen Krümmung des Geschlechtsstranges mit vorderer Concavität kommt noch eine besondere Neigung des obern Abschnittes des Geschlechtsstranges nach vorn hinzu, welche bei einigen Embryonen einen auffallend hohen Grad erreicht. So war bei zwei Embryonen mit einer Rumpflänge von 6 (siehe Fig. 13, Taf. XXXVI) und $12\frac{1}{2}$ cm die Beugung nach vorne eine so starke, dass der obere Theil des Geschlechtsstranges horizontal zur Körperachse lag. Bei beiden Embryonen begann die Knickung dort, wo der die Höhle des Geschlechtsstranges auskleidende Epithelsaum anfängt höher zu werden und Einsenkungen in die Tiefe zu treiben. Von dem erstgenannten 6 cm langen Embryo besitze ich auch Schnittreihen durch die seitlichen Theile des Beckens, welche erkennen lassen, dass die erwähnte starke Beugung nach vorne sich bis in die seitlichen Partien der Plicae urogenitales erstreckt.

An den gabelförmig getheilten proximalen Enden des Geschlechtsstranges ist die Verschmelzung der beiden Müller'schen Gänge weiter fortgeschritten und hat jetzt ihren Höhepunkt erreicht. Die Gestalt des erwähnten Abschnittes lässt jedoch deutlich die ursprünglich doppelte Anlage erkennen, indem derselbe viel breiter ist, als der übrige Theil des Geschlechtsstranges und auf seiner Kuppe mit einer seichten herzförmigen Einkerbung versehen ist (siehe Fig. 4, Taf. XXXV).

Die Eierstöcke sind in das kleine Becken herabgesunken und liegen bei den älteren Embryonen mit ihren untersten Spitzen hinter der Kuppe des Geschlechtsstranges.

Der Wolff'sche Körper ist in starker Rückbildung begriffen und nur als schwache Spur zwischen Tuba und Ovarium zu erkennen.

Die Tube zeigt ungefähr in ihrer Mitte eine stumpfwinklige Knickung und ausserdem mehrere seichte Faltungen. Wie die Beobachtung der unmittelbar auf einander folgenden Entwicklungsstufen lehrt, entspricht die Knickung derjenigen Stelle innerhalb des Wolff'schen Körpers, wo derselbe — und infolgedessen auch der Wolff'sche und Müller'sche Gang — bei jüngeren Embryonen nach innen abbiegt.

Die Entstehung der Faltungen lässt sich wohl ungezwungen folgendermaassen erklären: Die Tuben wachsen fortwährend und schritthaltend mit der übrigen Entwicklung des Embryo; durch das Herabsinken der mit ihnen eng verbundenen Eierstöcke werden sie jedoch verhindert, der Länge nach sich auszudehnen und müssen infolgedessen sich in Falten legen.

Sagittalschnitte durch das Becken lassen an dem Geschlechtsstrange deutlich zwei Hauptabschnitte erkennen. Der leichteren Uebersicht halber werde ich jeden der beiden Abschnitte für sich besprechen.

1. Der proximale Abschnitt zeigt die schon erwähnte Neigung und Beugung nach vorne und ist durchweg mit einer Höhle versehen, welche, der äusseren Form entsprechend, oben am breitesten ist; eine epitheliale Scheidewand habe ich an dieser Stelle nicht gesehen, die Verschmelzung zu einer Höhle ist vielmehr, so weit meine Untersuchungen reichen, eine vollkommene. Um diese Zeit ist es also besonders die äussere Form, welche die doppelte Anlage des Geschlechtsstranges verräth.

In dem sehr zellenreichen (embryonalen) Gewebe der Wandungen dieses Abschnittes verzweigen sich zahlreiche Gefässe; in der Nähe der Höhle, senkrecht auf diese verlaufend, sieht man in regelmässigen Zwischenräumen zahlreiche Züge von zarten Fasern, welche sich allmählich in die Wand verlieren, ohne den peritonealen Ueberzug zu erreichen; sie sind am deutlichsten in den oberen Partien. Im übrigen ist es auffallend, dass glatte Muskelfasern während dieser Entwicklungsstufe im Geschlechtsstrange nicht sichtbar sind, während doch Blase und Mastdarm bei ganz jungen Embryonen (von 3,5–4 cm Länge) mit zahlreichen Bündeln deutlicher glatter Muskelfasern versehen sind. Die Erklärung dieser Thatsache liegt wohl darin, dass Mastdarm und Blase viel früher in Thätigkeit treten müssen, als der Genitaltractus und infolgedessen auf einer sehr frühen Entwicklungsstufe ihre endgültige Gestalt und ihre völlig organisirten Bestandtheile bekommen.

Erwähnen will ich noch, dass ich bei einem in Kleinenberg'scher Lösung gehärteten und mit Hämatoxylin gefärbten Embryo von 8 cm Rumpflänge an sagittalen Längsschnitten durch den Geschlechtsstrang einen grossen Nervenstamm mit seinen Verzweigungen habe verfolgen können. Der Hauptstamm lag in der

Seitenwand des proximalen Abschnittes und schickte seine Zweige in die vordere und hintere Wand desselben.

Das Epithel des proximalen Abschnittes besteht durchweg aus hohen schmalen Cylinderzellen mit länglichen Kernen. Es hat aber nicht überall ein gleichartiges Aussehen, indem es in dem oberen Dritttheile einschichtig ist bei einer Höhe von 12 bis 16–28 μ (je nach der Entwicklungsstufe des Embryo), während es in den unteren zwei Dritttheilen anscheinend aus mehreren Schichten besteht (bei einer Höhe von 25–32–42 μ). Diese allmählich anschwellende Epithelverdickung hat bei jüngeren Embryonen (von 4–8 cm Rumpflänge) mitunter ein welliges Aussehen, während sie bei etwas älteren Embryonen von 10 bis 12 cm Rumpflänge kleine Einsenkungen in die Tiefe zeigt. Da, wo das Epithel niedriger ist, also in den oberen Partien, sind keinerlei Einsenkungen zu bemerken.

2. Der distale Abschnitt beschreibt bei jüngeren Embryonen einen seichten Bogen nach unten, bevor er in den Sinus urogenitalis mündet, bei etwas älteren Embryonen (von 6–7 cm Rumpflänge aufwärts) hat er einen mehr gestreckten Verlauf; seine Längsachse bildet nicht eine gerade Fortsetzung derjenigen des proximalen Abschnittes, sondern bildet mit dieser einen stumpfen Knickungswinkel (siehe Figg. 12–14, Tafel XXXVI), welcher gleichwerthig ist mit dem ursprünglichen (ersten) Knickungswinkel des Geschlechtsstranges (siehe vorn). Die Wände des distalen Abschnittes werden von zellenreichem embryonalem Gewebe gebildet, in welchem zahlreiche Capillaren sich verzweigen; die bei der Beschreibung des proximalen Abschnittes erwähnten senkrecht zur Höhle verlaufenden Faserzüge finden sich hier nirgends.

Der Geschlechtsgang bietet im ganzen Bereiche dieses Abschnittes dasselbe Aussehen, wie bei den Embryonen der vorhin beschriebenen Gruppe, indem er hier wie dort mit grossen protoplasmareichen Zellen ausgekleidet ist, welche das ganze Lumen des Kanals ausfüllen. Je älter der Embryo, um so mehr nimmt dieser distale Abschnitt an Länge zu; gleichzeitig tritt eine gewisse Aenderung in dem Verhalten der Epithelzellen ein, indem sie im ganzen etwas kleiner werden, den Wänden entlang sich regelmässig ordnen und nach der Mitte zu platt werden; zur Bildung einer Höhle kommt es jedoch auf dieser Entwicklungsstufe nicht. Ich kann deshalb Tour-

neux¹⁾ in keiner Weise beipflichten, wenn er die Sachlage so darstellt, als bestände in dem distalen Abschnitte von vorneherein eine Höhle, die sich nach und nach schliesse, indem die Wände mit einander verkleben. Auf diese nachträgliche Verklebung legt Tourneux so grosses Gewicht, dass er am Schlusse seiner hier angeführten Arbeit gelegentlich der Beschreibung eines Embryo von 13 cm Rumpflänge als eine Merkwürdigkeit erzählt, dass eine Verklebung noch nicht stattgefunden hatte, obwohl die Portio vaginalis schon angelegt war. Nach meinen Untersuchungen muss ich vielmehr daran festhalten, dass während der ganzen hier in Frage kommenden Entwicklungsperiode keine präformirte Höhle in dem unteren Abschnitte besteht, welche nachträglich verklebt. Durch die vorhin erwähnte Umänderung der median belegenen Zellen in platte Epithelzellen tritt wohl in der Mittellinie des Kanals eine gewisse Lockerung ein; es ist aber erst auf einer viel späteren Entwicklungsstufe, nach Bildung der Portio vaginalis, dass eine wirkliche Höhle durch Zerfall der medianen Schichten der Plattenepithelien entsteht. Zeigen die Präparate aus der hier in Rede stehenden Entwicklungsstufe eine Höhle im distalen Abschnitte des Geschlechtsganges, so ist dieselbe nach meinen Untersuchungen stets als eine künstliche zu betrachten, indem eine kleine Zerrung genügt, um bei Embryonen von 8—12 cm Rumpflänge die locker mit einander verbundenen Epithelwände auseinander zu reissen.

Dicht oberhalb des Orificium vestibulare tritt nach und nach eine ampullenartige Erweiterung ein, indem an dieser Stelle eine stärkere Anhäufung von Epithelzellen stattfindet (siehe Fig. 7, Tafel XXXV); zur Bildung einer Höhle kommt es jedoch hier ebenfalls nicht. Das Orificium vestibulare behält sein vorhin geschildertes Aussehen und ragt als hügelartiger Vorsprung in den Sinus urogenitalis hinein. Da, wo die hintere Wand des Sinus urogenitalis in die vordere Lippe des Orificium vestibulare übergeht, habe ich an einigen Embryonen von 4—5¹/₂ cm Rumpflänge eigenthümliche, theils birnförmige, theils cylindrische Zellen gesehen (siehe Figur 1, Tafel XXXV). Bei etwas grösseren Embryonen sind dieselben verschwunden, sie bilden also nur eine vorübergehende Erscheinung und haben weiter keine Be-

1) Tourneux, a. a. O.

deutung. Da die erwähnten Zellen sich in der Gegend befinden, wo bei männlichen Individuen die Prostata sich bildet, so sind dieselben möglicherweise als Andeutung eines Organs aufzufassen, welches ausschliesslich bei männlichen Individuen zur Entwicklung kommt. Bestärkt wird diese meine Annahme dadurch, dass bei männlichen Embryonen zur Zeit der Entwicklung der Prostata Zellen von ähnlicher Gestalt an derselben Stelle sich vorfinden.

Die Abgrenzung des distalen Abschnittes nach oben wird gegeben durch den Uebergang des cubischen Epithels in das schon beschriebene hohe Cylinderepithel des proximalen Abschnittes. Der Uebergang, welcher zuweilen an der hinteren Wand höher liegt als an der vorderen, ist — darin pflichte ich Tourneux bei — kein plötzlicher, sondern vollzieht sich allmählich innerhalb einer Strecke von einigen Mikromillimetern (siehe Figg. 10 u. 11, Tafel XXXV). Durch das Längenwachsthum des distalen Abschnittes wird der Epithelübergang allmählich mehr und mehr von dem Orificium vestibulare entfernt; jedoch bleibt die topographische Lage im kleinen Becken dieselbe. Abgesehen von individuellen Abweichungen, die bei Embryonen ebenso häufig sind wie bei Erwachsenen, wo bekanntlich eine grosse Verschiedenheit herrscht in Bezug auf Länge, Gestalt und Ausbildung von Uterus und Vagina (vergleiche auch Tourneux)¹⁾, so findet man die Epithelgrenze meist oberhalb des Bodens des Cavum Douglasii. Fällt man eine Senkrechte auf die höchste Stelle der durch die mehrfach erwähnte Neigung des Geschlechtsstranges nach vorne hervorgerufenen Krümmung der hinteren Wand, so liegt ferner die Uebergangsstelle der beiden Epithelarten einige Mikromillimeter oberhalb dieser Linie. Je älter der Embryo, um so schärfer wird der Epithelunterschied und um so constanter seine Entfernung von den angeführten Grenzlinien.

Die Wolff'sehen Gänge sind, soweit sie innerhalb des Genitalstranges verlaufen, in Rückbildung begriffen. Ihre Mündung ist nicht mehr deutlich zu erkennen, und sie scheinen in der Höhe des erwähnten Epithelüberganges blind zu endigen; sie liegen nicht mehr, wie auf früheren Entwicklungsstufen, den vereinigten Müller'schen Gängen dicht an, sondern in einer gewissen Ent-

1) Tourneux, a. a. O. S. 341.

fernung, welche mit dem Wachstum des Embryos noch zunimmt. Die Verödung schreitet schnell vorwärts, und die Regel ist, dass man bei Embryonen mit 12—14 cm Rumpflänge den Wolff'schen Gang als einen zusammenhängenden Kanal nur im Bereiche der Plicae urogenitalis verfolgen kann, während man in dem Geschlechtsstrange denselben nur hier und dort als einzelne Epithelinseln zu beiden Seiten des Geschlechtsganges trifft. Am deutlichsten habe ich die Epithelinseln gesehen in der Höhe der Einmündung der Ureteren in die Blase und zwar bei Embryonen von $6\frac{1}{2}$ —7 cm Rumpflänge; die Epithelreste lagen zu beiden Seiten des Geschlechtsganges, etwa 0.1 mm von diesem entfernt; bei einzelnen Embryonen waren sie mit einer Höhle versehen und hatten eine Ausdehnung von $58 \times 64 \mu$. Bekanntlich hat Beigel¹⁾ für den menschlichen Embryo zuerst die Ansicht ausgesprochen, dass diese Epithelinseln als Ueberbleibsel der Wolff'schen Gänge aufzufassen sind.

Die Verödung des distalen Endes der Wolff'schen Gänge fängt zur selben Zeit an, wann das distale Ende der vereinigten Müller'schen Gänge in die Länge zu wachsen beginnt. Die Funktion der Wolff'schen Gänge ist um diese Zeit (bei Embryonen von 4—5 cm Rumpflänge) beendet und sie betheiligen sich nicht mehr an der weiteren Entwicklung des Geschlechtsstranges — wenigstens nicht, wie Kölliker²⁾ auch betont, mit ihren epithelialen Elementen — und somit ist es erklärlich, dass man in der Regel unterhalb des vorhin beschriebenen Epithelüberganges in dem Geschlechtsgange, also unterhalb ihrer ursprünglichen Mündungsstelle, keine Spur der Wolff'schen Gänge mehr findet.

Selbstredend ist es nicht ausgeschlossen, dass Ausnahmen vorkommen. So fand ich bei einem Embryo von 12 cm Rumpflänge den Wolff'schen Gang noch zum grossen Theile erhalten. Im Bereiche der spindelförmigen Verdickung des Geschlechtsstranges, da wo das Cylinderepithel des Geschlechtsganges die oben besprochene Verdickung zeigt, erweiterte derselbe sich zu

1) H. Beigel, Zur Entwicklungsgeschichte des Wolff'schen Körpers beim Menschen. Centralblatt für die medicinischen Wissenschaften. 1878.

2) Kölliker, a. a. O. S. 990.

einer 0,16 mm breiten Höhle. Diese war mit einem aus niedrigen zierlichen Cylinderzellen bestehenden, $16\ \mu$ hohen Epithel ausgekleidet; das Protoplasma der Zellen hatte nur in geringem Grade Farbstoff aufgenommen und sie zeigten in ihrem ganzen Verhalten eine grosse Aehnlichkeit mit den früher beschriebenen Epithelzellen der Wolff'schen Gänge. Im distalen Abschnitte des Geschlechtsstranges desselben Embryo, nach vorne und hinten von dem geschlossenen epithelialen Gange, fanden sich drei Kanäle, welche eine verschieden lange Ausdehnung zeigten und weder mit dem soeben beschriebenen Wolff'schen Gange, oder mit dem Sinus urogenitalis noch unter sich in Verbindung standen. Der längste dieser Kanäle war mit einem $10\ \mu$ hohen, aus kurzen Cylinderzellen bestehenden Epithel ausgekleidet und zeigte stellenweise Andeutung eines Lumens. Derselbe liess sich fast in der ganzen Länge des distalen Abschnittes verfolgen, ohne, wie gesagt, den Wolff'schen Gang zu erreichen; distalwärts verschwand er allmählich, ebenfalls ohne das Orificium vestibulare zu erreichen. Dieser Befund steht unter meinen Präparaten vereinzelt da und es scheint mir fraglich, ob die erwähnten drei Bruchstücke epithelialer Kanäle überhaupt etwas mit den Wolff'schen Gängen zu thun haben. Erwähnen will ich noch, dass ich bei demselben Embryo, und zwar an derjenigen Stelle, wo bei männlichen Individuen die Prostata sich bildet, mehrere traubenförmige Einwucherungen des Sinusepithels fand. Wahrscheinlich haben wir es hier mit einer seltenen Missbildung zu thun, mit Erhaltung von Gebilden, die sonst nur dem männlichen Geschlechte zukommen.

Auf Grund meiner Untersuchungen muss ich Tourneux widersprechen, wenn er sagt, dass die Wolff'schen Gänge sich mit ihren unteren Endstücken an der Bildung des Genitalkanals in der Weise betheiligen, dass sie mit den Müller'schen Gängen verschmelzen. An einem menschlichen Embryo, weiblichen Geschlechts, von 12,5 cm Länge meint Tourneux¹⁾ die innige Verschmelzung des Genitalkanals mit den beiden Wolff'schen Gängen gesehen zu haben und bildet auch ein solches Präparat ab, nämlich einen Schnitt durch das vestibulare Ende der Vagina. Die epitheliale Masse, welche das distale Ende der Vagina

1) Tourneux, a. a. O. 353.

füllt, soll nach Tourneux zwei längliche Spuren von gelblichen Körnern zeigen („deux traînées longitudinales de granules jaunâtres“), analog denjenigen, welche man im Inneren der Wolff'schen Kanäle findet zur Zeit ihres Verschwindens.

Bei zwei menschlichen Embryonen von 9 und 13 cm Länge will van Ackeren¹⁾ gesehen haben, dass die Wolff'schen Gänge, wenigstens der rechte, in die Vagina und nicht in den Sinus urogenitalis mündeten.

Es scheint mir, als werden die von Tourneux und van Ackeren aufgestellten Behauptungen nicht hinreichend durch ihre Beschreibung, beziehungsweise durch ihre bildlich dargestellten Präparate gestützt, und ich habe etwas ähnliches unter meinen Präparaten nicht gesehen. Nach meinen Untersuchungen muss ich vielmehr folgende Darstellung für richtig halten: so lange die Mündungen der Wolff'schen Gänge bestehen, liegen dieselben allerdings dem Orificium vestibulare der vereinigten Müller'schen Gänge dicht an, sind aber deutlich von denselben zu trennen (siehe Figg. 2 und 3, Tafel XXXV). Da die Verödung im Gange ist, wenn das distale Ende der vereinigten Müller'schen Gänge zu wachsen beginnt, so ist wohl ein ferneres Wachsen der Wolff'schen Gänge ausgeschlossen; in Uebereinstimmung hiermit findet man ihre letzten Spuren dort, wo sie ursprünglich in den Sinus urogenitalis einmündeten, nämlich etwas unterhalb oder in gleicher Höhe mit dem Epithelübergange des Geschlechtsganges. Fände eine Verschmelzung der Wolff'schen und Müller'schen Gänge im Bereiche ihrer Mündungen statt, so müsste dieser Vorgang auf einer früheren Entwicklungsstufe sich vollziehen, als von Tourneux angenommen ist; nach Eintritt der Verödung entfernen sich nämlich die Wolff'schen Gänge mehr und mehr von den vereinigten Müller'schen.

Anmerkung. Mit Dohrn²⁾, bei dem man einen historischen Ueberblick dieser Frage findet, Rieder³⁾, Kölliker⁴⁾ u. A. bin ich

1) van Ackeren, a. a. O.

2) Dohrn, Die Gartner'schen Kanäle beim Weibe. Archiv für Gynäkologie Bd. XXI, 1883.

3) C. Rieder, Ueber die Gartner'schen Kanäle beim menschlichen Weibe. Virchow's Archiv für pathologische Anatomie Bd. 96.

4) Kölliker, Ueber Zwitterbildung bei Säugethieren. Sitzungsberichte der physik.-med. Gesellschaft zu Würzburg. N. F. 1883.

darin einverstanden, dass man die Reste der Wolff'schen Kanäle, welche den Namen desjenigen Forschers¹⁾ tragen, der sie zuerst bei der Kuh und beim Schweine genauer beschrieb und welche als Gartner'sche Gänge bekannt sind, nur im Bereiche des Uterus, vorzüglich des Collum, zu suchen hat. In sehr seltenen Fällen lassen die Spuren sich vielleicht über das Collum hinaus verfolgen, es ist aber nach meinem Dafürhalten ein Irrthum, die von Skene, Schüller und Oberdieck näher beschriebenen Gänge, welche man auch nach meinen Beobachtungen fast constant an der Mündung der Urethra, wenigstens bei jüngeren Frauen findet, mit den Mündungen der Wolff'schen Gänge gleichzustellen, wie Kocks²⁾, Böhm³⁾, Wassilieff⁴⁾ und v. Mihalkovicz⁵⁾ thun. Ich kann Döhrn's Ansicht bestätigen, dass die Gartner'schen Gänge im Bereiche des Uterus in der Regel in der zweiten Hälfte der Schwangerschaft verschwinden, während sie bekanntlich im Bereiche der Ligamenta lata lebenslänglich — wie das Par- und Epoophoron — erhalten bleiben können. Da es aber keineswegs ausgeschlossen ist, dass die Gartner'schen Gänge nicht auch in dem erstgenannten Organe zuweilen bestehen bleiben können, so ist es wohl möglich, dass die von Freund, G. und J. Veit, v. Preuschen u. A. beobachteten eigenthümlichen Cysten im Bereiche des Collum und des oberen Theils der Vagina derartigen Ueberbleibseln der Wolff'schen Gänge ihren Ursprung verdanken.

Da es für das Verständniss der Entwicklung und für die anatomische Werthstellung der weiblichen Geschlechtsorgane von besonderem Interesse ist, auch die Entwicklungsgeschichte der männlichen Genitalien zu kennen, so gestatte ich mir an dieser Stelle auch über meine Untersuchungen an männlichen Embryonen desselben Entwicklungsabschnittes zu berichten.

Seite 625 u. flg. habe ich dargelegt, dass der Geschlechtsstrang bei jüngeren Embryonen (von 1,5 bis 2,5 cm Länge) männlichen Geschlechts in der Hauptsache ein ähnliches Aussehen darbietet wie bei weiblichen Individuen derselben Grösse. Diese

1) H. Gartner, Anatomisk Beskrivelse over et ved nogle Dyrarters Uterus undersøgt glandulöst Organ. Det kongelige Danske Videnskabernes Selskabs naturvidenskabelige og matematiske Afhandlinger. I. Deel. Kjöbenhavn. 1824.

2) Kocks, Ueber die Gartner'schen Gänge beim Weibe. Archiv für Gynäkologie Bd. 20.

3) Böhm, Ueber Erkrankung der Gartner'schen Gänge. Arch. für Gynäkologie Bd. 21.

4) Wassilieff, Betreffend die Rudimente der Wolff'schen Gänge beim Weibe. Archiv für Gynäkologie Bd. 22.

5) v. Mihalkovicz, a. a. O. S. 338.

Aehnlichkeit besteht jedoch nicht lange; während bei weiblichen Individuen die Verschmelzung des gabelig getheilten proximalen Endes des Geschlechtsstranges weiter fortschreitet, so bleibt bei männlichen Individuen der Geschlechtsstrang zunächst auf der eben genannten Entwicklungsstufe stehen (siehe Fig. 5, Tafel XXXV). Durch die distalwärts fortschreitende Rückbildung der Müller'schen und die stärkere Entwicklung der Wolff'schen Gänge erhält derselbe ferner ein von dem weiblichen Typus verschiedenes Aussehen und auf Sagittalschnitten durch das Becken männlicher Embryonen von 5—8 cm Rumpflänge erkennt man folgendes:

Im Bereiche der *Plica urogenitalis* (des späteren *Vas deferens*) findet man entweder gar keinen Müller'schen Gang, oder doch nur unbedeutende Spuren in Gestalt von Epithelresten. Der Geschlechtsstrang ist noch insofern erhalten, als der distale Abschnitt der Wolff'schen Gänge mit dem noch erhaltenen Rest der vereinigten Müller'schen Gänge von einem schmalen, nach abwärts breiter werdenden Mantel von zellenreichem embryonalen Gewebe umgeben ist; derselbe zeigt noch eine deutliche seichte Krümmung mit vorderer Concavität. Die Wolff'schen Gänge münden in den *Canalis urogenitalis* dicht neben der hügelartigen Mündungsstelle der vereinigten Müller'schen Gänge und sind mit einem regelmässigen 12—17 bis 25 μ (je nach der Grösse des Embryo) hohen Saum von schmalen Cylinderzellen mit länglichen Kernen ausgekleidet. Etwas oberhalb ihrer Einmündung zeigen die Wolff'schen Gänge eine spindelförmige Erweiterung (die spätere Ampulle des Samenleiters); bei den grösseren Embryonen zweigt sich von dieser zu beiden Seiten je ein horizontal verlaufender blind endigender Kanal ab; sein Epithel gleicht demjenigen des Wolff'schen Ganges und, wie dieser, ist er in seinem Verlaufe von einer Schichte dicht angehäufter Bildungszellen, welche in der Nähe des Kanals eine circuläre Anordnung zeigen, umgeben. Obwohl ich seine Entwicklung bis zu beendeter Ausbildung nicht verfolgt habe, so ist es doch zweifellos, dass dieser seitliche Kanal die erste Anlage des Samenbläschens darstellt.

Die Wolff'schen Gänge fassen die zu einem gemeinschaftlichen Kanale vereinigten Müller'schen Gänge zwischen sich. Dieser Kanal ist in dem proximalen Abschnitte des Geschlechts-

stranges in Rückbildung begriffen; er hat an dieser Stelle sein Lumen eingebüsst, und anstatt des Cyliinderepithels sieht man nur einen formlosen Zeldetritus. Dagegen hat der gedachte Kanal weiter abwärts, im Bereiche der vorhin erwähnten spindelförmigen Erweiterung der Wolff'schen Gänge ein deutliches quer-ovales Lumen und ist mit einem 16—25 μ hohen Saum von den dem Müller'schen Gänge eigenartigen Cylinderzellen ausgekleidet. Der Kanal misst bei den grösseren Embryonen von 8 cm Rumpflänge in dem grössten Querdurchmesser immer noch 145 μ , in dem kleinsten 96 μ . Etwas oberhalb seiner Einmündung in den Sinus urogenitalis verschwindet das Lumen und das Cyliinderepithel hört allmählich auf; statt dessen findet man ein aus grossen cubischen Zellen bestehendes Epithel, welches das Endstück des Kanals bis zur Mündung füllt.

Man sieht also, dass der distale Abschnitt der vereinigten Müller'schen Gänge eine gewisse Aehnlichkeit hat mit demjenigen bei weiblichen Individuen gleicher Grösse. Da ferner im Bereiche des soliden Endstückes eine bauchige Erweiterung sich findet, während die Mündung in den Sinus urogenitalis ihre ursprüngliche Enge behält, so bekommt diese eine noch grössere Aehnlichkeit mit dem Orificium vestibulare bei weiblichen Individuen, welchem sie ja auch, wie gesagt, in topographischer Hinsicht gleichwerthig ist.

Da, wo die Wolff'schen und vereinigten Müller'schen Gänge in den Canalis urogenitalis einmünden, erfährt derselbe zuweilen eine auffallende Erweiterung, welche man in diesem Grade an der Pars prostatica urethrae der Erwachsenen vermisst.

Die Anlage der Prostata kennzeichnet sich als Einwucherungen des Epithels des Canalis urogenitalis in die hintere Wand desselben sowohl oberhalb wie unterhalb der Einmündung des Geschlechtsstranges. Zuerst stellen die Einwucherungen einfache Schläuche dar, später verzweigen sie sich. In der Umgebung der Schläuche stehen die Bildungszellen dichter, weshalb die ganze Prostataanlage bei etwas älteren Embryonen (von 8 cm Rumpflänge) ziemlich scharf gegen die Umgebung sich abgrenzt. An den Mündungen der Schläuche sieht man dieselben birnförmigen Zellen, welche bei jüngeren Embryonen an der Mündung des Geschlechtsstranges sich befinden und welcher ich schon bei Beschreibung der weiblichen Embryonen Erwähnung gethan habe

(siehe Seite 635). Die von Cadiat¹⁾ in seiner Figur 32 abgebildete Prostata mit flügelartigen Lappen von einem menschlichen Embryo von $2\frac{1}{2}$ Monaten, männlichen Geschlechts, ist entschieden zu gross ausgefallen; nach der Zeichnung zu schliessen möchte ich indessen die von Cadiat als Prostata bezeichneten Gebilde eher als Querschnitte von Muskelbündeln ansehen.

In der Figur 6, Tafel XXXV ist ein sagittaler Längsschnitt durch das Becken eines männlichen Embryo von $5\frac{1}{2}$ cm Rumpflänge abgebildet, welcher einen auffallend gut erhaltenen Geschlechtsstrang zeigt. Dem entsprechend zeigen die zu einem Kanal vereinigten Müller'schen Gänge ein wohlerhaltenes, $15\ \mu$ hohes Cylinderepithel, welches distalwärts höher wird; soweit das Cylinderepithel reicht, besitzt der Gang eine Höhle. Der distale Abschnitt ist mit cubischen protoplasmareichen Zellen ausgefüllt; die Mündung in den Sinus urogenitalis zeigt das früher beschriebene Verhalten.

Anmerkung. Seitdem C. H. Weber (siehe bei Leuckart²⁾) das von Morgagni und Albin als Sinus prostatae beschriebene Organ als „Repräsentant eines Gebildes, welches man früher dem ausgebildeten männlichen Säugethier absprach“, feststellte und als Rudiment eines Apparates bezeichnete, welches bei den weiblichen Säugethieren zu einer sehr mächtigen Entwicklung gelangt, ist es längst eine allgemein anerkannte Thatsache geworden, dass man auch beim Menschen in dem erwähnten Organ die Reste der Müller'schen Gänge zu suchen hat. Der Name „Uterus masculinus“ deutet an, dass man das Weber'sche Organ eine Zeit lang als den verkümmerten Uterus ansah; ich möchte mich jedoch den Ansichten späterer Forscher, wie Dohrn³⁾, Ahlfeld⁴⁾, v. Mihalkovicz⁵⁾ anschliessen, dass in der Regel nur die Mündung und der distale Abschnitt der vereinigten Müller'schen Gänge (also die rudimentäre Vagina) sich an der Bildung des Weber'schen Organs betheiligen. Es ist jedoch nicht ausgeschlossen, dass auch ein grösserer Theil des Geschlechtsganges erhalten bleiben kann, und es ergibt sich aus meinen Untersuchungen,

1) Cadiat, Du Développement du Canal de l'Urèthre et des organes génitaux de l'embryon. Journal de l'Anatomie et de la Physiologie. Paris 1884.

2) Leuckart, Das Weber'sche Organ und seine Metamorphose. Illustrierte medicinische Zeitung, I. Bd., 1852.

3) Dohrn, a. a. O.

4) Ahlfeld, Die Missbildungen des Menschen. Leipzig 1880 bis 1882, S. 250.

5) v. Mihalkovicz, a. a. O.

dass bei Embryonen von 8 cm Rumpflänge ausser Introitus mit Hymen und der rudimentären Vagina noch derjenige Theil des Geschlechtsganges, welcher mit hohem Cylinderepithel ausgekleidet ist und welcher, wie weiter unten dargelegt werden soll, dem Collum uteri entspricht, deutlich besteht. Auch sind mehrere Fälle in der Literatur bekannt, wo das Weber'sche Organ eine ausserordentliche Entwicklung erlangt hatte; die seltensten unter diesen sind wohl die von v. Franqué und Boogaard mitgetheilten. In dem von v. Franqué¹⁾ beschriebenen Falle waren Vagina, Uterus und die zum Theil durchgängigen Tuben mächtig entwickelt; die Samenleiter endeten jedoch blind im Bereiche des Collum uteri; ein Descensus testicularum war nicht erfolgt, Eierstöcke fehlten. Boogaard's²⁾ Mittheilung betrifft einen 66jährigen Mann, bei welchem die Müller'schen Gänge als getrennte Kanäle persistirten; der rechte hatte eine Länge von 3,5 cm, der linke 7—8 cm; ihre Dicke war ähnlich derjenigen der Ureteren, in deren unmittelbarer Nähe sie verliefen, anscheinend in der Richtung nach der Niere.

Hinzufügen möchte ich noch, dass ich öfters bei männlichen Embryonen der erwähnten Grösse im frischen Zustande eine mit klarer Flüssigkeit gefüllte Harnblase gefunden habe; ebenso oft fand ich bei Zerlegung der in Paraffin eingebetteten Objecte die mit glatter Muskulatur reichlich versehene Blase gleichmässig ausgedehnt als Zeichen, dass dieselbe mit einer Flüssigkeit gefüllt gewesen sei. Das spricht zunächst für eine Absonderung von Seiten der Nieren in die Blase hinein während des embryonalen Lebens.

Ferner deutet der Umstand, dass die gefüllte Harnblase keinen regelmässigen Befund bei allen Embryonen bildet, nebst anderen, früher von Anderen und mir³⁾ besprochenen Merkmalen auf eine zeitweilige Entleerung des angesammelten Urins in die Fruchtblase hin. Für die Richtigkeit der letzteren Ansicht scheint mir endlich die Thatsache zu sprechen, dass ich bei weiblichen Individuen derselben Grösse verhältnissmässig selten eine Ansammlung

1) v. Franqué, Beschreibung eines Falles von sehr hoher Entwicklung des Weber'schen Organs. Scanzoni's Beiträge zur Geburtshilfe und Gynäkologie Bd. IV. Würzburg 1860.

2) J. A. Boogaard, Persistence du canal de Müller chez l'homme adulte (aus dem Holländischen: Verslagen en mededeelingen der Kongl. Akademie van Wetenschappen. Afdeling Naturkunde, 2 Reeks, 9. Deel). Journal de l'Anatomie et de Physiologie 1877, S. 200.

3) W. Nagel, Beitrag zur Lehre von der Herkunft des Fruchtwassers. Archiv für Gynäkologie Bd. 35.

von Flüssigkeit in der Harnblase gefunden habe. Bei der kurzen fast geraden Urethra der weiblichen Embryonen genügt nämlich ein weit geringerer Druck von oben, um den angesammelten Urin herauszupressen, als bei der verhältnissmässig langen, engen und gekrümmt verlaufenden Urethra der männlichen Embryonen.

Bei den weiblichen Embryonen der nächstfolgenden Gruppe mit einer Rumpflänge von 15—22 cm vollziehen sich so wichtige Entwicklungsvorgänge, dass damit die endgiltige Trennung in Uterus und Vagina gegeben wird.

An sagittalen Längsschnitten, welche am besten zum Studium dieser Entwicklungsperiode geeignet sind, erkennt man folgendes:

Der proximale Abschnitt des Geschlechtsstranges zeigt die bei jüngeren Embryonen beschriebene zweifache Neigung nach vorne. In seinen Wandungen sind glatte Muskelfasern deutlich erkennbar, welche, in Bündeln geordnet, dicht unterhalb des Peritonealüberzuges zuerst auftreten. Bei Embryonen von 20—22 cm Rumpflänge ist die Wand in ihrer äusseren Hälfte mit wirr durcheinander liegenden Bündeln von glatten Muskelfasern durchsetzt, während die inneren Hälfte von solchen frei ist und nur aus embryonalem Bildungsgewebe zu bestehen scheint, in welchem die früher beschriebenen senkrecht zur Uterushöhle verlaufenden Faserzüge liegen.

Nach der Höhle zu ist der proximale Abschnitt mit Cylinderepithel ausgekleidet, welches im oberen Theile einschichtig ist und mit einer Höhe von 16 μ einen regelmässigen Saum bildet; hier und dort ist jedoch eine seichte Falte sichtbar. Nach abwärts wird der Saum allmählich höher, indem das Epithel, wie es scheint, hier mehrschichtig ist, und bildet eine Verdickung, welche sich über etwa zwei Dritttheil des proximalen Abschnittes erstreckt. Diese Epithelverdickung hat eine Höhe von 28—30 μ und zeigt in ihrer ganzen Länge zahlreiche Einwucherungen in die Tiefe, wodurch dieser ganze Abschnitt nach der Höhle zu ein sägeförmiges Aussehen erhält und sich deutlich von dem oberhalb der Verdickung belegenen Theile des Geschlechtsstranges unterscheidet. Die Epitheleinsenkungen haben bei den jüngeren Embryonen das Aussehen von einfachen Furchen, bei etwas älteren Embryonen dieser Gruppe (mit einer Rumpflänge von 16—17 cm und darüber) zeigen sie jedoch mehrfache Verzweigungen. Schritt haltend mit der Ausbildung der genannten Einsenkungen nimmt

die Epithelverdickung an Höhe ab, so dass bei den älteren Embryonen der erwähnten Grösse das Cylinderepithel im ganzen Bereiche des proximalen Abschnittes eine fast gleiche Höhe hat.

Wie auf früheren Entwicklungsstufen, so zeichnet sich auch jetzt der distale Abschnitt durch seinen gestreckten Verlauf aus und bildet, dadurch, dass er schräg nach unten und vorne absteigt, mit dem proximalen Abschnitt einen stumpfen Winkel. Seine Wand besteht aus sehr zellenreichem embryonalem Bildungsgewebe, in welchem, wie auch im Bereiche des proximalen Abschnittes, zahlreiche Gefässe sich verzweigen und in dessen peripheren Lagen man stellenweise starke Bündel von Bindegewebsfasern bemerkt. Bei den jüngern Embryonen dieser Entwicklungsperiode besteht noch keine Höhle in dem distalen Abschnitte; die Wände desselben sind noch immer mit einander verklebt und ihr Epithel wird aus zweierlei Zellen gebildet, nämlich aus cubischen, welche der Wand zunächst liegen, und aus platten, die nach der Mitte zu belegen sind. Hier und dort schiebt das Epithel kleine Einsenkungen in die Wand hinein, welche gewissermaassen ringförmige Verdickungen des Epithelstranges darstellen und demselben ein perlschnurähnliches Aussehen verleihen. Bei etwas älteren Embryonen nehmen diese Einwucherungen schnell an Tiefe zu und erreichen bei Embryonen von 20—22 cm Rumpflänge eine so mächtige Ausdehnung, dass der ganze distale Abschnitt nach innen zu ein stark faltiges Aussehen zeigt. Die nach der Mitte zu belegenen Plattenepithelien sind in regstem Zerfall begriffen; durch diese Detritusmassen sind die bis dahin verklebten Wände auseinander getrieben worden, so dass der distale Abschnitt des Geschlechtsstranges jetzt eine Höhle besitzt, welche (auf dem Querschnitte) eine querovale Gestalt hat und deren Weite 5 mm beträgt.

Die bauchige Erweiterung dicht oberhalb des Orificium vestibulare nimmt andauernd an Breite zu und streckt sich höher hinauf (siehe Fig. 8, Tafel XXXV). Ihr Epithel zeigt dasselbe Verhalten wie in dem übrigen Theile des distalen Abschnittes und es ist ohne weiteres einleuchtend, dass die bauchige Erweiterung, sobald die oben beschriebene Falten- und Höhlenbildung eine gewisse Ausdehnung erlangt hat, eine besondere Abtheilung des Geschlechtsstranges nicht mehr bildet.

Dieses Verhalten habe ich bei allen meinen Embryonen ge-

funden und ich kann desshalb Dohrn¹⁾ nicht beipflichten, wenn er sagt, dass die Papillarwucherung in der Mitte der Scheide am meisten hervortritt und ferner, dass die Scheide — bei Embryonen der 17.—19. Woche — sich in ihrer oberen Hälfte ausweitet und sich dagegen unten mit fester werdenden Wänden enger zusammenlegt. Nach meinen Untersuchungen fängt die Ausweitung des distalen Abschnittes (der späteren Vagina, siehe unten) stets unten, dicht oberhalb des Orificium vestibulare, an und schreitet allmählich aufwärts.

Der in den Sinus urogenitalis hineinragende ringförmige Rand des Orificium vestibulare des distalen Abschnittes ist nach innen umgebogen (siehe Fig. 9, Taf. XXXV). Die hintere Hälfte dieses Randes ist stärker entwickelt als die andere, wodurch die Mündung des Geschlechtsanges, welcher immer noch mit Epithelien verstopft ist, etwas mehr nach vorne verlegt worden ist. Die Gestalt der Oeffnung ist nicht rund, wie bei jüngeren Embryonen, sondern bildet einen Schlitz, dessen Längsachse von vorne nach hinten verläuft.

Die Grenze zwischen dem Cylinderepithel des proximalen und dem cubischen Epithel des distalen Abschnittes des Geschlechtsstranges tritt insofern viel schärfer hervor, als der Uebergang auf einer kürzeren Strecke sich vollzieht als bei jüngeren Embryonen.

Im Bereiche des distalen Abschnittes, 0,16—0,25—0,3 mm unterhalb der Uebergangsstelle zeigt das cubische Epithel eine siehelförmige Einwucherung in die hintere Wand des Geschlechtsstranges. Der Zeitpunkt für das erste Auftreten dieser Erscheinung lässt sich nicht genau bestimmen, weil Embryonen gleicher Grösse, wie oben gesagt, unter sich eine grosse Verschiedenheit in der Entwicklung zeigen. Der kleinste Embryo, bei welchem ich die erste deutliche Anlage der erwähnten Einwucherung gesehen habe, hatte eine Rumpflänge von 12 cm; ich habe jedoch Embryonen von 14—15 cm Rumpflänge untersucht, bei denen nicht das geringste von einer Einkerbung zu bemerken war, obwohl die vorhin beschriebene Epithelverdickung im Bereiche des proximalen Abschnittes zahlreiche tiefe, zum Theil verzweigte Einsenkungen zeigte und die Embryonen also

1) Dohrn, a. a. O.

auf einer ziemlich weit fortgeschrittenen Entwicklungsstufen standen.

Ist die sichelförmige Einkerbung einmal angelegt, so wächst sie schnell weiter und alsbald erkennt man die Form der hinteren Muttermundslippe (siehe Fig. 15, Taf. XXXVI). Erst nachdem diese angelegt ist, entsteht eine ganz ähnliche Einwucherung in die vordere Wand des Geschlechtsstranges, wodurch die vordere Muttermundslippe gebildet wird (siehe Fig. 16, Taf. XXXVI).

Alle meine Präparate zeigen, dass die erwähnte Epithelwucherung an derjenigen Stelle des Lumens stattfindet, wo der Knickungswinkel der ursprünglichen ersten Krümmung sich befindet und damit ist eine entwicklungsgeschichtliche Erklärung gegeben, wesshalb die Portio vaginalis uteri unter normalen Verhältnissen nach hinten abwärts gerichtet ist (siehe Figg. 15 u. 16, Tafel XXXVI).

Falls man die sichelförmige Epithelwucherung, die Bildung des Scheidengewölbes also, als erste Anlage der Portio vaginalis uteri betrachten will, wie Tourneux und v. Aekeren dies zu thun scheinen, so ist es, soweit meine Untersuchungen reichen, die hintere Lippe, welche sich zuerst bildet. Es scheint jedoch, als bilde sich zuweilen auch das vordere Scheidengewölbe früher als das hintere, denn v. Aekeren fand bei seinen Embryonen nur einen deutlich ausgeprägten Fornix anterior, wogegen der Fornix posterior entweder gar nicht oder doch nur eben angedeutet war.

Geigel¹⁾ hat bei einem 6monatlichen Embryo die Portio vaginalis zum ersten Male gesehen, aber nur das hintere Scheidengewölbe war vorhanden, kein vorderes.

Tourneux äussert sich nicht darüber; ob vordere oder hintere Lippe sich zuerst bildet; in seiner Fig. 21 sind beide Lippen zu erkennen; gelegentlich der Beschreibung eines Embryos von 20 cm Rumpflänge sagt Tourneux (a. a. O. S. 365), dass nur die vordere Lippe deutlich angelegt ist.

An einigen meiner Embryonen habe ich gesehen, dass die vordere Wand eine buckelige Hervorragung nach innen zeigt genau an derjenigen Stelle, wo später die vordere Lippe liegt, ohne

1) Geigel, Ueber Variabilität in der Entwicklung der Geschlechtsorgane beim Menschen. Verhandlungen der physik.-med. Gesellschaft zu Würzburg. N. Folge. Bd. XVII, 1883.

dass an der hinteren Wand von einer solchen Hervorragung oder von einer Epitheleinwucherung etwas zu sehen war. Dieselbe Beobachtung hat beim Menschen vor mir Dohrn gemacht, weshalb dieser Forscher behauptet, dass die vordere Lippe sich zuerst bildet. Auf Grund meiner Präparate muss ich für gewisse Fälle Dohrn Recht geben und es wäre vielleicht richtiger, zumal auch v. Baer, Kölliker und van Aekeren von einem ringförmigen Wulst sprechen, welcher in der Gegend des späteren *Orificium externum uteri* auftritt, den Bildungsvorgang der *Portio vaginalis* folgendermaassen zusammenzufassen: die vordere Muttermundlippe wird zuweilen zuerst angelegt, jedoch entwickelt sich in der Regel das hintere Scheidengewölbe früher als das vordere, und die hintere Muttermundlippe erlangt dadurch früher als die vordere eine vollkommene Ausbildung.

Durch das Auftreten der *Portio vaginalis uteri* lässt sich die anatomische Bedeutung der bisher beschriebenen Entwicklungsvorgänge leicht feststellen:

Die Uebergangsstelle zwischen den beiden Epithelarten, mit welchen die Müller'schen Gänge von Anfang an ausgekleidet sind (soweit meine Untersuchungen reichen, nämlich bei Embryonen von 11—13 mm Länge) entspricht derjenigen Stelle innerhalb des äusseren Muttermundes, wo bei ausgebildeten Individuen die Grenze zwischen dem Cylinderepithel des Uterus und dem Plattenepithel der Vagina sich findet (siehe Fig. 17, Tafel XXXV).

Die Epithelverdickung innerhalb des proximalen Abschnittes, welche sich ebenfalls bis auf eine frühe Entwicklungsstufe zurückverfolgen lässt (bei Embryonen von 2,5—3,5 cm Länge), wird zum Epithel des Cervicalkanals.

Die Epitheleinsenkungen, welche im Bereiche der erwähnten Epithelverdickung entstehen, bilden die Anlage der Cervicaldrüsen und nicht, wie Tournoux meint, die *Plicae palmatae* des Cervicalkanals („*les sillons des arbres de vie*“). Ich habe diese Einsenkungen von Stufe zu Stufe verfolgt von demjenigen Zeitpunkte an, wo sie das Aussehen seichter Falten haben, bis zu derjenigen Entwicklungsperiode, wo sie tiefe Furchen mit deutlichen fingerförmigen Ausbuchtungen bilden und somit ihre spätere Bestimmung als Drüsen kund geben.

Derjenige Abschnitt des Geschlechtsstranges, welcher der Epithelverdickung entspricht und welcher schon bei ganz jungen Embryonen (von 5—6 cm Länge) eine spindelförmige Verdickung zeigt und etwa zwei Drittel des proximalen Abschnittes einnimmt, wird zu Collum uteri.

Da, wo die Epithelverdickung mit den Einsenkungen nach oben aufhört, bildet sich der innere Muttermund; für die Richtigkeit dieser Auffassung spricht auch die Thatsache, dass der vorhin beschriebene zweite Knickungswinkel stets an dieser Stelle sich vorfindet. Was oberhalb liegt, gehört dem Corpus uteri an. Dasselbe hat also auf einer frühen Entwicklungsstufe (bei Embryonen von 6—8 bis 12 cm Rumpflänge und aufwärts) eine mehr oder weniger ausgeprägte deutliche Beugung nach vorne und ist in seinem Inneren mit einem einreihigen Cylinderepithel mit hohen schmalen Zellen ausgekleidet, welches um die Hälfte niedriger ist als das Epithel des Cervicalkanals. Tourneux gegenüber betone ich dieses ganz besonders, weil er gelegentlich der Beschreibung eines menschlichen Embryo von 19 cm Rumpflänge sagt¹⁾, dass das Epithel des Corpus uteri viel höher sei als dasjenige des Collum uteri.

Im Gegensatze zu van Ackeren, der einen solchen verneint, muss ich daran festhalten, dass ein Unterschied zwischen dem späteren Corpus und Collum uteri auf einer ganz frühen Entwicklungsstufe auftritt, nämlich von dem Augenblicke an, wo die Epithelverdickung in dem unteren Theile des proximalen Abschnittes bemerkbar wird.

Das Epithel des Corpus uteri besitzt keine oder doch nur ganz spärliche und seichte Epitheleinsenkungen, welche in der von mir untersuchten Entwicklungsperiode keine Verzweigungen zeigen.

Die Drüsen des Corpus uteri entwickeln sich also viel später als diejenigen des Cervix; nach einigen (Tourneux, de Sinéty u. a.) fehlen dieselben beim ausgetragenen Kinde, nach anderen Autoren (Cadiat) sind die Drüsen um diese Zeit, das heisst kurz nach der Geburt, wohl entwickelt. Beide Ansichten mögen zu Recht bestehen, auch Wyder²⁾ sagt, dass „die kindliche Uterus-

1) Tourneux, a. a. O. S. 363.

2) Wyder, Beiträge zur normalen und pathologischen Histo-

schleimhaut in Bezug auf das Vorkommen und die Entwicklung der Drüsen sehr wechselvolle Bilder zeigt“.

Durch das Erscheinen der Portio vaginalis uteri wird ferner die Bedeutung des distalen Abschnittes des Geschlechtsstranges klar, welcher zunächst keine Höhle besitzt, mit cubischem Epithel ausgekleidet ist und dessen erste Anlage, wie von mir nachgewiesen wurde, auf eine sehr frühe Entwicklungsstufe des Müller'schen Ganges sich zurückführen lässt: dieser Abschnitt ist nämlich gleichwerthig mit der Vagina.

Die Vagina entsteht also nicht, wie bisher allgemein angenommen wurde, durch eine Umwandlung des ursprünglichen Cylinderepithels des Müller'schen Ganges, sondern ist von vorneherein als eine besondere Abtheilung des Müller'schen Ganges angelegt, welche sich durch die Seite 627 beschriebenen Eigenschaften auszeichnet und deren weitere Entwicklung ich von Stufe zu Stufe verfolgt und in dem Vorhergehenden beschrieben habe.

Es ist ferner einleuchtend, dass die Mündungsstelle der vereinigten Müller'schen Gänge in den Sinus urogenitalis mit dem Orificium vaginae vestibulare gleichbedeutend ist. Durch das stärkere Wachsthum der Vagina in die Länge gegenüber der langsamer fortschreitenden Entwicklung des Sinus urogenitalis wird dieser allmählich abgeflacht und das Orificium vaginae vestibulare räumt schliesslich denjenigen Platz ein, welcher ihm in dem späteren Embryonalleben und bei ausgetragenen Individuen zukommt. Es ist demnach vollkommen berechtigt, wie Kölliker und Mihalkowicz thun, von einer Anlage des Hymens von dem Augenblicke an zu sprechen, wo das distale Ende der (vereinigten) Müller'schen Gänge den Sinus urogenitalis erreicht hat, jedenfalls bei denjenigen Embryonen, wo die Ränder der hügelartig in den Sinus hervorragenden Mündung des Geschlechtsstranges nach innen ungebogen sind. Noch deutlicher wird die Hymen-Anlage bei etwas grösseren Embryonen (mit einer Rumpflänge von 5,6—8 cm und darüber), wenn nämlich die Seite 635 beschriebene bauchige Erweiterung dicht oberhalb der Mündung erscheint. Dieselbe tritt nach meinen Untersuchungen

viel früher auf als von Dohrn und Tourneux angegeben wird; und reicht vollkommen aus, um dem Orificium vaginae vestibulare seine eigenthümliche spätere Gestalt zu geben, indem die Mündung der vereinigten Müller'schen Gänge, wie berichtet, ihre ursprüngliche Enge behält. Je grösser die bauchige Erweiterung wird, um so mehr müssen die Ränder der Mündung (Lippen) die Gestalt einer ringförmigen Membran annehmen, welche die spätere Vagina von dem Sinus urogenitalis abschliesst. Ich leugne jedoch keineswegs, dass nicht auch eine selbständige Hervorwucherung der Ränder der Mündung stattfinden kann; dieselbe hat aber nicht überall diejenige Bedeutung für die erste Bildung des Hymens, wie Dohrn und v. Ackeren ihr zuschreiben. Nach meinem Dafürhalten tritt ein actives Wachsthum erst dann ein, wann eine in obiger (passiver) Weise gebildete Scheidenklappe schon besteht. Da ich indessen bei einigen meiner Embryonen an Sagittalschnitten durch die Medianebene gesehen habe, dass die Hymenalöffnung an dieser Stelle (in der Medianebene also) verhältnissmässig grösser ist, als es der Regel nach der Sachlage bei Neugeborenen und Erwachsenen entsprechen würde, so muss ich annehmen, dass in gewissen Fällen auf einer späteren Entwicklungsstufe auch ein actives Wachsthum (im Sinne von Dohrn, v. Ackeren, Schaeffer), insbesondere des hinteren Theiles der Scheidenklappe, stattfindet, wodurch die Hymenalöffnung theils enger, theils mehr nach vorne verlegt wird. Hierbei muss man jedoch bedenken, dass auch bei Kindern und Erwachsenen die Hymenalöffnung individuell ein verschiedenes Verhalten darbietet, sowohl in Bezug auf ihre Grösse wie auf ihre Lage.

Auf allen Entwicklungsstufen, wenigstens bis zu einer Grösse des Embryo von 20—22 cm Scheitel-Steisslänge, ist die Oeffnung des Hymenalringes mit Epithelien ausgefüllt.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXV u. XXXVI.

Fig. 1. Menschlicher Embryo von 4 cm Rumpflänge; weiblich. Sagittaler Längsschnitt durch die Mündungsstelle der vereinigten Müller'schen Gänge. Flemming'sche Lösung. — Leitz 8, Ocul. I. MG = Müller'scher Gang. Bl = Harnblase. S. U. = Sinus urogenitalis.

- Fig. 1 a. Sagittale Durchschnitte durch die Mündungen der vereinigten Müller'schen Gänge (schematisirt) in den Sinus urogenitalis bei weiblichen Embryonen von 4—5—6 cm Rumpflänge.
- Fig. 2. Einmündungsstelle der Müller'schen Gänge in den Sinus urogenitalis bei einem weiblichen Embryo von 3 cm Länge. — Flemming'sche Lösung; Querschnitt (etwas schräg). Leitz 6, Ocul. I. S. U. = Sinus urogenitalis; Mg = Müller'sche Gänge; Wg = Wolff'sche Gänge.
- Fig. 3. Dieselbe Stelle bei einem männlichen Embryo von 4 cm Länge. Flemming'sche Lösung; Querschnitt. — Bedeutung der Buchstaben w. o.
- Fig. 4. Menschlicher Embryo, weiblichen Geschlechts, von 4 cm Rumpflänge. Topographische Lage der Beckenorgane; nach einem gehärteten Präparat gezeichnet.
- Fig. 5. Menschlicher Embryo, männlichen Geschlechts, von 4 cm Rumpflänge. Topographische Lage der Beckenorgane; nach einem gehärteten Präparat gezeichnet.
- Fig. 6. Sagittaler Längsschnitt durch den Geschlechtsstrang eines menschlichen Embryo, männlichen Geschlechts, von $5\frac{1}{2}$ cm Rumpflänge. Aussergewöhnlich starke Ausbildung der vereinigten Müller'schen Gänge und des Geschlechtsstranges. Bedeutung der Buchstaben wie oben.
- Fig. 7. Sagittaler Längsschnitt durch das distale Ende des Geschlechtsanges eines weiblichen menschlichen Embryo von 7 cm Scheitel-Steißlänge. Auftreten der bauchigen Erweiterung. (v) = vorne.
- Fig. 8. Sagittaler Längsschnitt durch das distale Ende des Geschlechtsanges von einem weiblichen Embryo (Mensch) von 14 cm Rumpflänge. U = Urethra; R = Rectum.
- Fig. 9. Orificium vaginae vestibulare im sagittalen Längsdurchschnitte; weiblicher Embryo (Mensch). Rumpflänge 15 cm. Flemming'sche Lösung. — V = Vagina; O = Orificium vaginae vestibulare; (h) = hintere Hymenallippe.
- Fig. 10. Sagittaler Längsschnitt durch den Geschlechtsgang eines weiblichen Embryo (Mensch) von 7 cm Rumpflänge. Uebergang vom Cylinderepithel des proximalen Abschnittes in das cubische Epithel des distalen Abschnittes.
- Fig. 11. Sagittaler Längsschnitt durch den Geschlechtsstrang eines weiblichen Embryo (Mensch) von 10 cm Rumpflänge. Uebergang vom Cylinderepithel des proximalen Abschnittes in das cubische Epithel des distalen Abschnittes. (Flemming'sche Lösung.)
- Fig. 12. Sagittaler Längsschnitt durch das Becken eines weiblichen Embryo (Mensch) von $4\frac{1}{2}$ cm Rumpflänge.
- Fig. 13. Sagittaler Längsschnitt durch das Becken eines weiblichen Embryo (Mensch) von 6 cm Rumpflänge.
- Fig. 14. Sagittaler Längsschnitt durch das Becken eines weiblichen Embryo (Mensch) von 10 cm Rumpflänge.

- Fig. 15. Sagittaler Längsschnitt durch den Geschlechtsstrang eines weiblichen Embryo (Mensch) von 13 cm Rumpflänge. Anlage des hinteren Scheidengewölbes.
- Fig. 16. Sagittaler Längsschnitt durch den Geschlechtsstrang eines weiblichen Embryo (Mensch) von 17 cm Rumpflänge. Anlage der Portio vaginalis uteri.
- Fig. 17. Die Anlage der Portio vaginalis uteri von Fig. 16 bei starker Vergrößerung (Leitz 6, Oc. I). — F. a = vorderes, F. p = hinteres Scheidengewölbe.

Die Zeichnungen sind auf Kosten der Gräfin Luise Bose-Stiftung angefertigt.

Ueber die Streifen N (Nebenscheiben), das Sarkoplasma und die Contraction der quergestreiften Muskelfasern.

Von

Prof. Dr. A. Rollett in Graz.

Hierzu Tafel XXXVII.

Es ist in jüngster Zeit von Prof. Dr. Gustav Retzius¹⁾ in Stockholm, der unter den lebenden Histologen einen so hervorragenden Platz einnimmt, eine Arbeit über „Muskelfibrille und Sarkoplasma“ veröffentlicht worden. Diese Arbeit kommt durch die rückhaltlose Anerkennung der Fibrille und des Muskelsäulehen als präformirte Bauelemente der Muskelfaser den von Kölliker²⁾ und von mir³⁾ vertretenen Anschauungen über den Bau der quergestreiften Muskelfaser in sehr erfreulicher Weise

1) Biologische Untersuchungen von G. Retzius. Neue Folge, I., pag. 51. Stockholm 1890.

2) Zeitschrift für wiss. Zoolog. XLVII, 1888, pag. 689. — Handb. d. Gewebl., 6. Aufl., Bd. I, Leipzig 1889, pag. 356 u. d. f.

3) Denkschrift. d. m. n. Klasse der kais. Akad. d. Wiss. in Wien, Bd. XLIX, 1885, pag. 81 (I. Theil) und Bd. LI, 1886, pag. 23 (II. Theil) und dieses Archiv Bd. XXXII, 1888, pag. 233.

gegen Melland¹⁾, Carnoy²⁾, van Gehuchten³⁾ und Marshall⁴⁾, welche die Fibrillen und Muskelsäulchen leugnen, zu Hülfe. Es wird das gewiss sehr wesentlich zur Klärung der Anschauungen über den Muskelbau beitragen.

Allein der Freude, die man darüber empfinden muss, ist auch ein Wermuthstropfen beigemischt.

Retzius leugnet die von Brücke an reich gestreiften Insektenmuskeln zuerst gesehenen, dann von Engelmann⁵⁾ präciser unter dem Namen der Nebenscheiben definirten und beschriebenen Querstreifen, welche auch ich in meinen Untersuchungen in vielfacher Weise studirt und mit dem Buchstaben N bezeichnet habe. Zwar stellt Retzius nicht in Abrede, dass dort, wo Engelmann, ich und auch Kölliker den Streifen N sehen, wirklich ein Querstreifen gesehen wird. Allein diese Streifen N sollen nicht, wie die Streifen Q (Querscheiben) und die Streifen J (isotrope Bänder) und die Streifen Z (Zwischenscheiben) durch eine besondere Gliederung der Fibrillen bedingt sein, sondern die Streifen N sollen durch eine regelmässig angeordnete Reihe von Körnern, Sarkosomen, die dem zwischen den Muskelsäulchen liegenden Sarkoplasma angehören, veranlasst werden.

Das Sarkoplasma lässt aber Retzius zusammengesetzt sein aus Sarkosomen und feinen, die Sarkosomen verbindenden „protoplasmaähnlichen Fäserchen“. Dasselbe soll aufgehängt sein in Räumen zwischen den Muskelsäulchen, den „intercolumnaren Spalträumen“, welche ausserdem einen Gewebssaft enthalten sollen, der die Muskelsäulchen rings umspülen und eine „seröse, chemisch sehr gemischte Flüssigkeit, ein interstitielles, intercolumnares — Serum — der Muskelfaser“ darstellen soll. Diese Flüssigkeit soll der contractilen Substanz sowohl die ernährenden Bestandtheile von aussen von den Blutgefässen her zuführen, als auch die Excretionsstoffe in sich aufnehmen, um sie weiter nach aussen hin zu befördern.

1) Quaterly Journ. of mic. Scienc. N. S. Vol. XXV, pag. 371, 1885.

2) Biologie cellulaire 1884, pag. 193.

3) La cellule T. II, 2. fasc., 1886.

4) Quaterly Journ. of mic. Scienc. N. S. Vol. XXVIII, pag. 75, 1887 u. Vol. XXXI, pag. 65, 1890.

5) Pflüger's Archiv Bd. 7, pag. 18.

Diese Anschauungen von Retzius befinden sich also in Bezug auf die Streifen N (Nebenscheiben) in einem völligen, in Bezug auf das Sarkoplasma aber in einem theilweisen Widerspruche mit den von mir in meinen Untersuchungen niedergelegten Anschauungen. Es scheint, dass Retzius eine genauere Darlegung dieser Gegensätze vermeiden wollte.

Trotz der Entschiedenheit, mit welcher Retzius die Nebenscheiben aus dem Schema der quergestreiften Muskelfaser gestrichen wissen will und trotz der verlockenden Angabe von Retzius, dass dann ein Unterschied ausgetilgt sei, welchen man bisher zwischen den Muskelfasern von Arthropoden und Wirbeltieren annehmen zu müssen glaubte, lautete die kurze Kritik, welche ich nach aufmerksamer Durchlesung der mir durch Retzius' Güte zugekommenen Arbeit über die Darstellung, die Retzius von den Nebenscheiben giebt, doch: Unmöglich!

Ich hatte ja so vielfache und schlagende Beweise für die Existenz der Streifen N im Sinne Engelmann's kennen gelernt, dass mir die Veranlassung derselben durch besondere Glieder der Muskelfibrillen als ganz unbezweifelbare Thatsache gelten musste.

Die von Retzius nach der Behandlung der Muskelfasern mit Flemming's Gemisch (Chrom-Osmium-Essigsäure) mit Rosanilin und mit Kaliacetat erhaltenen Bilder mit den Sarkosomenreihen an der Stelle der Nebenscheiben müssen eine andere Erklärung zulassen, als die, welche Retzius von denselben gegeben hat. Ich hätte es nun vielleicht der Zeit und andern Forschern überlassen, Klärung in diese widerstreitenden Anschauungen zu bringen, allein ich habe der Wiener Akademie schon am 20. Novbr. 1890 eine Abhandlung unter dem Titel: „Untersuchungen über Contraction und Doppelbrechung der quergestreiften Muskelfasern“ überreicht, welche demnächst erscheinen wird¹⁾, und ich kann die Leser dieser Abhandlung nicht unter dem Eindrücke stehen lassen, dass ich die Leugnung der Nebenscheiben durch Retzius acceptire. Ausserdem ist mir aber seither das überaus interessante Buch: „Theorie der Muskelcontraction“ von Prof. Dr. G. Elias Müller, 1. Th., Leipzig 1891,

1) Denkschrift. der m. n. Kl. der kais. Akad. d. Wiss. in Wien Bd. LVIII, pag. 41.

zugekommen, in welchem meine Untersuchungen vielfach herangezogen sind. In diesem Buche findet sich aber auf S. 295 auch die Bemerkung, dass die neuen Untersuchungen von Retzius kaum darauf schliessen lassen, „dass dieser Forscher die in den Abhandlungen Rollett's niedergelegten Thatsachen und Gesichtspunkte voll und ganz berücksichtigt habe“, wenn er behauptet, „dass die sog. Nebenscheiben nicht den Fibrillen und Fibrillenbündeln (Muskelsäulehen) angehören, d. h. nicht in ihnen liegen, sondern neben und zwischen den Fibrillenbündeln liegen und mehr oder weniger regelmässig angeordnete Körner des Sarkoplasma darstellen“.

Auch daraus ergibt sich, dass die Frage der Nebenscheiben eine nicht zu umgehende Actualität für mich gewonnen hat.

Ich will darum hier die Existenz der Streifen N in dem Sinne, dass sie bedingt sind durch bestimmte anisotrope Glieder der Fibrillen, nochmals vertheidigen und zwar durch die Beobachtung derselben im polarisirten Lichte, durch ihr Verhalten beim Scheibenzerfall der Muskelfasern in Alkohol, durch ihr Verhalten bei schwacher Säurewirkung auf zerfallene Muskelfasern, durch ihr Verhalten bei Tinctionen und Imprägnation der Muskelfasern und durch ihr Verhalten bei der Contraction der Muskelfasern.

Erst darnach sollen die Bilder, welche man bei starker Säurewirkung von dem Sarkoplasma und den Muskelsäulehen bekommt, und die nach der Methode von Retzius erhaltenen Muskelbilder besprochen werden, weil sich auf diesem Wege eine Erklärung für die letzteren finden lässt.

Wie schon angeführt wurde, hat Brücke¹⁾ und zwar im Jahre 1858 die Streifen N an reich gestreiften Muskelfasern von *Hydrophilus* schon gesehen. Ebenso sah Brücke an denselben Muskeln die Streifen Z, welche in demselben Jahre auch von Amici²⁾ bei Insectenmuskeln beobachtet und später unter dem Namen der Krause'schen Querlinien allgemeiner bekannt wurden. Und man weiss seit Brücke's Untersuchungen, dass die Streifen N und Z ebenso wie die Streifen Q doppeltbrechend, und zwar

1) Denkschriften der m. n. Klasse der kais. Akad. d. Wiss. in Wien Bd. XV, pag. 69, Taf. II, Fig. 3.

2) *Il Tempo*, Vol. II, 1858, pag. 328.

alle einaxig positiv doppeltbrechend sind. Aber Brücke hat den Streifen N und Z dadurch, dass er sie als verschiedene Anordnungen von Gruppen seiner hypothetischen Disdiaklasten in eine Linie mit den Streifen Q stellte, eine Deutung gegeben, welche von den späteren Untersuchern nicht festgehalten werden konnte. Genauer wurden die Streifen N und Z erst von Engelmann¹⁾ untersucht. Er führte für die ersteren die Bezeichnung Nebenscheiben, für die letzteren die Bezeichnung Zwischenscheiben ein. Auch Engelmann erkannte, dass die Streifen N und Z eine Doppelbrechung von demselben Charakter wie die Streifen Q besitzen, er machte aber auch die Bemerkung, dass die Streifen N und Z schwächer doppeltbrechend sind als die Streifen Q.

Brücke und Engelmann haben ihre Beobachtungen an Muskelfasern im dunklen Schfelde des Polarisationsmikroskopes zwischen gekreuzten Nikol'schen Prismen, oder an Muskelfasern, die noch überdies über Glimmer- oder Gypsplättchen lagen, in derselben Weise gemacht. Und das genügt auch vollständig, um die Doppelbrechung der Streifen N der Muskelfasern zu constatiren.

In späterer Zeit habe ich mich selbst mit der Untersuchung der Doppelbrechung der quergestreiften Muskelfasern und zwar nach einer neuen Methode, nämlich unter Anwendung von spectral zerlegtem polarisirten Lichte beschäftigt. Die Resultate sind in der citirten Abhandlung enthalten. Man erhält auf diese Weise noch viel schönere Bilder von den Muskelfasern und kommt auch in der Erkenntniss der anisotropen Streifen der Muskelfasern etwas weiter. Ich werde auch hier eine Reihe von nach dieser Methode zu erhaltenden Bildern besprechen, weil dieselben für die Frage der Nebenscheiben sehr belehrend sind, und darum muss ich hier auch die Methode kurz besprechen.

Eine für histologische Zwecke brauchbare Combination eines zusammengesetzten Mikroskopes mit einem Spectral- und einem Polarisationsapparate habe ich²⁾ zuerst ausführen lassen und beschrieben. Meine Anordnung wurde aber bald darauf von Abbe und Dippel³⁾ modificirt, und der letztere hat der Vor-

1) l. c.

2) Zeitschrift für Instrumentenkunde 1881, S. 366.

3) Dippel, Das Mikroskop. I. Th., 2. Abth., S. 619, 2. Aufl. Braunschweig 1882.

richtung, welche das spectral zerlegte polarisirte Licht liefert, den Namen „Spectropolarisator“ gegeben, welchen ich der Kürze wegen gerne acceptire.

Die wesentlichen Theile eines Spectropolarisators sind ein polarisirendes Nikol'sches Prisma und ein kleiner Spectralapparat, der in die Ebene des Objectes ein kleines Spectrum projicirt; das Nikol'sche Prisma befindet sich vor dem Spalte des unter dem Objecttische angebrachten Spectralapparates; der Analysator befindet sich über dem Oculare.

Stehen Polarisator und Analysator mit ihren Schwingungsrichtungen gekreuzt und sind beide unter einem Winkel von 45° zum Spalte des Spectralapparates orientirt und bringt man vor dem Spalte, also zwischen diesen und den Polarisator eine Gypsplatte Roth I. Ordnung so an, dass die Schwingungsrichtung des stärker gebrochenen Strahles in der Gypsplatte (erste Mittellinie, grösste Elasticitätsaxe des Gypses) mit der Richtung des Spaltes zusammenfällt, so sieht man im Sehfelde das Spectrum von Roth I. Ord., welches bekanntlich einen breiten dunklen Interferenzstreifen (Müller'schen Streifen) besitzt, dessen Mitte je nach der Nuance des Gypsblättchens auf die Wellenlängen von 0,000499 mm bis 0,000545 mm fällt ¹⁾.

Wie ein solches Sehfeld zur Bestimmung der Lage und relativen Grösse der Elasticitätsaxen doppeltbrechender Substanzen benutzt werden kann, findet sich in meinen früher citirten Abhandlungen und bei Dippel auseinandergesetzt.

Hier nur das folgende:

Wenn eine Muskelfaser so in das Sehfeld gebracht wird, dass ihre Längensaxe mit der Richtung des Spaltes zusammenfällt, wobei sie als Verdickung der wie früher orientirten Gypsplatte wirkt, so leuchten, wenn die Faser über dem dunklen Interferenzstreifen des spectral zerlegten Roth I. Ord. sich befindet, alle ihre doppeltbrechenden Theile in dem vom Interferenzstreifen

1) Vgl. darüber A. Rollett, Ueber die Bedeutung von Newton's Construction der Farbenordnungen dünner Blättchen für die Spectralanalyse der Interferenzfarben. Sitzungsberichte der m. n. Klasse der kais. Akad. d. Wiss. in Wien Bd. LXXV, Abth. III, 1877, pag. 173, und: Ueber die Farben, welche in den Newton'schen Ringssystemen aufeinander folgen. Ebenda, Bd. LXXVII, Abth. III, 1878, pag. 177.

ausgelöschtem Lichte. Dagegen erscheinen alle einfach brechenden Theile völlig dunkel.

Wenn man aber nun das Spectrum unter der festliegenden Muskelfaser senkrecht auf die Axe der letzteren verschiebt, so findet man bei der angegebenen Orientirung für die Streifen N und Z früher, für die Streifen Q später eine Spectralregion gegen das rothe Ende hin, in welcher die Streifen N und Z und dann die Streifen Q völlig dunkel erscheinen, während alle anderen Theile und der Grund hell in bestimmtem monochromatischem Lichte erscheinen.

Das ist dadurch bedingt, dass bei der Addition der Wirkung der Gypsplatte und der doppeltbrechenden Theile des Muskels der beiden zusammen entsprechende dunkle Interferenzstreifen gegen das rothe Ende gerückt erscheint, denn jede Verdickung der Gypsplatte verschiebt den Interferenzstreifen gegen das rothe Ende hin.

Ich fand nach der neuen Methode bestätigt ¹⁾, dass sowohl die Streifen N als auch die Streifen Z eine Doppelbrechung von demselben Character besitzen, wie die Streifen Q. Es ergab sich aber ausserdem, dass die Doppelbrechung der Streifen N und Z messbar schwächer ist, als die Doppelbrechung der Streifen Q.

Für das Verständniss des Nachfolgenden wird das, was ich über die Untersuchung mittelst des Spectropolarisators gesagt habe, genügen.

Und wir wollen hier mit Bezug auf die Frage der Streifen N hauptsächlich nur das Bild der Muskelfaser im dunklen Interferenzstreifen des Roth I. Ord. näher betrachten.

Die Figuren 1 und 2 stellen Muskelfasern im dunklen Interferenzstreifen des Roth I. Ord. in der genannten Orientirung dar. Fig. 1 ist die Abbildung einer Muskelfaser von *Lucanus cervus*, Figur 2 die einer Muskelfaser von *Onthophagus taurus*. Beide Muskelfasern sind in 93%igem Alkohol ertränkten Thieren entnommen und in verdünntem Glycerin aufpräparirt.

Im Allgemeinen sind diese Bilder ausgezeichnet durch die grosse Deutlichkeit, mit welcher alle einzelnen Querstreifen hervortreten, ausserdem ist aber an den Spectropolarisatorbildern der Muskelfasern auch die den Sarkoplasmadurchgängen zwischen den

1) Denkschrift. etc. I. c. Bd. LVIII, 1890, pag. 82.

Muskelsäulehen entsprechende Längsstreifung mit seltener Präcision und Deutlichkeit zu sehen.

Besuchen wir zuerst die Querstreifen. Wir finden Q doppeltbrechend, nur der in der Mitte von Q befindliche Streifen h erscheint einfachbrechend. Doppeltbrechend erscheinen ferner die Streifen N und Z; einfachbrechend dagegen die Streifen J und E.

Was die Längsstreifung betrifft, so erscheinen die Sarkoplasmadurchgänge vollkommen dunkel. Die durch die dunklen Quer- und Längsstreifen auseinander gehaltenen doppeltbrechenden Glieder der Muskelsäulehen, nämlich die Stäbe von Q und die Körner oder kurzen Stäbe von N und von Z erscheinen wie vollständig isolirt auf schwarzem Grunde in regelmässiger Anordnung nebeneinander liegende glitzernde Edelsteine. Man kann die Reihe der doppeltbrechenden Glieder jedes zwischen zwei Sarkoplasmadurchgängen liegenden Muskelsäulehen genau verfolgen und in dieser Reihe liegen die Glieder Q, die Glieder N und die Glieder Z so genau hintereinander, dass N ebenso gut, wie Q und Z den Muskelsäulehen angehören muss, dagegen erscheinen die die Muskelsäulehen trennenden Sarkoplasmadurchgänge als schwarze ununterbrochen zwischen den von den Gliedern Q, N und Z der Muskelsäulehen gebildeten Längsreihen hinlaufende Trennungslinien.

Die Nebenscheiben oder Streifen N der quergestreiften Muskelfasern können also nicht durch im Sarkoplasma liegende Sarkosomen, wie Retzius angibt, bedingt sein, sondern sie sind ebenso durch doppeltbrechende Glieder der Muskelsäulehen bedingt, wie die Streifen Q und die Streifen Z.

Ich füge hinzu, dass die Einstellung der Muskelfaser in jene Spectralregion gegen das rothe Ende hin, in welcher, wie wir früher auseinandergesetzt haben, die N dunkel erscheinen, unsere Wahrnehmungen über dem Interferenzstreifen vollkommen bestätigt. Es erscheinen dann auch die Z dunkel, dagegen die Q und die J und die E und die Sarkoplasmadurchgänge hell in monochromatischem Lichte und man sieht auch in diesem Bilde die dunklen Glieder Z und N mit den dann nur durch ihren Contour unterscheidbaren Gliedern Q in ganz genauen Längsreihen zwischen je zwei hellen Sarkoplasmadurchgängen stehen.

Nachdem wir uns so die Muskelsäulehen mit ihren doppeltbrechenden Gliedern in situ angesehen haben, erscheint es mir

passend daran zu erinnern, dass mit diesen Wahrnehmungen völlig übereinstimmend auch die Wahrnehmungen sind, welche man im gemeinen Lichte an Muskelfasern machen kann, an welchen sowohl die Querstreifung, als auch die Längsstreifung deutlich sichtbar ist. Ein wahrhaft classisches Beispiel habe ich unter Berücksichtigung aller einzelnen Querstreifen und der Sarkoplasma-durchgänge bei tiefer und hoher Einstellung beschrieben und abgebildet von den Muskelfasern von *Osmoderma cremita*¹⁾.

Ebenso übereinstimmend sind auch die mit Hämatoxylin tingirten Muskelfasern, bei welchen die Glieder Q, N und Z der Säulehen stark, die Glieder J und E schwach und die Sarkoplasmadurchgänge noch schwächer oder nicht gefärbt erscheinen²⁾.

Aehnliche Tinctionen von Alkoholmuskeln erhielt ich auch mit Fuchsin, Safranin, Eosin, lösl. Anilinblau, Methylenblau, Methylgrün, Gentianaviolett, Methylanilinviolett 5 B, Dahlia, Vesuvium und Bismarckbraun, welche sich in Kaliacetat lange Zeit vortrefflich halten. An Alkoholmuskeln von *Lucanus cervus* und *Aphodius*-Arten, die mit Picrocarmin gefärbt waren, sah ich die Glieder Q schön roth, die Glieder N und Z dagegen wurden beide in demselben Tone stark gelbroth gefärbt, die Glieder J und E und das Sarkoplasma sehr blass röthlich.

Man findet bei allen diesen Präparaten die differenzirten N immer im Verlaufe der Muskelsäulehen und hat niemals den Eindruck, als ob die Streifen N bedingt wären durch Körner, die neben den Muskelsäulehen im Sarkoplasma lägen.

Wir wollen aber nun zur Untersuchung mittels des Spectropolarisators zurückkehren und aus Gründen, welche sich später ergeben werden, mittels desselben auch solche Käfermuskeln untersuchen, welche in Alkohol in Scheiben zerfallen sind. Es wiederholt sich dabei Vieles, was wir schon an den unzerfallenen Fasern beobachtet haben, allein für die Auffassung der Streifen N ist es doch wesentlich, auf diesen Scheibenzerfall näher einzugehen.

Ich habe im Jahre 1885 den Scheibenzerfall in Alkohol an Käfermuskeln in sehr ausgedehntem Maasse beobachtet und eingehend beschrieben und habe mit Bezug auf denselben hier

1) Untersuchungen, II. Theil, I. c. Bd. LI, pag. 51 u. d. f. Fig. 13, Tafel III.

2) I. c. Tafel II, Fig. 8, 9, 10.

zunächst eine Angabe von Retzius zu besprechen, von welcher ich nicht weiss, ob sie auf einem Druck- oder Schreibfehler beruht, jedenfalls möchte ich sie nicht unberichtigt lassen.

Es heisst in der geschichtlichen Darstellung meiner Arbeit bei Retzius (l. c. pag. 64): „Zuerst bespricht er (Rollett) den Scheibenzerfall von Käfermuskeln in Alkohol, welcher mit den von Bowman nach Säurebehandlung beschriebenen gar nicht identisch ist.“ Nun hat aber bekanntlich Bowman¹⁾ nur den kurz vor ihm, wie er angiebt, von Skey²⁾ einmal gesehenen Scheibenzerfall der Muskelfasern in Alkohol an zahlreichen, verschiedenen Vertebraten entnommenen Muskelfasern beobachtet.

Den Scheibenzerfall der Muskelfasern in Säuren habe dagegen ich³⁾ selbst im Jahre 1857 an Vertebraten-Muskeln beschrieben und damals glaubte ich, dass der von Bowman beobachtete Scheibenzerfall und der Scheibenzerfall in Säuren dieselben Scheiben aus den Muskelfasern isolire. Das war eine unrichtige Annahme, welche ich, als ich im Jahre 1885 den Scheibenzerfall von Käfermuskeln in Alkohol auffand⁴⁾, berichtigt habe. Ich behandelte damals den Scheibenzerfall in Alkohol und jenen in Säuren ausführlich und zeigte, dass der Bowman'sche Scheibenzerfall etwas ganz anderes ist als der Scheibenzerfall in Säuren.

Betrachten wir uns nach dieser Berichtigung nun den Scheibenzerfall in Alkohol.

Ich habe in meinen Untersuchungen⁵⁾ gezeigt, dass bei diesem Scheibenzerfalle in einzelnen Fällen die den Streifen Q entsprechenden Schichten isolirt werden. In anderen Fällen befinden sich aber an den isolirten Scheiben Q auch noch die den Streifen N entsprechenden Schichten (die Nebenscheiben Engelmann's), und zwar hängt dann mit jedem Ende von Q eine solche Schichte N zusammen, mit Q durch einen hellen Streifen J verbunden.

Endlich kommt eine dritte Art von Scheibenzerfall vor, bei

1) Philosophic. Transact. 1840. Part. II, pag. 469 und 470.

2) Ibid. 1837, Plat. XIX, Fig. 5.

3) Sitzungsberichte der m. n. Kl. der kais. Akad. d. Wiss. in Wien, Bd. XXIV, pag. 291.

4) Untersuchungen I. Theil, l. c. Bd. XLIX, pag. 84.

5) l. c. Bd. XLIX, pag. 86.

welchem die Schichten Q einerseits, die Schichten N + E + Z + E + N andererseits in Form von Scheiben isolirt werden.

Von diesen drei verschiedenen Arten von Scheibenzerfall sollen mit Bezug auf die Frage der Streifen N nur die zwei letzteren Arten behandelt werden. Ich habe, als ich den Scheibenzerfall in Alkohol an Käfermuskeln beobachtete, auch sofort bemerkt, dass die Schichten Q, N und Z auch an den isolirten Scheiben ihr Doppeltbrechungsvermögen bewahrt haben¹⁾.

An den isolirten Scheiben ist ferner meistens die Längsstreifung in sehr ausgezeichneter Weise hervortretend.

Wenn man nun in die Schichten N + J + Q + J + N zerfallene Muskelfasern über den dunklen Interferenzstreifen des spectral zerlegten Roth I. Ordnung im Schilde des Mikroskopes orientirt, so erhält man, wenn die Mantelfläche der Scheiben mit der Richtung der Fraunhofer'schen Linien zusammenfällt, das Bild, welches in Fig. 3 von Muskelfasern von *Opatrum sabulosum* dargestellt ist. Sowohl die Streifen Q, als die Streifen N leuchten in dem blaugrünen durch den Interferenzstreifen ausgelöschten Lichte des Spectrums.

Was zunächst die Schichte Q betrifft, so sieht man in der Mitte derselben den Streifen h dunkel, also einfach brechend, ferner erweist sich Q zusammengesetzt aus blaugrünen Stäben, zwischen welchen schwarze Durchgänge, dem Sarkoplasma entsprechend, sich befinden.

Entsprechend der Anzahl von Stäben, welche die Schichte Q auf einem bestimmten optischen Längsschnitte zusammensetzen, erscheinen in den Schichten N, zu welchen wir jetzt übergehen wollen, wieder durch schwarze Durchgänge von einander getrennte kürzere blaugrün leuchtende Stäbe, deren Axe genau mit der Axe je eines auf dem optischen Längsschnitte sichtbaren Stabes von Q zusammenfallen, so dass auf demselben optischen Längsschnitte der Scheibe die gleiche Anzahl von Stäben in Q und in N vorhanden ist.

Bringt man Muskelfasern, die jene Art von Scheibenzerfall erlitten haben, bei welchen abwechselnd den Schichten Q und den Schichten N + E + Z + E + N entsprechende Scheiben erhalten werden, in der entsprechenden Orientierung über den

1) l. c. pag. 106.

dunklen Interferenzstreifen des spectral zerlegten Roth I. Ordnung, in das Sehfeld des Mikroskopes, Fig. 4, so sieht man wieder die Stäbe, welche die Scheiben Q zusammensetzen, blaugrün leuchten und scharf getrennt durch dunkle Sarkoplasmadurchgänge, Fig. 4 Q, und ebenso erscheinen in den anderen Scheiben Fig. 4 N + E + Z + E + N die blau-grün leuchtenden Stäbe, welche N entsprechen, scharf getrennt durch dunkle Sarkoplasmadurchgänge und die Reihe der Stäbe, welche einen Streifen N bilden, erscheint durch einen dunklen Streifen E verbunden mit der Reihe von kurzen Stäbchen oder Körnern, welche die Schichte Z zusammensetzen, in der letzteren sind die einzelnen Stäbchen wieder durch dunkle Durchgänge getrennt, welche ebenso in der Längenrichtung mit den dunklen Durchgängen zwischen den Stäben von N zusammentreffen, wie die leuchtenden Stäbe von N genau in der Längenrichtung mit den leuchtenden Stäbchen von Z zusammenfallen. Fig. 4 ist einem Präparate der Muskeln von *Scarabaeus laticollis* entnommen.

Wir sehen also an den in Scheiben zerfallenen Muskeln wieder, und zwar mit der grössten Uebersichtlichkeit, in jeder einzelnen Scheibe, dass die Streifen N der Muskelfasern ebenso gut wie die Streifen Q und die Streifen Z bedingt sind durch anisotrope Glieder der Muskelsäulehen, und nicht bedingt sein können durch Sarkosomenreihen im Sinne von Retzius.

Ich habe aber hier an den in Scheiben zerfallenen Muskeln gleichsam das, was uns auch schon die Bilder Fig. 1 u. 2 von unzerfallenen Muskeln zeigten, wiederholt, weil ich jetzt, daran anknüpfend, an das erinnern will, was man beobachtet, wenn man auf Muskeln, welche in der Art, wie das Fig. 3 und 4 darstellt, in Scheiben zerfallen sind, vorsichtig ganz schwache Säuren, z. B. sehr schwache Ameisensäure, wirken lässt.

Ich reproducire zur Bequemlichkeit des Lesers die betreffenden Bilder aus meinen Untersuchungen in Fig. 5 A und B und in Fig. 6.

Es entspricht Fig. 5 einer Muskelfaser, welche nach Art der Fig. 3 in Scheiben zerfallen ist; Fig. 6 einem Präparate, welches nach Art der Fig. 4 in Scheiben zerfallen ist.

Ich muss auch hier wieder hervorheben, was ich gleich bei der ersten Beschreibung dieser Bilder bemerkte, dass man beim Anblicke der Zeichnung sich des Gedankens nicht erwehren

kam, dass die Darstellung eine stark schematische sei. In der That ist das aber durchaus nicht der Fall. Ich habe die Präparate oft demonstriert und es ist mir immer bezeugt worden, dass sie in den Zeichnungen sehr naturgetreu dargestellt sind.

Ähnliches gilt überhaupt von einer grossen Zahl von Muskelbildern; je getreuer sie dargestellt sind, desto schematischer sehen sie aus, was auf Rechnung der überaus regelmässigen Anordnung der verschiedenen Theile der quergestreiften Muskelfasern zu setzen ist.

Man bemerkt in Fig. 5 A, dass in Folge der schwachen Säurewirkung die Schichten Q beträchtlich breiter geworden sind als die Schichten N; diese kleben auf den beiden Grundflächen der stark verbreiterten Q, ohne dass sie ihren Charakter wesentlich verändert hätten, während Q um Vieles heller geworden ist und die Längsstreifung verloren hat oder dieselbe nur noch als sehr feine zarte Linie erkennen lässt.

Sieht man eine Scheibe in diesem Stadium der Säurewirkung von der Fläche, so zeigt sich das Bild Fig. 5 B. Die innere Figur in dieser Zeichnung entspricht einem Querschnitte von N, sie ist gleichmässig von einem Hofe umgeben, dessen äussere Grenze der Peripherie der verbreiterten Schichte Q entspricht.

Man sieht also auf der Fläche von N die Cohnheim'schen Felder, welche den Stäben von N entsprechen und zwischen den Cohnheim'schen Feldern das dieselben trennende Sarkoplasmaeäder. Ich habe auch ausführlich auseinander gesetzt, dass dieses Bild von N beim Heben und Senken des Tubus an jeder Scheibe zweimal deutlich zu sehen ist, entsprechend dem oberen und unteren auf der verbreiterten Scheibe Q klebenden N.

Würde man nun, wogegen aber alles bisher über die Stäbe von N Angeführte spricht, diese Stäbe für Sarkosomen im Sinne von Retzius halten, so würde auf unseren Querschnitten von N kein Raum mehr für die Querschnitte der Muskelsäulchen bleiben. Und man müsste fragen: Wo sind die Muskelsäulchen hingekommen?

Es geht also auch daraus hervor, dass die Deutung, die Retzius der Nebenscheibe giebt, nicht richtig sein kann.

Das Bild Fig. 6 zeigt uns wieder die Schichten Q beträchtlich verbreitert, die Längsstreifung derselben verstrichen. Da-

gegen sind die Schichten N + E + Z + E + N schmal. Die Längsstreifung der N tritt sehr deutlich hervor.

Aus diesen Bildern nach schwacher Säurewirkung und den Bildern nach starker Säurewirkung, auf welche ich später zurückkommen werde, habe ich den Schluss gezogen, dass die den Schichten Q entsprechenden Glieder der Muskelsäulchen viel rascher und in viel höherem Grade in Säuren quellen, als die den Schichten N und Z entsprechenden Glieder der Muskelsäulchen, und dass das verschiedene Quellungsvermögen der Glieder Q und der Glieder N und Z vor allem bestimmend auf die Bilder wirkt, welche durch Säurewirkung von noch nicht in Scheiben zerfallenen Muskelfasern und Muskelsäulchen erhalten werden, während ein solcher bestimmender Einfluss der den Schichten J und E entsprechenden Glieder der Muskelsäulchen nicht hervortritt, sondern das Verhalten dieser ein mehr passives ist. Durch eine ganze Reihe von Bildern habe ich die Richtigkeit dieser Voraussetzungen bestätigt gefunden. Würde man sich dagegen N aus der Reihe der Glieder der Muskelsäulchen wegdenken, dann wären viele dieser Bilder nicht zu erklären. Wir kommen später bei der Besprechung der starken Säurewirkung auf einzelne solcher Bilder zurück.

Ich muss nun, ehe ich in der Vertheidigung der Streifen N (Nebenscheiben) fortfahre, auch darauf hinweisen, dass ich das Vorkommen der Streifen N einem genauen Studium unterworfen habe und dass dieses ergeben hat, dass die Streifen N kein constanter Befund an den Arthropoden-Muskeln sind.

Im Gegentheile, das Vorhandensein oder Fehlen der Streifen N ist einem sehr grossen und anscheinend ganz regellosem Wechsel unterworfen. Wenn man aber eine grosse Anzahl von Thieren untersucht, findet man bald, dass gewisse Muskeln bestimmter Thiere in der Regel ausgezeichnet sind durch das Vorhandensein, dagegen andere Muskeln bestimmter Thiere ausgezeichnet sind durch das Fehlen der Streifen N in den jene Muskeln zusammensetzenden Fasern, dass ferner bei einzelnen Species das Fehlen von N, bei anderen Species das Vorkommen derselben die Regel ist. Als Beispiele habe ich angeführt die Dyticiden, bei welchen die N in der Regel fehlen, obwohl man immer auch an einzelnen Fasern die N vorfindet; bei den Aphodius-Arten, bei *Scarabaeus laticollis*, bei den *Geotrupes*-Arten, bei den *Hister-*

Arten, bei *Lucanus cervus*, bei *Stenomax lanipes* ist das Vorhandensein der N die Regel, während das Fehlen derselben nur an einzelnen Fasern beobachtet wird. Solche Beispiele liessen sich von den Käfern noch sehr viele anführen.

Wenn man Muskelfasern oder Fibrillen mit schön entwickelten Streifen N von *Astacus fluviatilis* beobachten will, nehme man die Muskeln, welche von den Coxopoditen der Scheeren- und Gehfüsse in die Thoracalsomite hineinlaufen, weil an diesen N ausnahmslos gut entwickelt vorkommt, während das an den Scheeren- und Schwanzmuskeln nicht so der Fall ist.

Ich habe ferner betont, dass die angeführten Unterschiede ebensowohl bei der Untersuchung der Muskeln von in Weingeist ertränkten Thieren, wie bei der Untersuchung lebender, ohne irgend welchen Zusatz unter das Mikroskop gebrachter Fasern wahrzunehmen sind.

Bei der Untersuchung der letzteren kann man sich überzeugen, dass ebenso wie an Muskelfasern, welchen die Streifen N fehlen, so auch an Muskelfasern, an welchen die Streifen N vorhanden sind, durch lange Zeit ganz energisch Contraction und Erschlaffung mit einander abwechseln können.

Mit Bezug auf alle diese Beobachtungen formulirte ich den Ausspruch, dass durch dieselben den Streifen N der Stempel schwerer Verständlichkeit aufgedrückt werde, dass aber aus denselben zugleich hervorgeht, dass die Streifen N eine cardinale Bedeutung für den Contractionsvorgang nicht haben können.

Es war mir darum von grossem Interesse, dass ich, ausser dem schon früher erwähnten ganz ähnlichen und von dem Verhalten der Q beim Quellen in Säuren wesentlich abweichenden Verhalten der Z und N beim Quellen in Säuren, noch andere Hinweise auf eine Zusammengehörigkeit der Z und N auffand. Man erinnere sich hier an das früher angeführte Verhalten der Q einerseits, der Z und N andererseits bei der Färbung von Alkohol-Muskeln mit Pikrocarmin.

Ferner muss ich noch genauer eingehen auf die hier besonders in Betracht kommende Vergoldung der Muskeln nach Vorbehandlung derselben mit Alkohol. Die Resultate derselben sind ausführlich auseinandergelegt in dem zweiten Theile meiner Untersuchungen über den Bau der quergestreiften Muskelfasern

und in meinen Untersuchungen über Contraction und Doppelbrechung der quergestreiften Muskelfasern.

An also vergoldeten Muskelfasern erscheinen die Streifen Q immer schön und rein roth, während die Streifen Z und die Streifen N blau-roth oder grau-roth, oder geradezu neutral grau erscheinen.

Durch das letztere Verhalten ausgezeichnet fand ich die Muskeln von *Astacus fluviatilis* und *Maja squinado*.

Ich will hier ausführlicher die Muskeln des Flusskrebse besprechen und von denselben zugleich den Ausgang nehmen, um das Verhalten der Streifen N bei der Contraction zu erläutern. Zuerst aber noch die folgende Bemerkung.

Sehr eigenthümlich ist, was Retzius über die Muskelsäulehen des Flusskrebse mittheilt. Er nimmt an extendirten, mit Rosanilin gefärbten Muskelsäulehen dunkel gefärbte punktirte Zwischenscheiben (unsere Z), helle isotrope Bänder (unsere J) und schön rosagefärbte Quer- und Mittelscheiben (unsere Q mit h) und manchmal in den Querscheiben noch eine Reihe feinerer Querstreifen wahr. Früher schon führt er an, dass die Sarkosomen bei den Krebsmuskeln klein seien und dass sich eine regelmässige Anordnung derselben, wie bei den Käfern, kaum nachweisen lasse.

„Aus dieser Darstellung“, so schliesst Retzius¹⁾ seine Mittheilungen über die Krebsmuskeln, „geht u. A. hervor, dass in den *Astacus*-Muskelfasern keine sog. „Nebenscheiben“ vorkommen; es sind ja hier auch keine Sarkosomen vorhanden, welche solche Nebenscheiben vortäuschen können.“

Dieser Ausspruch von Retzius ist gewiss höchst merkwürdig, wenn man bedenkt, dass Engelmann²⁾, Nasse³⁾ und ich selbst⁴⁾ die Nebenscheiben bei den Muskelfasern des Flusskrebse mit, ich möchte fast sagen, greifbarer Deutlichkeit gesehen und abgebildet haben.

Ich sehe auch heute noch die Streifen N an Muskelfasern des Flusskrebse und weiss auch sicher und fern von jeder opti-

1) l. c. pag. 81.

2) Pflüger's Archiv Bd. 7, pag. 33, Tafel II, Fig. 8 u. Fig. 24.

3) Pflüger's Archiv Bd. 17, pag. 282 und Holzschnitt auf p. 288.

4) Untersuchungen, II. Theil, l. c. pag. 23, Tafel IV, Fig. 26.

sehen Täuschung, dass die Streifen N hier, wie an allen Muskeln, durch bestimmte Glieder der Muskelfibrillen bedingt sind.

Die Streifen N sind an Muskelfasern des Flusskrebse zu sehen, wenn die Fasern frisch sind, wenn sie in Alkohol gehärtet und in Glycerin aufpräparirt sind; sie sind an mit Hämatoxylin tingirten Fasern zu sehen, sie sind als doppeltbrechende Streifen auf Gypsgrund Roth I. Ord. und im Interferenzstreifen des spectral zerlegten Roth I. Ord. zu sehen und sie sind endlich zu sehen an Muskeln, welche nach Vorbehandlung mit Alkohol vergoldet wurden. An den letzteren wollen wir sie hier, wie schon gesagt, näher kennen lernen. Also vergoldete Krebsmuskeln lassen sich durch Zerfasern in die feinsten Fibrillen zerlegen und an diesen ist dieselbe Querstreifung zu sehen, wie an der Muskelfaser, aus welcher sie erhalten wurden.

Fig. 7, I stellt eine solche Fibrille aus einer erschlafften Muskelfaser dar.

Die Glieder Q erscheinen roth, sie lassen drei satter gefärbte Abschnitte und dazwischen zwei heller roth gefärbte Abschnitte erkennen. Die letzteren entsprechen dem an den meisten Muskeln einfach, bei den Krebsmuskeln aber häufig doppelt erscheinenden Streifen h (Hensen'schen Streifen). Ein doppelter Hensen'scher Streifen wird übrigens nicht bloss an den Krebsmuskeln gefunden, ich habe ihn auch an Muskelfasern von *Cetonia aurata*, *Tropinota hirta*, *Oxythyrea stictica* und *Ragonycha melanura* beobachtet und diese Deutung der zwei hellen Streifen in dem Streifen Q ausführlich begründet¹⁾.

Die Glieder J und E der vergoldeten Fibrille Fig. 7, I erscheinen ganz blassroth, dagegen erscheinen die Glieder Z und N derselben grau und zwar Z sehr dunkel, N heller grau.

Dieses Verhalten der einzelnen Querstreifen bei der Imprägnation mit Gold habe ich als eine Rechtfertigung der einheitlichen Auffassung der Glieder Q angesehen²⁾; ferner habe ich hervorgehoben, dass es auf eine Verwandtschaft der Streifen N und Z und eine analoge Verschiedenheit derselben von den Streifen Q hinweist, und das steht im Einklange mit den oben angeführten Thatsachen.

1) Untersuchungen, I. Theil, l. c. pag. 94; II. Theil, pag. 64.

2) Untersuchungen, II. Theil, l. c. pag. 66.

Eine sehr bemerkenswerthe Erscheinung ist, dass bei den Muskeln des Flusskrebse die Streifen N immer viel heller als Z, aber ganz deutlich dunkler als die Streifen E und J befunden werden, nicht bloss an den vergoldeten Muskeln, sondern auch an den in Weingeist gehärteten Muskeln und an den frischen Muskeln.

Es ist das wichtig für die Beurtheilung des Verhaltens der Streifen N bei der Contraction.

Bei dieser rücken nämlich die Streifen N durch Schwinden der Streifen E ganz an Z heran und man sieht dann den durch seine Helligkeit von Z wohl zu unterscheidenden Streifen N ganz unmittelbar an Z ansitzen. Ein Bild, welches man nicht in so schöner Weise beobachten kann, wenn N und Z, wie es bei Käfermuskeln meistens der Fall ist, gleich hell, beziehungsweise gleich dunkel sind. Auch an vergoldeten Fasern ist dieses Bild aus den angeführten Gründen sehr deutlich. Es ist, und zwar wieder an einer isolirten Fibrille in Fig. 7, II dargestellt. Die Bilder, welche in Fig. 7, I und II dargestellt sind, zeigen uns also die Streifen N direct als Glieder der Muskelfibrillen des Krebses, an welchen nach Retzius keine Nebenscheiben vorkommen sollten.

Um später noch andere Contractionsbilder, welche für das Verhalten der Streifen N bei der Contraction von Wichtigkeit sind, besprechen zu können, will ich hier eine umfassendere Betrachtung über die Veränderung der Querstreifung der Muskelfaser bei der Contraction einschalten.

Es wird sich dieselbe auf meine an einem anderen Orte¹⁾ niedergelegten ausführlichen Untersuchungen des Contractionsvorganges an lebenden Muskelfasern und der Bilder, welche sogenannte fixirte Contractionswellen darbieten, stützen.

Ueber die sogenannten fixirten Contractionswellen, welche man in den Muskeln von Käfern und von Krebsen, die in Alkohol ertränkt wurden, sehr zahlreich auffindet, bin ich dort zur Anschauung gelangt, dass ihnen nicht, wie bisher immer angenommen wurde, einheitlich rasch fixirte lebende Wellen zu Grunde liegen.

Nein! Ihre Bildung erfordert eine grössere oder geringere Zeit, sie werden angelegt dadurch, dass eine ganze Reihe auf-

1) Denkschrift. etc. Bd. LVIII, 1890, pag. 23.

einanderfolgender kurzer lebender Wellen successive partiell fixirt werden.

Da sie nun zwar keine einheitliche Bildung, wohl aber eine Summe von festgelegten Theilen zeitlich aufeinandergefolgter Contractionswellen sind, habe ich ihnen ihren hergebrachten Namen belassen.

Die Vergleichung der lebenden und der fixirten Contractionswellen führte zu dem Schlusse, dass wir den Bildern, welche fixirte Contractionswellen darbieten, einen grossen Werth für die Beurtheilung der Contraction der lebenden Fasern zugestehen müssen. Besonders ist die Veränderung der Querstreifung an fixirten Wellen der Hauptsache nach eine ganz ähnliche, wie an lebenden Wellen. Ich will hier unserer Betrachtung speciell die Muskeln des Flusskrebsses, und zwar vergoldete Muskelfasern, an welchen sich fixirte Contractionswellen befinden, zu Grunde legen, während ich in den genannten Untersuchungen zwar darauf verwiesen, aber nicht ausführlich davon gehandelt habe.

Die Betrachtung der Krebsmuskeln ist aber sehr belehrend und ganz besonders ist hervorzuheben, dass vergoldete Muskeln des Flusskrebsses nicht nur in ihren erschlafften Theilen, sondern auch in ihren contrahirten Theilen und in den Uebergängen zwischen beiden sich sehr leicht in feinste Fibrillen zerfasern lassen.

Zunächst kehren wir zu Fig. 7 zurück; die dort mit I—V bezeichneten Fibrillen entsprechen anfänglich erschlafften, dann in Contraction übergehenden und endlich contrahirten Fibrillen; sie sind einzeln ganz naturgetreu nach Zupfpräparaten dargestellt und nebeneinandergesetzt.

Wir sehen in Fig. 7, I die Streifenfolge $J + N + E + Z + E + N + J + Q$ u. s. f. einer reich gestreiften erschlafften Faser, in Fig. 7, II die Streifenfolge $J + N + Z + N + J + Q$ u. s. f. und in Fig. 7, III die Streifenfolge $J + Z + J + Q$ von der Erschlaffung nahen Fasern, in Fig. 7, IV die Streifenfolge $J' + Z' + J' + Q'$ u. s. f. eines Uebergangsstadiums und in Fig. 7, V die Streifenfolge $C + Q'$ u. s. f. der contrahirten Faser.

Alle diejenigen Streifen, welche an Goldpräparaten sehr satt gefärbt erscheinen, sind am ungefärbten Muskel bei tiefer Einstellung dunkel, die weniger satt gefärbten heller und am hellsten diejenigen, welche am wenigsten gefärbt erscheinen.

Die Goldbilder geben also zugleich eine gute Vorstellung von den ungefärbten Muskelfasern in verschiedenen physiologischen Zuständen und ganz etwas ähnliches lässt sich auch behaupten für Muskelfasern, die gut mit Hämatoxylin gefärbt wurden, denn an diesen sind alle Streifen, die mit Gold satt gefärbt erscheinen, auch am stärksten gefärbt, die weniger gesättigt gefärbten an den Goldbildern sind auch an den Hämatoxylinbildern weniger gefärbt und die in Goldbildern am wenigsten gefärbten sind auch an den Hämatoxylinbildern am wenigsten gefärbt.

Um den Zusammenhang der in den Bildern Fig. 7, I—V vorliegenden Querstreifungen und die Deutung, welche wir ihnen gegeben haben zu erläutern, verweise ich auf das Schema Fig. 8. Es entspricht einer vergoldeten fixirten Contractionswelle einer Muskelfaser von *Astacus fluviatilis*. Sie ist stark vergrößert, die Längsstreifung ist weggelassen und nur die Querstreifen sind als ununterbrochene Bänder in den Dimensionen, Entfernungen und Farben eingezeichnet, wie man sie wirklich sieht.

I—XV in Fig. 8 bezeichnen 15 Muskelabschnitte oder Segmente. Ueber deren Abgrenzung orientirt man sich am besten durch die am Rande der Faser sichtbaren Durchschnitte der Tonnen gewölbe. Die Bogen der letzteren werden vom Sarkolemma und einer demselben innen aufliegenden Schichte Sarkoplasma gebildet¹⁾. Der höchste Punkt der Bogen liegt immer der Mitte der gleich später zu definirenden metabolen Schichten der Muskelfaser Fig. 8 μ gegenüber; die Fusspunkte der Bogen fallen immer mit der Mitte der gleichfalls später zu definirenden arimetabolen Schichten der Muskelfaser Fig. 8 α zusammen.

Unsere Abschnitte oder Segmente entsprechen dem, was Engelmann²⁾ als Muskelfächer bezeichnet hat. Er geht dabei von dem Streifen aus, den ich mit Z und den er als Zwischen-scheibe bezeichnet hat. Diese Scheibe, sagt Engelmann, ist die festeste und theile die quergestreifte Substanz gleichsam in natürliche Fächer oder Etagen ab.

Ich habe diese Bezeichnung vermieden und die obigen rein den Thatsachen entsprechenden Bezeichnungen gewählt, weil Muskelfächer ebensowenig existiren wie Scheiben oder eine Grundmembran (Krause).

1) Siehe Untersuchungen, I. Theil, l. c. pag. 97 u. 99.

2) Pflüger's Archiv Bd. 7, pag. 37.

Es entsprechen ferner in der erschlafften Muskelfaser unsere Streifen Q Fig. 8 der anisotropen Schichte Engelmann's, dagegen unsere Streifen J + N + E + Z + E + N + J der isotropen Schichte Engelmann's.

Es ist ein hoch zu schätzendes Verdienst Engelmann's, dass er, so wie er der erste war, der die reiche Streifung der Insectenmuskeln genau beschrieben hat, auch zuerst das verschiedene Verhalten der Streifen Q einerseits und der Streifen J + N + E + Z + E + J andererseits bei der Contraction genauer beschrieben hat.

Mit der Bezeichnung der die Streifen J + N + E + Z + E + N + J enthaltenden Schichte als isotrope Schichte hat sich aber Engelmann eine seinen eigenen Beobachtungen widersprechende unzweckmässige Vereinfachung gestattet; um aber eine einheitliche, auf das verschiedene Verhalten der Streifen Q und der Streifen J + N + E + Z + E + N + J bei der Contraction hinweisende Bezeichnung zu haben, werde ich die Q (Engelmann's anisotrope Schichten) als metabole Schichten, die J + N + E + Z + E + N + J (Engelmann's isotrope Schichten) als arimetabole Schichten bezeichnen. Im Falle der weniger reichen Streifung werden die Q wieder als metabole, die J + Z + J aber als arimetabole Schichten bezeichnet.

Wir wollen nun die Veränderungen, welche die arimetabolen und die metabolen Schichten bei der Contraction erleiden, an dem Goldpräparate verfolgen.

In den arimetabolen Schichten rücken bei zunehmender Verkürzung der ganzen Schichte die Streifen N näher an die Streifen Z heran, Fig. 8 α zwischen I u. II, II u. III, III u. IV und IV u. V, bis bei einer bestimmten Verkürzung der arimetabolen Schichte der Streifen E, welcher früher zwischen N und Z vorhanden war, nicht mehr zu sehen, Fig. 8 α zwischen V u. VI. Schliesslich vereinigt sich der Streifen N vollständig mit Z und es besteht die arimetabole Schichte nur mehr aus den Streifen J + Z + J, wie das bei weniger reich gestreiften Muskeln gleich anfänglich der Fall ist.

Ganz entschieden in Abrede muss ich es stellen, dass es vorkommen kann ¹⁾, dass die Streifen N bei der Verkürzung der

1) Engelmann, Pflüger's Archiv Bd. 18, pag. 27.

Fasern auch mit Q verschmelzen, indem zuerst der Streifen J verschwindet. Ich habe immer nur das erstere, aber an sehr sehr zahlreichen, nach vielen Hunderten zählenden Präparaten niemals das letztere gesehen, und durch eine Reihe von Thatsachen, welche ich schon mitgetheilt habe, wird ein solches Verhalten des Streifens N auch im höchsten Grade unwahrscheinlich.

Eine sehr auffallende Veränderung tritt nun im nächstfolgenden Stadium in der arimetabolen Schichte auf. Man sieht an Stelle der hellen und wenig gefärbten Streifen J des früheren Stadiums zwei stark gefärbte dunkle Streifen und dazwischen einen hellen Streifen, der wenig mit graulichem Tone gefärbt erscheint. Ich bezeichne die dunklen Streifen mit J', den hellen Streifen dazwischen mit Z', Fig. 8a zwischen VII u. VIII und VIII u. IX und IX u. X.

Es stellt sich nämlich heraus, dass die Streifen J' als dunkel gewordene J, die Streifen Z' als heller gewordene Z zu betrachten sind. Entscheidend für diese Auffassung ist erstens das Verhalten im polarisirten Lichte, in welchem die J' einfach brechend erscheinen, wie die J, die Z' dagegen doppeltbrechend wie die Z, zweitens eine Thatsache, welche gleich erwähnt werden soll. Es kommt nämlich manchmal vor, dass zwischen dem Stadium der Veränderung, welches die arimetabole Schichte zwischen VI und VII Fig. 8 und zwischen VII und VIII Fig. 8 zeigt, noch ein Stadium eingeschaltet ist, in welchem J' und Z' sich so verhalten, dass J' noch nicht ganz dunkel, dagegen Z' noch nicht ganz hell erscheint. Da nun dieses Stadium, in welchem J' und Z' einander ähnlich sind, auch mit einer später zu besprechenden Veränderung der metabolen Schichten zusammenfällt, durch welche auch diese Schichte den Schichten J' und Z' ähnlich wird, so hat die Muskelfaser in diesem Stadium die undeutlichste Querstreifung. Es ist dann das sogenannte homogene Stadium der Autoren vorhanden, welches ein vor dem beschriebenen Stadium J' + Z' + J' gelegenes Uebergangsstadium ist.

Ich habe aber dasselbe nicht als regelmässiges Stadium an fixirten Contractionswellen von Arthropoden-Muskeln beobachtet. Dagegen habe ich die in Fig. 8 gezeichnete Streifenfolge J' + Z' + J' als Uebergang von den erschlafften Segmenten der Muskelfaser zu den contrahirten Segmenten in den meisten Fällen gesehen.

In den Zeichnungen, welche Engelmann seinen Abhandlungen ¹⁾ beigibt, finde ich die Streifenfolge $J' + Z' + J'$ nirgends scharf dargestellt. Dagegen findet sich die beschriebene Streifenfolge $J' + Z' + J'$ in dem schematischen Bilde von Nasse ²⁾ an zwei Stellen und er giebt dazu an, dass die Endstreifen (i. e. unsere J') der Querscheiben (i. e. unserer Q) dabei nur mehr durch einen schmalen Spalt, erfüllt von isotroper Substanz (i. e. unserem Z'), von einander getrennt seien.

Ich habe schon angeführt, dass die dunklen Streifen J' einfachbrechend, dagegen die hellen Streifen Z' doppeltbrechend sind, woraus sich am besten die unrichtige Auslegung des von Nasse richtig gesehenen Stadiums ergibt. Im weiteren Verlaufe der Contraction lässt Nasse, wie ich gleich anführen will, den schmalen Spalt zwischen den Endstreifen der Querscheiben immer enger werden und endlich verschwinden, worauf die Endstreifen der Querscheiben zu dem von Nasse als Contractionstreifen bezeichneten Streifen verschmelzen. Nach unserer Darstellung würde das heissen, es verschwindet das helle Z' zwischen den dunklen J' und die letzteren verschmelzen zum Contractionstreifen; wenn wir letzteren mit C bezeichnen, so liesse sich sagen, an Stelle der Streifenfolge $J' + Z' + J'$ tritt in den arimetabolen Schichten der dunkle Streifen C Fig. 8 a zwischen X u. XI, XI u. XII, XII und XIII etc. und das ist in der That auch die Anschauung, zu der ich durch genaue Verfolgung der Uebergänge an fixirten Contractionswellen gelangt bin.

Wir gehen nun über zu den metabolen Schichten. Diese zeigen Anfangs nur wenig Veränderung, sie verkürzen sich verhältnissmässig weniger als die arimetabolen Schichten, wie in Fig. 8 zu ersehen ist.

Endlich ändert sich aber auch das Aussehen der metabolen Schichte, sie wird heller, die früher bestandene Differenzirung zwischen den satter gefärbten Partien und den hellen h schwindet und in der Mitte der veränderten metabolen Schichte tritt ein schlecht begrenzter dunklerer Streifen auf, welchen ich mit m bezeichnet habe, Fig. 8 VII μ , VIII μ , IX μ , X μ u. s. f.; für die veränderte metabole Schichte gebrauche ich die Bezeichnung Q' .

1) Pflüger's Archiv Bd. 7, pag. 155, Tafel III, Fig. 1 und Bd. 18, pag. 1, Fig. 1, 2, 4 und 5.

2) Pflüger's Arch. Bd. 17, pag. 288.

Ich habe auf Grund dieser Beobachtungen unterschieden:

1. Das Anfangs- oder Ruhestadium des erschlafften oder der Erschlaffung nahen Muskels mit der Streifenfolge $J + N + E + Z + E + N + J$ oder der Streifenfolge $J + Z + J$ in den arimeta-bolen Schichten und dem Streifen Q (mit h) in den metabolen Schichten.

2. Das Uebergangsstadium in seinen verschiedenen Erscheinungsweisen mit der Streifenfolge $J' + Z' + J'$ in den arimeta-bolen Schichten und dem Streifen Q (mit m) in den metabolen Schichten.

3. Das Contractionsstadium mit den Streifen C in den arimeta-bolen und den Streifen Q' (mit m) in den metabolen Schichten.

Zur weiteren Beleuchtung der Unterscheidungsgründe dieser drei Stadien muss ich noch einiges bemerken. Ich habe schon in dem ersten Theile meiner Untersuchungen ¹⁾ angeführt, dass sie eine Darstellung der Querstreifung der Muskelfasern der In-sekten im erschlafften oder der Erschlaffung nahen Zustande enthalten. Es ist aber selbstverständlich, dass das, was nicht ganz erschlafft ist, in einem mässigen Zustande der Contraction sich befindet und man könnte daher solche Muskelfasern auch als dem contrahirten Zustande nahe bezeichnen. Und es wäre ganz zweckmässig, für denselben Verkürzungszustand des Muskels einmal die eine und das andere Mal die andere Bezeichnung zu wählen, wenn man einmal den Uebergang in die Contraction, das andere Mal den Uebergang in die Erschlaffung oder bei lebenden Contractionswellen das eine Mal die im Anfange, das andere Mal die im Ende der Welle befindlichen Theile der Faser im Auge hätte. Um diese Unterscheidungen soll es sich aber bei der Aufstellung unserer früheren Stadien nicht handeln.

Die erschlaffte Muskelfaser zeigt eine ganz bestimmte Folge von Querstreifen. In allen Fällen, in welchen, abgesehen von der verschiedenen Breite und dem Fehlen einzelner dieser Streifen, die an der Faser vorhandenen Streifen wesentlich dieselbe mikroscopische Beschaffenheit aufweisen wie die Streifen der erschlafften Muskelfasern, sprechen wir allein aus diesem mikroscopischen Grunde von der Querstreifung der erschlafften oder

1) l. c. pag. 83.

der Erschlaffung nahen Muskelfaser; wenn dagegen die mikroskopische Beschaffenheit der Querstreifen bei contrahirten Muskelfasern einmal wesentlich geändert erscheint, ist von der Querstreifung des Uebergangsstadiums oder der contrahirten Faser die Rede.

Mit den Thatsachen, welche wir über die Veränderung der Querstreifung bei der Contraction an den Fibrillen der Krebsmuskeln und an der in Fig. 8 dargestellten Contractionswelle kennen gelernt haben, stimmen auch die Beobachtungen überein, welche man an einer Abart dieser Wellen, den seitlichen Contractionswellen, machen kann.

Eine Beobachtung Föttlinger's¹⁾ weiter verfolgend, habe ich gefunden²⁾, dass man solche seitliche Contractionswellen immer in grosser Menge und Mannigfaltigkeit an den Muskeln von in Alkohol ertränkten Chrysomeliden findet. Man weiss durch Föttlinger, dass sich bei diesen Käfern die seitlichen Wellen an jenen Wellen der Muskelfasern bilden, wo Doyère'sche Hügel aufsitzen. Sucht man an solchen Muskeln eifrig, dann gelingt es allerdings mit nicht geringer Mühe und Schwierigkeit, solche seitliche Wellen zu finden, an welchen sich die Uebergänge von contrahirten zu erschlafften Theilen in derselben Einstellebene verfolgen lassen. Alle seitlichen Wellen, die man findet, eignen sich aber nicht dazu und darin liegt eben die Schwierigkeit.

Eine mit Hämatoxylin tingirte seitliche Welle von *Cassida equestris* habe ich in Figur 9 abgebildet. Es sind in derselben von den erschlafften gegen die contrahirten Theile hin die Veränderungen, welche die arimetabolen und die metabolen Schichten bei der Contraction erleiden, in ein und derselben Schichte zu verfolgen.

Mit Bezug auf das Verhalten der Streifen N bei der Contraction ist die Vereinigung derselben mit Z hervorzuheben. Ferner ist bemerkenswerth die Gabelung, welche man beim Uebergange der Contractionsstreifen in die Streifenfolge $J' + Z' + J'$ wahrnimmt.

1) Onderzoek. Ged in het physiol. Labor. d. Utrecht. Hoogeschool. A. d. F. C. Donders en Th. W. Engelmann. Derd. Reeks V, 1880, pag. 293.

2) Untersuchungen, I. Theil, l. c. pag. 26 u. d. f.

Diese Gabelung ist auch von Föttinger an einer seitlichen Contractionswelle von *Passalus glaberimus* sehr gut dargestellt worden.

Ziehen wir nun aus unseren Untersuchungen über die mikroskopischen Vorgänge bei der Contraction eine Folgerung für die Streifen N, so lautet dieselbe wieder: die Streifen N sind eben so gut wie die Streifen Q, J, E und Z durch besondere Glieder der Muskelsäulchen bedingt.

Ich muss nun noch, wie ich schon angekündigt habe, auch auf die Veränderungen eingehen, welche starke Wirkung einer Säure an den Muskelfasern hervorbringt.

Ich habe in meinen Untersuchungen ¹⁾ die Versuche darüber ganz absichtlich mit solchen Muskeln begonnen, welche die reiche Streifung, also die Streifenfolge Z + E + N + J + Q + J + N + E + Z u. s. f. darbieten. Es wird gut sein, wenn ich mich hier besonders genau an die Darstellung halte, die ich im Jahre 1880 gegeben habe.

Sobald der Säurestrom (1 0/0ige Ameisensäure) sich über die Muskelfasern ergießt, quellen dieselben beträchtlich und werden dabei blasser, das gilt namentlich von der Schichte Q. Die Schichten N und Z bleiben anfänglich in Bezug auf Verbreiterung hinter Q zurück, so dass die Faser entsprechend den Schichten N und Z eingeschnürt erscheint. Die Schichten Q erscheinen in der gequollenen Faser höher, die Schichten N und Z dagegen aufeinandergedrängt. Nun folgen aber auch die so veränderten Schichten N und Z der wachsenden Ausdehnung der Schichten Q in die Breite und es stellt sich ein Bild her, welches leicht für das Bild einer Muskelfaser mit sehr dunklen Streifen N gehalten werden könnte, siehe Fig. 10, welches aber in Wirklichkeit ganz anders zu deuten ist.

Man sieht statt der früheren dunklen Elemente der Schichten N dunkle runde oder etwas längliche Gebilde, Fig. 10, I, I u. s. f., die wie neben einanderliegende Körner aussehen. Durch die Schichten Q laufen feine dunkle Linien, welche je zwei dieser Knoten der Länge nach verbinden, Fig. 10. Zwischen den im Zwischenraum je zweier aufeinander folgender Q liegenden Quer-

1) I. Theil, l. c. pag. 115.

reihen von Knoten I erscheint in einer verdunkelten Schichte noch deutlich der Streifen Z.

Ein weiteres Stadium der Veränderung durch Säurewirkung ist in Fig. 11 von derselben Muskelfaser dargestellt. Die Q sind noch weiter gequollen und in der Mitte derselben tritt eine Trennung des Zusammenhanges auf. Es stellt sich der von mir ausführlich beschriebene Scheibenzerfall in Säuren her, die Scheibe a ist schon völlig isolirt, b, c und d nur theilweise, da sie rechts noch ein wenig zusammenhängen.

Nachdem wir diese Veränderung der Muskelfasern besprochen, kehren wir noch einmal zu dem Bilde Fig. 5B zurück, welches aus in Alkohol in Scheiben zerfallenen Aphodiusmuskeln durch schwache Säurewirkung entstanden war.

Wir lassen auf solche Bilder die Säure nun stark, das ist länger und unter öfterer Erneuerung durch Drainage, einwirken.

Dabei beobachtet man, dass auch die N in dem inneren Felde der Figur sich verbreitern. Dabei ändert sich aber auch bald das Ansehen des den N entsprechenden Mosaiks. Die Aenderung besteht darin, dass die dunklen Felder des Mosaiks immer grösser und heller werden, dagegen wird das früher helle Geäder zwischen den Feldern immer dunkler, so dass bald helle Felder von einem dunklen Geäder umgeben vorhanden sind. Es ist das das bekannte Bild, welches mit Säure behandelte Muskeln auf dem Querschnitte zeigen und welches eben so auch an vergoldeten Muskeln zu sehen ist, bei welchen die Felder weiss, das Geäder roth erscheint. Die Seitenansicht der in Säuren also veränderten Scheiben gleicht dann völlig der Seitenansicht der Scheiben in Fig. 11.

Man könnte nun, so schrieb ich im Jahre 1885, die Seitenansicht, welche hier in Fig. 11 zu sehen ist, leicht mit der Seitenansicht, welche in Fig. 6 von den Scheiben N + E + Z + E + N zu sehen ist, verwechseln und „die Querreihen I von dunklen Knoten für die Elemente (Stäbe) der Schichten N halten, während sie in der That etwas ganz anderes sind“.

Die Querreihen von dunklen Knoten gehören dem Sarkoplasma an, welches neben den in Säure gequollenen Muskelsäulchen das besprochene Ansehen annimmt.

Da ich im Jahre 1885 absolut nicht ahnen konnte, dass ich die hier angezogenen Säurebilder im Jahre 1891 zur Ver-

theidigung der Streifen N (Nebenscheiben) werde heranziehen müssen, wird es meinen folgenden Darlegungen zu Gute kommen, dass ich schon im Jahre 1885 auf diese Bilder und ihre gefährliche Beziehung zu der reichen Streifung der Muskelfasern aufmerksam gemacht habe.

Bald nachdem ich die im Eingange erwähnte Arbeit von Retzius erhalten hatte, beschäftigte ich mich auch mit der Anfertigung von Präparaten der quergestreiften Muskelfasern von Käfern nach dem Vorgange von Retzius. Ich habe zwar nicht dieselben Käfer untersuchen können, die Retzius untersuchte, und namentlich nicht *Oryctes nasicornis*, da dieser jetzt nicht lebend zu haben war, ich habe aber eine Reihe von Carabiden: *Megadontus violaceus*, *Pterostichus transversalis*, *Platynus angusticollis* und *albipes*, *Amara communis* und ferner *Dyticus marginalis* untersucht.

Ich fand, dass die Bilder, welche man von den Muskeln erhält, wenn man sie behandelt mit Chrom-Osmium-Essigsäure-Gemisch, welches weniger Osmiumsäure enthielt, als das Gemisch Flemming's, sehr verschieden sind je nach der Zeit, während welcher sie in diesem Gemische verweilen.

Es hätte aber langwierige Studien erfordert, zu welchen mir jetzt die Zeit mangelt, wenn ich mich ganz entschieden über diese verschiedenen Bilder sollte äussern können.

Nach bestimmtem Verweilen der Muskeln in jenem Gemische und Färbung derselben mittelst Rosanilin und Einschliessen in Kaliaacetat erhielt ich aber Bilder mit den von Retzius beschriebenen Körnerreihen zu beiden Seiten des Streifens Z. Diese Körnerreihen gehören, wie Retzius angiebt, dem Sarkoplasma an und man wird sofort an die Bildungen erinnert, welche in den Figg. 10 und 11 dargestellt sind.

Man sieht, wie das auch Retzius angiebt, an solchen Muskelfasern auch in dem Sarkoplasma unter dem Sarkolemma stark gefärbte Klümpchen und solche stark gefärbte Klümpchen treten auch in den Knotenreihen I, vergleiche Figg. 10 und 11, auf. Zerzupft man die Muskeln, dann kann man solche Klümpchen frei zwischen den sichtlich gequollenen Muskelsäulchen beobachten.

Ich besitze noch zu wenig Erfahrung, um mich über die Provenienz dieser Klümpchen genauer aussprechen zu können.

Dass dieselben mit den Körnchen identisch sind, die man überall im Sarkoplasma von frischen Muskeln und von Weingeistmuskeln beobachtet und welche ich selbst vielfach abgebildet habe, kann ich für keine ausgemachte Sache ansehen. Die gefärbten Klümpchen in den mit Chromosmium-Essigsäure, Rosanilin und Kaliacetat behandelten Muskeln erscheinen um Vieles grösser. Man kennt aber eben die Wirkung aller dieser Reagentien auf die Körnchen des Sarkoplasmas noch zu wenig.

Zum Schlusse möchte ich noch ein paar Worte über die intercolumnaren Spaltenräume von Retzius vorbringen.

Retzius¹⁾ führt darüber das folgende an: „sie sind zwar in der lebenden und nicht erhärteten Muskelfaser nicht sichtbar und an Säure- und Goldpräparaten verschwinden sie durch Anschwellung der Säulchen (resp. Fibrillen), lassen sich aber bei der Anwendung der gewöhnlichen Erhärtungsmethoden mehr oder weniger deutlich demonstrieren.“

Dieser Ausspruch von Retzius scheint mir denn doch sehr dazu aufzufordern, an die Existenz der intercolumnaren Spaltenräume im lebenden Muskel noch eifrig die Sonde der Kritik anzulegen.

Am wichtigsten hierfür scheint mir das Querschnittsbild frischer, ganz ohne Zusatz unter das Mikroskop gebrachter Muskelfasern zu sein. Wie man sich solche Querschnittsbilder von Käfermuskeln verschaffen kann und dass man an denselben die Muskelsäulchen ebenso von dem enge anliegenden Sarkoplasma-geäder umschlossen sieht, wie an Säure- und Goldbildern, habe ich in meinen Untersuchungen²⁾ auseinandergesetzt.

Ferner habe ich³⁾ die Querschnittsbilder frischer Flossmuskeln des Seepferdchens beschrieben und abgebildet; auch auf diesen werden die Muskelsäulchen dicht vom Sarkoplasma umgeben.

Hier habe ich aber gesehen, dass nach länger dauernder Applikation von 1 % Osmiumsäure sich die Muskelsäulchengruppen mit hellen Säumen umgeben, und durch die die Muskelsäulchengruppen und das Sarkoplasma trennenden hellen Säume liefen noch zarte Bälkchen von Sarkoplasma, welche sich in die die

1) l. c. pag. 74 und 75.

2) II, Theil, l. c. pag. 44.

3) Dieses Archiv Bd. XXXII, pag. 247 und 248.

Säulehen einer Gruppe trennenden Sarkoplasmaabälkchen fortsetzen. Man hatte hier den Eindruck, dass sich die Muskelsäulehen durch Schrumpfen von Sarkoplasma zurückgezogen haben.

Endlich muss ich hervorheben, dass an allen in Weingeist gehärteten Muskeln von Käfern, Hymenopteren, Museiden und Krebsen und besonders auch an in Weingeist gehärteten Flossenmuskeln von Seepferdchen, von welchen allen ich überaus zahlreiche Querschnitte mit Hämatoxylin gefärbt und ungefärbt untersuchte¹⁾, immer nur gesehen wurde, dass die Muskelsäulehen ebenso dicht vom Sarkoplasma umschlossen sind, wie an frischen Muskeln und an mit Säure behandelten oder vergoldeten Muskeln.

Von den Flossenmuskeln des Seepferdchens habe ich ganz besonders in genau der Wirklichkeit entsprechenden relativen Grössen in Fig. 1, Tafel VII, in Fig. 7, Tafel VIII und in Fig. 9, Tafel VIII (Bd. XXXII dieses Arch.) der Reihe nach dargestellt: Querschnitte von in Säure stark gequollenen, vergoldeten Muskelfasern; von in Alkohol stark geschrumpften, mit Hämatoxylin gefärbten Muskelfasern und von in der Mitte zwischen beiden liegenden frischen Fasern. Man sieht auf allen die Muskelsäulehen von dicht anliegendem Sarkoplasma umschlossen.

Zum Schlusse wiederhole ich nur, was ich schon oft, um Missverständnisse nicht aufkommen zu lassen, betont habe, dass dem Sarkoplasma selbst noch eine feinere Structur zukommt. Auf die Wahrscheinlichkeit, dass diese Structur eine körnig fibrilläre ist, weisen auch die Untersuchungen von Retzius wieder hin.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXVII.

Fig. 1—4 Muskelfasern, untersucht mittels des Spectropolarisators. Dieselben sind gelagert über den dunklen Interferenzstreifen des spectral zerlegten Roth I. Ordnung.

1) Untersuchungen, II. Theil, l. c. pag. 23 u. d. f. Tafel I und Tafel II, Fig. 11 A.

- Fig. 1. Eine Muskelfaser von *Lucanus cervus*.
Fig. 2. Eine Muskelfaser von *Onthophagus taurus*.
Fig. 3. Scheibenzerfall in Alkohol einer Muskelfaser von *Opatrum sabulosum*.
Fig. 4. Scheibenzerfall in Alkohol einer Muskelfaser von *Scarabaeus laticollis*.
Fig. 5. A eine in Alkohol in Scheiben zerfallene Muskelfaser von *Aphodius rufipes* nach schwacher Säurewirkung; B eine Scheibe von der Fläche gesehen.
Fig. 6. Eine in Alkohol in Scheiben zerfallene Muskelfaser von *Aphodius rufipes* nach schwacher Säurewirkung.
Fig. 7. Vergoldete Muskelfibrillen von *Astacus fluviatilis* in verschiedenen physiologischen Zuständen.
Fig. 8. Schema einer vergoldeten Contractionswelle von *Astacus fluviatilis*.
Fig. 9. Seitliche Contractionswelle von *Cassida equestris* mit Hämatoxilin gefärbt.
Fig. 10. Muskelfaser von *Staphylinus caesareus* nach starker Säurewirkung.
Fig. 11. Scheibenzerfall in Säure von einer Muskelfaser von *Staphylinus caesareus*.

Graz, April 1891.

Neue Beiträge zur Kenntniss der Zelle.

II. Theil¹⁾.

Von

W. Flemming in Kiel.

Hierzu Tafel XXXVIII, XXXIX und XL.

Inhalt:

- A. Untersuchungsverfahren.
- B. Ein muthmaassliches Acquivalent der Zellplatte bei Vertebraten.
- C. Veränderung im Zellkörper während der Mitose.
- D. Ueber die Attractionssphären und Centralkörper in thierischen Gewebszellen und Leucocyten.
- E. Zur Mechanik der Zelltheilung, und über die Entstehung der Kernspindel in Gewebszellen des Salamanders.

A. Untersuchungsverfahren.

Mit dem Verfahren für Verdeutlichung der chromatinlosen Structuren und der Centralkörper, das ich neulich in diesem Archiv beschrieb²⁾, habe ich auch die Mitose, und insbesondere die Verhältnisse der Spindelfigur bei Amphibien näher studirt und einiges Neue darüber ermittelt. Um so klare Objecte als möglich zu haben, suchte ich dazu die grössesten und zugleich plattesten Zellen aus, die der Körper der Salamanderlarven darbietet: solche sind die Epithelzellen wie auch viele Bindegewebs-

1) Fortsetzung zu der Arbeit in diesem Arch. Bd. 29, 1887, S. 389.

2) Bd. 37, Heft 2, März 1891, S. 249, am Schluss. — Da die Methode, wie dort erwähnt, genau abgepasst sein will und auch so ziemlich wechselnde Ergebnisse liefert, theile ich hier noch Genaueres darüber mit. Bei folgender Behandlung habe ich die besten Erfolge und die wenigsten Fehlschläge gehabt:

Vorbehandlung der Objecte wie a. a. O. angegeben. Sie kommen in die Safraninlösung (wenige cem) auf 2—3 Tage (Färbung in der Wärme hat mir bis jetzt keinen Unterschied ergeben). Nach Ab-

zellen in der wachsenden Lunge bei jüngeren Larven — Thiere bis höchstens 4 cm Länge — und Endothel- und Bindegewebszellen des parietalen Bauchfells und der Mesenterien. Ältere

waschen in dest. Wasser werden sie mit absolutem Alcohol, dem ganz wenig (höchstens $\frac{1}{1000}$) Salzsäure zugesetzt ist, ausgezogen, bis sich wenig Farbe mehr löst; sehr dünne Objecte (Bauchfell) habe ich auch oft mit gleichem Erfolg in neutralem Alcohol ausgezogen. Nach kurzem Waschen mit Aq. dest. kommen dann die Objecte auf 1—3 Stunden in die Gentianalösung (geringes Quantum genügend); dann wieder nach kurzem Waschen in Wasser in concentrirte oder doch ziemlich starke wässrige Orangelösung, in der sich Farbe aus ihnen löst. Aus dieser werden sie (nach wenigen Minuten oder, bei sehr dünnen Objecten, auch früher), während noch blaue Farbwolken herausgehen, in absoluten neutralen Alcohol übertragen, worin sie anfangs eine Mischfarbe von Braungelb und Violett, dann mehr reines Violett abgeben. Noch während Reste dieser Farbe austreten, werden sie in ein anderes Schälchen mit absolutem Alcohol, und nach kurzem Verweilen darin, auf Nelkenöl oder Bergamottöl übertragen. Auch hierin (in Bergamottöl weniger) gehen noch leichte Farbwolken heraus; am besten, bevor dies ganz aufgehört hat, wird in Lack eingeschlossen. Wie im Text erwähnt, bekommt man zwar so zuweilen ungleiche Färbungen, stärkere Reste von Orange in den einen Kernen und Zellen, während andere davon fast frei sind; aber andererseits, wenn man so lange wartet, bis sich keine Farbe mehr löst, findet man auch meistens die Centralkörper und Spindeln schon entfärbt und ganz blass. Auf das Abpassen der kurzen Zeit, wo diese Dinge gerade noch Farbe halten, kommt es an.

Das Orange ist Orange G, von Herrn Dr. Grübler bezogen (nach dessen gütiger Mittheilung eingeführt von Meister, Lucius und Brüning in Höchst, später auch von der Actiengesellschaft für Anilinfabrication, Berlin). Es ist das Natronsalz der Anilin-azo- β -Naphtholdisulfosäure, seine Lösung in Wasser reagirt sauer. Ob sich auch andere Orange-Marken für das Verfahren eignen, habe ich noch nicht probirt.

Das Safranin wende ich bei dieser wie bei anderen Färbungen in stärker dunkler Lösung an, die mit etwas Anilinwasser versetzt wird, falls sie nicht nach längerem Stehen schon stark nach Anilinöl riecht. Die Lösungen mache ich meist alcoholisch und setze etwa die Hälfte Wasser zu, wie ich bei der ersten Empfehlung dieses Farbstoffs (dieses Archiv 1881, S. 317 ff.) angab; man lässt dann die Lösung beim allmählichen Gebrauch durch Verdunsten Alcohol verlieren oder kann auch noch Wasser zusetzen, kann auch mit rein wässerigen Lösungen färben. Auf ein bestimmtes Verhältniss zwischen Wasser- und Alcoholgehalt, auf das Einige Werth gelegt haben, scheint es mir nicht anzu-

Larven sind weniger geeignet, weil hier, namentlich in der Lunge, das Gewebe bald klein- und dichtzelliger und die rasch wachsenden Capillarenetze störend werden. Ueber die Präparation dieser Theile habe ich schon an anderem Orte (dieses Archiv 1889: Ueber Theilung von Pigmentzellen etc.) berichtet. Für die Lunge setze ich hinzu, dass für ihre rasche und gute Fixirung das vorherige Aufschneiden der Leibeshöhle und leichtes Hervorzerren der Eingeweide unbedingt nöthig ist, damit die Lösung gleich an die Lunge kommt. Damit nicht durch Muskelcontraction im Absterben Lunge und parietales Bauchfell in Falten gehärtet werden, tödte ich die Larven erst durch ganz kurzes Einlegen in Osmiumgemisch ab, öffne dann erst die Bauchhöhle und lege die Larve wieder in die Lösung. Von den Lungen gelingt übrigens nicht jedes Präparat, manchmal finden sie sich in gefalteter Form gehärtet und dann sind sie meistens nicht zu brauchen; sie müssen so fixirt sein, dass sie flach zusammengedrückt und ihre Wände fast eben liegen. Man kerbt dann auf einer Glasplatte mit einem scharfen Scalpell beiderseits ein schmales Streifchen des Lungenrandes ab, so dass die gegenüberliegenden planen Wände sich von einander ablösen und als dünne Flächenpräparate benutzen lassen.

Von Schnittpräparaten habe ich bei dieser Arbeit absicht-

kommen, nur überwiegender Alcoholgehalt scheint mir weniger gute Färbungen zu liefern.

Das Gentianaviolett wende ich in sehr dunkler wässriger Lösung an.

Die Färbung der Centrakörper und Spindelfäden ist mir auch an Präparaten, die nach der Osmiumgemisch-Behandlung $\frac{3}{4}$ Jahre in Wasser-Alcohol-Glycerin aufbewahrt waren, noch recht gut gelungen; über längere Zeiten besitze ich noch keine Erfahrung. Besonders guten Erfolg hatte ich an Material, das gar nicht in Alcohol gewesen war.

Das eben erwähnte Gemisch von Wasser-Alcohol-Glycerin brauche ich vielfach, um Präparate nach verschiedener Fixirung, die in blossen Alcohol zu hart werden oder schrumpfen würden, längere Zeit aufzubewahren, damit man dann noch die Wahl hat, sie nach kurzer Maceration in reinem Wasser durch Zerzupfen zu zerlegen oder mit Nachhärtung in Alcohol für Schnitte zu benutzen. In einer Mischung der drei Bestandtheile zu ungefähr gleichen Theilen halten sich Präparate, die mit Osmiummischungen fixirt sind, nach meinen Erfahrungen besser färbbar, als in reinem Alcohol.

lich zunächst abgesehen, da es für ihren Zweck jedenfalls besser ist, die ganze, als die eventuell angeschnittene Zelle vor sich zu haben und da die hier untersuchten Objecte völlig dünn genug sind, um Schnitte entbehrlich zu lassen.

Während die Präparate, die mit Hermann'scher Lösung fixirt sind, sich durch scharfe Darstellung der Spindel, Central- und Polkörper besonders hervorthun, leisten sie mir in der naturgetreuen Erhaltung der chromatischen Figur und der ruhenden Kerne nicht so Gutes, wie mein Gemisch — so wenigstens an den hier behandelten Geweben und überhaupt an Plattenepithelien, Endothelien und Bindegewebszellen¹⁾. Man findet an ihnen bei den Kernfiguren wie bei den ruhenden Kernen häufig erhebliche Verzerrungen und Verbackungen, die an meinen hier besprochenen Präparaten — welche ja ohne jede Durchschmelzung gemacht sind — nicht der Nachbehandlung, sondern nur dem Fixirmittel zur Last fallen können. Ich wollte dies bemerken, damit man nicht von dem für seinen Specialzweck vortrefflichen Hermann'schen Reagens auch alles Uebrige erwartet. Wo es auf diesen Zweck ankam, habe ich dasselbe vor der Chromessigsäure bevorzugt, doch auch mit dieser, in Form der schwächeren Lösung und bei nicht zu schwachem Essigsäuregehalt, recht gute Hervorhebung der Spindeln und der Central- und Polkörper erreicht. — Darüber, dass man die Centalkörper der Leucocyten auch mit Chromsäure deutlich machen kann, vergl. unten.

Wie in der Anmerkung oben gesagt ist, erhält man bei der Orangebehandlung und beim Ausziehen in Alcohol nicht selten Präparate, in denen die einen Kerne noch Orangefärbung zeigen, die anderen nicht, ja zuweilen finden sich in denselben Kernen einzelne dunkelgelbe diffuse Orangeflecke, während der grösste Theil der Kernstructuren von dieser Farbe schon frei ist. Solche Präparate sehen natürlich sehr wenig elegant aus, man

1) Am Hoden, wo Hermann seine Lösung vorzüglich gebraucht hat, sind die Resultate derselben viel besser, wie ich nach eigenen Untersuchungen bestätigen kann. Dies ist keine besondere Merkwürdigkeit, da ja die Gewebe der Genitalorgane auch gegen sonstige Reagentien sich von anderen Geweben abweichend verhalten (vgl. Zellsubstanz, Kern- und Zelltheilung, S. 34 u. a.).

thut aber gut, sie für das Studium der Centrankörper in ruhenden Zellen, sowie der Zwischenkörper mit zu benutzen, denn manchmal sind diese gerade in solchen Objecten besonders scharf tingirt.

Für die Verdeutlichung der achromatischen Spindel und der Polstrahlungen hat Rabl ein Verfahren¹⁾ empfohlen, das die Fasern derselben in vorzüglicher Schärfe sehen lässt. Nach dem Eindruck, den ich bei Nachprüfungen erhalten habe, muss ich aber doch finden, dass ich von diesen Dingen mit dem Orangeverfahren mehr sehe. Denn bei der Rabl'schen Methode können die Objecte nur in sehr schwach lichtbrechenden Flüssigkeiten untersucht werden, und darin haben die Fäden solchen Glanz, werfen so viele Reflexe, dass — soweit wenigstens meine Erfahrung reicht — eine genaue Feststellung ihres Verlaufs nur an besonders günstigen Stellen gelingt. Eben darum habe ich nach einem Mittel gesucht, durch das man Spindelfäden, Lini-fäden des Kerns und Zellstructuren stärker färben kann, als es bei Hämatoxylinbehandlung gelingt, um sie dann im aufgehellten Object zu untersuchen. Dies leistet das Orangeverfahren und erlaubt zugleich dauernde Aufbewahrung in Balsam. Nur für die frühesten Anfangsstadien der Spindel im eben sich lockernden Spirem (wie Fig. 22—23, 31) gilt dieser Vorzug nicht, wenigstens ist es mir noch nicht gelungen, damit in diesen Phasen die blassen Stränge zwischen den Knäuelfäden und die ersten Polstrahlungen stärker gefärbt zu erhalten, als man dies auch mit dem früher von mir dafür empfohlenen Mittel (Chromessigsäure-Hämatoxylin) erreichen kann.

Die Nuance der Färbung bei dem Orangeverfahren ist, wie schon a. a. O. kurz erwähnt war, für die Spindelfäden und (in schwächerem Grade) Zellstructuren wechselnd, blass rothbraun, graubraun, grau, in besonders günstigen Fällen violett; für die Centrankörper, Polkörper und Zwischenkörper bei starken Graden braunviolett bis schwarzbraun, bei schwachen roth. Es handelt sich also hier keineswegs um eine Separatfärbung irgend welcher Dinge durch Orange, überhaupt um keine „Dreifachfärbung“ im

1) C. Rabl, Ueber Zelltheilung. Anat. Anzeiger 1889, Nr. 1. (Behandlung mit Platinechlorid, Kernfärbung, Untersuchung in Methylalkohol.) Ich sehe allerdings in Wasser so ziemlich das Gleiche.

eigentlichen Sinne, sondern um eine Mischwirkung der drei verwendeten Farbstoffe auf dieselben Structuren. Es ist mir für jetzt keineswegs verständlich, wie diese zu Stande kommt und weshalb sie schwankend ist. Ich theile das Verfahren nur deshalb hier so genau mit, weil es eben genau gehandhabt sein will, und möchte es keineswegs präconisiren, sondern hoffen, dass sich noch einfachere und sicherere Mittel für den gleichen Zweck finden werden; für jetzt aber leistet mir dafür kein anderes soviel wie dieses.

B. Ein muthmaassliches Aequivalent der Zellplatte bei Vertebraten¹⁾.

In den späteren Dispiremphasen, zur Zeit, wo die Tochterzellen sich eben von einander abgescmürt haben, fällt bei der besprochenen Dreifachbehandlung ein kleiner scharf gefärbter Körper auf, der gerade an der Abschnürungsstelle beider Zellen gelegen ist (Fig. 11—15a, Tafel XXXVIII); ich bezeichne ihn hier einstweilen als „Zwischenkörper“²⁾. Seine Färbung ist meistens roth, wie die des Kernchromatins, oder etwas heller, bei stärkeren Färbungsgraden geht sie in's Braune. Der Durchmesser des Körpers ist in diesem Stadium — für die hier besprochenen Zellarten — im Durchschnitt etwa 1—1,5 μ in äquatorialer und ebensoviel in polarer Richtung; zuweilen überwiegt der eine oder der andere dieser Durchmesser. Der Form nach finde ich den Körper im Bilde entweder viereckig mit abgerundeten Ecken, was körperlich genommen einer Walzenform mit stumpfen Endkanten entspräche, oder auch rund. Einigemal war jene Walzenform sehr scharf ausgesprochen und die Kanten fast ganz scharf

1) Ueber das hier Folgende wurde eine kurze Mittheilung in der anatomischen Section des Berliner Intern. med. Congresses, August 1890, gegeben und eine Abbildung vorgezeigt.

2) Denn eine Verwechslung mit den Zwischenkörperchen des Hodens, wie O. Hertwig die als „Corpuscules residuels“ von van Beneden und Julin bei *Asearis*, von mir und F. Hermann bei *Salmandra* beschriebenen, degenerirenden Zellen in den männlichen Keimdrüsen genannt hat, ist wohl ausgeschlossen. — Wenn übrigens meine unten geäußerte Deutung richtig ist, wird man das hier Beschriebene als Zellplatte oder als Zellplattenrudiment bezeichnen können.

(Fig. 13). Einmal sah ich statt des einfachen Körpers zwei, die schräg dicht aneinander lagen (Fig. 15), es könnte dies aber auf zufälligem Bruch beruhen.

Sobald ich auf dies Gebilde einmal aufmerksam war, fand ich es auch vielfach noch nach der völligen Zelltrennung erkennbar. Ueberall, wo sich junge Tochterzellenpaare finden, deren Kerne noch Reste der Dispiremstructur und die bekannte Polbucht haben, lässt sich auch am Grenzrande der beiden Zellen der Zwischenkörper erkennen, ist aber zu dieser Zeit schon merklich kleiner und weniger fingibel geworden. Hier und da sieht man ihn noch zwischen Zellen, deren Kerne völlige Ruheform zeigen. Schliesslich scheint er in der Zellgrenze zu verschwinden.

Der Vergleich von älteren Präparaten aus Osmiumgemisch oder Chromsäure, die mit reinen Kernfärbungen hergestellt waren, ergab alsbald, dass die Zwischenkörper auch an solchen vielfach zu erkennen sind und gewiss allgemein bei Amphibienzellen und also wohl überhaupt bei Wirbelthierzellen vorkommen werden; sie sind aber an solchen Objekten bloss durch ihre Lichtbrechung ausgezeichnet und ohne Markirung durch Tinction so wenig auffallend, dass ich früher nicht auf sie aufmerksam geworden war.

Auffallend ist nun die Beziehung dieser Körper zur Structur der Tochterzellenleiber. Das Bündel von Verbindungsfäden nämlich, welches vor der Zelltrennung von je einer Tochterkernfigur zu der Abschnürungsstelle lief, wird um den Zeitpunkt der Abschnürung selbst an der Stelle der letzteren ganz eng zusammengekommen, und an der Stelle dieser seiner Einengung erscheint das Körperchen (Fig. 12—15). Die Verbindungsfäden sind also nun, wie diese Figuren zeigen, in jeder Tochterzelle als ein conisches Bündel angeordnet, das seine Spitze in dem Zwischenkörper hat und sich mit seiner Basis gegen die antipole Seite des Kernes auffasert. Es sind nicht alle früheren Verbindungsfäden in diesen Kegel einbegriffen; die peripher gelegenen strahlen neben ihnen in die übrige reticulirte Zellstructur aus.

Je längere Zeit nach vollendeter Zelltrennung verfließt, desto mehr verkleinern sich diese Faserkegel und werden endlich undeutlich, und zwar so, dass ihre Spitzen, die an dem Zwischenkörper haften, am längsten bestehen bleiben (Fig. 11).

Ueber die Entstehung dieser Zwischenkörper liess sich Fol-

gendes ermitteln: Wie ich vor längerer Zeit beschrieb¹⁾, tritt in der Dispiremphase das Bündel der Verbindungsfäden, auch in der lebenden Zelle, besonders deutlich abgegrenzt hervor, und es zeigt sich darin an der Abschnürungsstelle im Aequator eine eigenthümliche Differenzirung²⁾, die ich schon damals und später³⁾ mit der pflanzlichen Zellplatte in Vergleich brachte. Mit den damals angewandten Methoden, reinen Kerntinctionen, war an dieser Stelle nichts Gefärbtes zu sehen, und es musste mir fraglich bleiben, ob man es mit Anschwellungen der Verbindungsfäden oder mit zwischen diesen liegenden Dingen zu thun hatte. Bei dem jetzigen Verfahren sehe ich nun in Stadien, wie Fig. 9 und 10, sehr kleine, röthlich gefärbte Körperchen zwischen den blassen Verbindungsfäden; sie erscheinen oft nicht in gleicher Ebene gelagert, doch könnte dies auch auf geringe Schräglagerung der Axe gegen die Bildebene zu schieben sein. In einigen Fällen waren genau vier solche Körper zu sehen, in anderen schienen es mehr zu sein; vielleicht kann ihre Zahl auch immer grösser und nur aus einem Theil von ihnen die Farbe schon ausgezogen sein. Ihre Form ist leicht länglich. Da sie bei dem Orangeverfahren die gleiche Färbung zeigen, wie nachher der einzelne Zwischenkörper, so kann man wohl nicht daran zweifeln, dass dieser entsteht, indem bei der Abschnürung der Zelle jene kleinen Partikeln zu diesem zusammengedrängt werden. Da die endgültige Abschnürung ziemlich rasch erfolgt, so ist es erklärlich, dass man den Uebergang zu dieser Zusammendrängung selten zu sehen bekommen wird; bis jetzt habe ich noch keine Bilder gefunden, die ihn zeigen, die also zwischen Fig. 10 und 13 liegen würden.

Woher aber stammen jene mehrfachen Körperchen zwischen den Fäden? Ich möchte gleich ausschliessen, dass sie etwa aus den Kernen zufällig versprengte Chromatinbröckchen sein sollten⁴⁾.

1) Dieses Archiv 1878, Tafel 16, Fig. 9 und Text. Damals und weiter wurde, wie ich dies auch gethan habe, dies Faserbündel noch mit dem ganzen Mitteltheil der Spindel identificirt, was jetzt nach den Arbeiten van Beneden's u. A. natürlich nicht mehr zutrifft.

2) Ebenda, 1880, S. 223—24, Fig. 15 b; damals, noch mit Wasserimmersion, freilich noch unvollkommen erkannt und dargestellt.

3) Zellsubstanz etc. S. 246.

4) Man könnte hieran denken, weil hier und da einmal Zellen vorkommen, wie Fig. 15, in denen an einem Tochterkern ein Divertikel

Dem wäre dies der Fall, so müsste man natürlich das Vorkommen solcher Körperchen auch in den vorherigen Dyasterphasen erwarten. Hier aber (Fig. 8) lässt sich in den gleichen Präparaten, also unter gleichen Färbungsbedingungen, nichts von solchen tingirten Dingen in dem Fädenbündel bemerken; in diesen Stadien sieht man in dem letzteren nur blasse, achromatische Körnehen, die ich in früheren Arbeiten schon gezeichnet habe. Ob aus ihnen vielleicht die nachherigen tingirten Körner im Aequator entstehen könnten, vermag ich nicht zu sagen. Jedenfalls ist nicht anzunehmen, dass die Körner im Aequator und die aus ihnen entstehenden Zwischenkörper eine dem Kernchromatin gleiche Substanz wären; denn bei Behandlung mit ganz reinen Kernfärbemitteln bleiben sie blass, und ich habe ihre Tinction bis jetzt nur mit dem Orangeverfahren erzielt.

Die einzige Deutung, welche ich einstweilen für die Zwischenkörper zu geben weiss, ist die, welche ich schon früher vermuthungsweise für die aequatorialen Differenzirungen im Fädenbündel gab: dass sie in irgend welcher Weise Homologa der pflanzlichen Zellplatten sind. Man kann sie vielleicht rudimentäre Formen derselben nennen. Dass sie eine allgemeine oder doch sehr verbreitete Erscheinung bei der Zelltheilung durch Abschnürung sind, wird durch Folgendes sehr wahrscheinlich gemacht: als ich van Beneden kürzlich von meinen Beobachtungen über die Zwischenkörper schrieb, theilte er mir brieflich mit, dass er einige Male bei Untersuchung lebender, furchender Ascariseier den folgenden, noch nicht veröffentlichten Befund gemacht habe und stellte mir freundlich dessen Bekanntgebung zur Verfügung: „Au moment ou s'achève la séparation des deux blastomères, l'on voit très distinctement, entre les deux, un corps lenticulaire assez réfringent, répondant au milieu du faisceau de filaments réunissants. Dans les préparations fixées et colorées jé n'ai rien trouvé de semblable. Mais j'ai vu que le faisceau réunissant s'étrangle à mi distance entre les deux noyaux en voie de réconstitution, et que les fibrilles deviennent convergents sur le plan équatorial“

mit einem Tochterchromosom bis nahe an die Abschnürungsstelle hervorgestülpt ist. Dies kommt auch in der vorhergehenden reinen Dyasterform öfter vor. Aber die hier oben angegebenen Gründe sprechen überhaupt gegen eine Ableitung jener Körner aus dem Kern.

(letzteres ist auch in v. B.'s Arbeit von 1887 bemerkt). Einige Zeichnungen, die van Beneden mir beilegte, zeigen deutlich diesen linsenförmigen Körper im Bild des lebenden Eies, der hier nur relativ bedeutend grösser ist, als die Zwischenkörper bei Salamandra. van Beneden äussert sich in seinem Brief zustimmend für meine Ansicht, dass hier ein Aequivalent der Zellplatte vorliegt. Dass er am fixirten und gefärbten Ascaris-Ei nichts davon gesehen hat, erklärt sich einfach daraus, dass die Färbungen, denen dieses Ei bis jetzt zugänglich war, auch an meinen Objecten die Zwischenkörper nicht tingiren würden. Wenn diese Dinge also sowohl bei Würmern wie bei Amphibien vorkommen, so haben sie wohl Anspruch auf allgemeinere Geltung.

Bei meiner kurzen Mittheilung über die Zwischenkörper auf der Berliner Versammlung führte L. Gerlach an, dass er bei der ersten Furchung des Mäuse-Eies einen entsprechenden und zwar färbbaren Körper zwischen den beiden Tochterzellen gefunden hat, den er gleichfalls als Zellplattenrudiment zu deuten geneigt war.

Bei Dicyemiden sind schon seit lange durch van Beneden¹⁾ bei Spirochona (Infusor.) durch R. Hertwig²⁾ zellplattenartige Bildungen beschrieben. Carnoy³⁾ hat sie bei Arthropoden, insbesondere bei ihren Spermatoocyten, vielfach beschrieben und ausführlich besprochen. Er unterscheidet (p. 393): 1. einfache Abschnürungen der Zelle, ohne oder mit Bildung einer Platte, welche dann funktionslos bleibt, 2. Fälle mit vollständiger Zellplattenbildung und ohne Abschnürung (wie bei den Pflanzen), und 3. Fälle, bei denen Abschnürung und Bildung einer sich spaltenden Zellplatte zugleich vorkommt. Es werden dabei Plattenbildungen bloss im Faserbündel (Plaques fusoriales) und solche im gesammten Zellenleibe (Pl. complétives) unterschieden. Carnoy nimmt an (p. 376), dass die Verbreitung der Zellplatten nicht nur bei den Arthropoden, sondern auch bei den übrigen Thieren eine allgemeine sei, führt aber dabei, so viel ich finde, nur eine eigene Beobachtung an einem Wurm (Disto-

1) Recherches sur les Dicyémides, Bruxelles, Hayez, 1876.

2) Jenaische Zeitschr. f. N. 1877, Bd. 11.

3) La Cytodiérèse chez les Arthropodes, in La Cellule, 1885, S. 375—393.

num clavigerum, Hodenzellen, Fig. 243) an. In einer Arbeit, die mir während der Abfassung dieser Zeilen zugeing, beschreibt auch Henking¹⁾ von der Theilung der Spermatoeyten von *Pyrrhocoris apterus*, dass hier eine Zellplatte, ähnlich wie bei Pflanzen aus äquatorial gelagerten Körnern bestehend, angelegt wird: „die völlige Durchschnürung der Mutterzelle geht in der Weise vor sich, dass die Zellplatte sich theilt. Dann lösen sich die Tochterzellen ganz von einander“ (S. 703, 709)²⁾.

Aus dem Wirbelthierkörper ist meines Wissens noch kein Fall von wahrer oder rudimentärer Zellplattenbildung mitgetheilt, ausser dem einen, über den ich selbst früher berichtete (Knorpelzellen), der aber in seiner Deutung noch fraglich bleiben musste und bei dem auch, wenn er sicher eine Zellplattenbildung darstellt, dieselbe in anderer und viel ausgebildeter Form vorliegen würde, als bei den Objecten, die ich hier beschrieben habe.

Ausser diesen prüfte ich noch die Spermatoeyten des Salamanders auf das Vorkommen von Zwischenkörpern und konnte sie auch hier zuweilen deutlich erkennen (Fig. 14), doch sind sie an diesen Zellen kleiner und, wenn nicht scharf tingirt, schwer zu sehen.

C. Veränderung im Zellkörper während der Mitose.

(Fig. 20 und 39.)

Ich schliesse hier noch einige Angaben über eine besondere Erscheinung der Zelltheilung an: Die eigenthümliche Verdichtung der Substanz in Theilung stehender Zellen in ihrer Peripherie und das Auftreten einer hellen, lockerer beschaffenen Innenschicht um den Kern her. van Beneden³⁾ hat zuerst darauf

1) H. Henking, Untersuchungen über die Entwicklungsvorgänge in den Eiern der Insecten. II.: Ueber Spermatogenese etc. bei *Pyrrhocoris apterus* L. Zeitschrift für wiss. Zool. Bd. 51, 1891.

2) An eine Beziehung der hier beschriebenen Zwischenkörper zu dem „Mitosoma“ Platner's, dessen Entwicklung aus dem Verbindungsstäbenbündel bei *Pyrrhocoris* Henking beschreibt, ist wohl nicht zu denken, da das Mitosoma hier aus dem (zum Tochterkern) proximalen Theil des Bündels entsteht, und ja auch, so viel wir wissen, nur den männlichen Generationszellen eigen ist.

3) La maturation de l'oeuf etc. Bull. Acad. Roy. de Belg. 1876, 2. Sér., T. 40, pag. 50—51.

hingewiesen, dass die in Theilung stehenden Zellen im Blastoderm von Säugethieren sich stärker mit Carmin und Häm. färben als die ruhenden. Ich habe an lebenden Objecten gefunden, dass die Zelle im Theilungszustand stärker lichtbrechend ist, dies Verhalten durch Reagentien näher geprüft und in der Osmiumsäure und den Osmiumgemischen, besonders mit nachfolgender Färbung, Mittel angegeben, um die Erscheinung vorzüglich deutlich zu machen¹⁾. Unter Verweis auf die dortige nähere Beschreibung komme ich hier auf den Punkt zurück, weil er ebenso wenig, wie irgend eine andere constante Erscheinung der Zelltheilung, für deren Physiologie gleichgültig sein kann, und doch meines Wissens seitdem, bei so vielen Arbeiten über Zelltheilung, kaum davon die Rede gewesen ist, und weil die einzige Aeusserung darüber, die mir bekannt ist und von einem vorzüglichen Beobachter herrührt²⁾, dahin verstanden werden kann, als wäre diese Veränderung im Zellkörper inconstant und hätte keine besondere Bedeutung. Das würde aber durchaus nicht zutreffen.

Wenn man die Dunkelung der in Theilung stehenden Zellen recht schlagend vor Augen haben will, hält man sich am besten an solche Epithel- oder sonstige Zellen, welche nicht sehr platt sind; Epithel der Mundbodenplatte, Kiemenblätter oder äusseren Körperfläche (diese letzteren an Flachschnitten) von der Larve. Bei sehr dünnen Zellen, wie im Lungenepithel und Bauchfell, ist die Erscheinung zwar ganz ebenso vorhanden (Fig. 39), tritt aber natürlich nicht so augenfällig wie bei jenen hervor. Man fixire mit Osmiumsäure, meinem Gemisch oder Hermann'scher Lösung, und lasse die Präparate bei Osmiumsäurebehandlung gut nachdunkeln, bei den Gemischbehandlungen recht lange am Licht in dem Fixativ stehen; man färbe dann nach dem Auswaschen mit

1) Zellsubstanz. S. 206—209.

2) Rabl, Morphol. Jahrb. Bd. X, S. 285; es ist dort gesagt, dass für tadellose Hämatoxylinpräparate meine Angabe über die Dunkelung der in Mitose stehenden Zellen nicht zutreffe. Rabl wird sich gewiss seitdem überzeugt haben, dass sie sowohl für solche Präparate, als für die Erzeugnisse vieler anderer Methoden völlig zutrifft und dass die Erscheinung durchaus typisch ist. Natürlich muss man sie nicht an solchen Präparaten studiren wollen, an denen nichts als reine Chromatinfärbung erzielt ist; s. hier oben im Text.

DeLafield'schem oder Böhmer'schem Hämatoxylin (dünn Lösung, längere Tinction) oder mit dem hier im Eingang angegebenen Verfahren¹⁾. Dann sieht man schon bei einer 80 bis 100 fachen Vergrößerung sämmtliche sich theilende Zellen, die sich in späteren Spirenformen, Metaphasen und Anaphasen befinden, graubraun, grau oder dunkelgelb sehr scharf gegen die viel blässeren ruhenden Zellen hervorstechen. Bei Tinctionen mit Azofarbstoffen haben sie oft eine Mitnuance in der betreffenden Farbe. Hat man Doppeltinctionen mit Safranin-Hämatoxylin, Safranin-Mauveïn, Safranin-Gentiana gemacht oder das Orangeverfahren angewandt, so sind zugleich in allen diesen Phasen die chromatischen Figuren in rothem Safraninton gefärbt, während die ruhenden Kerne durch den anderen Farbstoff blau oder violett sind und nur die Nucleolen roth zeigen; ich habe solche Doppeltinctionen bereits 1884 auf dem Kopenhagener Aerztecongress und seitdem vielfach demonstrirt und benutzt. Wie Hermann²⁾ kürzlich nach Beobachtungen an Spermatoocyten mitgetheilt hat und wie ich es völlig bestätigen kann, zeigen bei Doppelfärbungen mit Safranin-Gentiana, übrigens auch bei anderen oben genannten, die Anfangsformen des Spirems und die Endformen des Dispirems keinen oder doch nur schwachen Safraninton, halten dagegen ebenso wie die Structuren der ruhenden Kerne den andern angewandten blauen Farbstoff fest, während vom lockeren Spirem bis zur Mitte des Dispirems die Figuren reinen Safraninton haben³⁾. Es scheint mir bemerkenswerth, dass also in denjenigen Stadien, wo noch Nucleolen vorhanden, oder eben erst verschwunden sind, oder eben wieder auftreten, die Neigung zur Blaufärbung vorliegt, während die Formen, in welchen sie völlig deconstituirt sind, sich rein safraninophil verhalten, wie es ja die Nucleolen selbst sind.

1) Wie ich früher angab, kann man Aehnliches auch an Präparaten aus Chromsäure bei Hämatoxylinfärbung erreichen, es sind aber dazu Präparate zu nehmen, die durch längeres Verweilen in Chromsäure etwas gedunkelt worden sind.

2) Beitr. z. Hist. des Hodens. Dieses Arch. Bd. 34, S. 60.

3) Nach Hermann's Angabe sind nur die Phasen vom Monaster bis zum Dyaster roth, Spireme und Dispireme blau; ich finde, wie gesagt, das letztere nur in den anfänglichen und endständigen Phasen der Knäuel ganz ausgesprochen und ständig. Uebrigens kommen je nach dem Ausziehungsgrad leichte Schwankungen in der Färbung vor.

Gleichfalls bemerkenswerth ist nun, dass die Periode, während welcher die chromatische Figur Safraninton hat, zeitlich ganz mit der zusammenfällt, in welcher der Zellenleib verdichtet und in Innen- und Aussentheil gesondert ist, und in welcher er bei Osmium- und Osmiumgemisch-Behandlung gedunkelt wird. Denn in ersten Anfangsspirem und endständigen Dispirem fehlen ihm diese letzteren Eigenschaften. Ich wollte darauf hinweisen, wenn auch die Ursache noch aufzuklären bleibt.

Wenn ich für diese Veränderungen im Zelleib kurz die Ausdrücke „Verdichtung“ und „Dunkelung“ benutze, so ist dies nicht so zu verstehen, als ob die sich theilende Zelle im Vergleich mit der ruhenden sich in toto auf ein kleineres Volumen zusammengezogen hätte, und allein hierdurch dichter und bei Osmirung dunkler erschiene. Zwar ist es sicher und stimmt auch gut überein mit van Beneden's Lehre vom Wesen der Mitose, dass Zusammenziehungen des Zelleibes während der Mitose eintreten können; dies ist z. B., wie früher beschrieben¹⁾, sehr gut bei Pigmentzellen zu sehen, deren Ausläufer bei kleineren Zellformen in der Mitose fast ganz eingezogen werden können und bei den grossen Chromatophoren wenigstens gedrungene Gestalt annehmen. Ferner sind, wie gleichfalls bekannt²⁾, die Zellen in den Stadien vom Spirem bis Dispirem häufig von runden oder länglich runden Formen, in Geweben, wo sie in der Ruhe eckig sind, und zeigen sich in der Theilung von breiteren Inter-cellularräumen umgeben, was sich offenbar auf eine Contraction ihres Leibes beziehen lässt. Bei den sehr platten Lungenepithelien findet man zwar solche runde Formen nicht, aber doch augenscheinliche Versuche zur Zusammenziehung des Zellkörpers, wofür Fig. 39 ein Beispiel giebt: Die Zellen in den mittleren Theilungsstadien sind etwas kleiner als die umliegenden ruhenden, und ihre Ecken in spitze, oft lange Zipfel ausgezogen; es sieht ganz aus, als ob sie sich zu contrahiren strebten, die entferntesten Ecken des Zelleibes aber dieser Bewegung am wenigsten mitfolgten und so zu schmalen Ausläufern würden, neben

1) Dieses Archiv Bd. 35, 1890, S. 275, sowie (Zimmermann) ebenda Bd. 36, 1890, S. 404.

2) Zellsubstanz etc., Tafel II a, Fig. 19—21 und zwei der dunklen Zellen in Fig. 23, s. Text S. 206 ff.

denen die ruhenden Nachbarzellen nachrückend sich herandrängen¹⁾. — Andererseits muss ich aber hervorheben, dass an denselben Objecten viele Zellen, die in ganz den gleichen Mittelstadien der Mitose stehen, gar keine Verkleinerung und Ausrundung zeigen²⁾, und dabei doch ebensolche Dunkelung haben, wie die von gerundeter Form. Und ferner kommt in Betracht, dass auch bei denjenigen Zellen, die sich wirklich verkleinert haben, dies keineswegs in dem Grade der Fall ist, wie es ihrer starken Dunkelung entsprechen würde, wenn diese lediglich eine Folge der Zusammendrängung des Zellkörpers wäre.

Somit kommt man zu dem Schluss, dass die Zellen in diesen Stadien unmöglich bloss deshalb dunkler aussehen und stärker gefärbt werden, weil sie kleiner geworden wären, sondern dass während der Mitose eine innere Veränderung in ihrem Leibe eintreten muss, welche dem zu Grunde liegt.

Eine solche Veränderung ist nun auch bei geeigneter Behandlung, ja schon am lebenden Object, bemerkbar, und ich habe an den erwähnten Stellen schon davon gesprochen. Vom Ende der Knäuelphase an sieht man in der lebenden Zelle eine die Kernfigur umgebende blasse Partie und eine Aussemasse darum her, die stärker lichtbrechend ist als die Substanz der ruhenden Zellen. An den Reagentienpräparaten kann man näher beurtheilen, woher dies rührt: in der hellen Innenmasse sind die Fadenstructuren und die Polradien zwar verdickt im Vergleich mit ihrem Zustand in der ruhenden Zelle, dafür aber auch lockerer und von viel grösseren blassen Maschenräumen durchsetzt, und aus letzterem Grunde sieht eben dieser Inmentheil hell aus. In der Peripherie sind die Fadenwerke zwar nicht verdickt, aber

1) Und nach den wechselnden Formen der Zellen in ganz gleichen Theilungsphasen, bald mehr rund, bald mehr eckig, wie sie sich besonders bei Haut- und Kiemenepithel darbieten, kann ich nicht umhin anzunehmen, dass der Zelleib während der Mitose sich absatzweise zusammenzuziehen sucht und wieder in die ausgedehnte Form zurückfällt; und dass dies in einer Beziehung stehen mag zu den abwechselnden Vergrösserungen und Verkleinerungen der chromatischen Figur während der Metaphasen, die ich in meiner ersten Arbeit am lebenden Object beobachtet und bildlich als „Systolen und Diastolen“ der Kernfigur bezeichnet hatte (dieses Archiv Bd. 16, S. 380 ff.).

2) S. zwei der dunklen Zellen in Fig. 23, Tafel 1 a des citirten Buches.

verdichtet, zusammengedrängt; es macht den Eindruck, als wäre die helle Interfilarmasse in diesem Zustand vom Umfang der Zelle in ihr Inneres um den Kern her angesammelt. Unter der Annahme, dass es nur die Fadenstructuren allein sind, welche bei Osmiumwirkung und Tinction gedunkelt werden, würde sich hiernach verstehen lassen, dass der Aussentheil der Zelle in diesem Zustand durch die Behandlung eine so viel stärkere Schattirung erhält.

Aber es scheint mir sehr fraglich, ob auch diese Erklärung allein ausreicht. Man findet nämlich an recht gut nachgedunkelten und stark tingirten Präparaten die in Theilung stehenden Zellen in solchem Grade stärker gefärbt als die ruhenden, dass man ernstlich zweifeln muss, ob das lediglich an einer Verdichtung der Filarmasse liegen kann. Die in Mitose begriffenen Zellen sehen an solchen Objecten aus, wie von einem dunklen Lack durchsetzt¹⁾; im Abschnürungsstadium ist ihre Aussenschicht in der Nähe der Schnürmarke tief dunkel (s. die citirte Figur), indem diese Farbe sich in den weniger dunklen übrigen Zelleib allmählich abtönt; mit stärksten Systemen sieht man, dass diese Färbung nicht bloss dem Zellfadenwerk selbst anhaftet, sondern dessen Bälkchen und auch den Aussenumfang der Zelle wie ein feinkörniger Reif beschlägt, ja bei sehr guten Dunkelungen auch die Interfilarmasse durchsetzt. Bei Haut- und Kiemenepithelien, welche grössere Dicke haben, wird bei der tiefen Färbung der Peripherie die nähere Beschaffenheit des Innentheils überhaupt dem Blick verdeckt. An dünneren Zellen aber, wie denen des Bindegewebes, Endothels oder Lungenepithels, kann man bei guter Dunkelung und Färbung nach dem Orangeverfahren erkennen, dass auch die Interfilarmasse im Innern noch Farbe gehalten hat. Wenn man das immer wieder sieht, bekommt man unwillkürlich den Eindruck, als sei die Zelle während ihrer Theilung durch und durch mit einer besonderen Substanz durchtränkt oder — um mich vorsichtiger auszudrücken — als besitze sie

1) Fig. 20 zeigt möglichst genau nachgeahmt das Verhältniss der Schattirung zwischen ruhenden und in Theilung stehenden Zellen, wie es an solchen Objecten vorliegt. An der gezeichneten Zelle ist die Dunkelung der Aussenschicht so bedeutend, dass man von den Verbindungsfasern im Innern nur einen undeutlichen Schimmer erkennt (nicht mitgezeichnet).

durch und durch eine besondere physikalische oder chemische Beschaffenheit, welche sie eben auch durch und durch stärker geneigt macht, sich mit Osmium oder Chrom zu dunkeln und mit den nachfolgenden Tinctionen stärker zu färben. Etwas derartiges aber kann für die Forschung über die Biologie der Zelltheilung und der Zelle überhaupt ganz gewiss nicht gleichgültig sein, und deshalb wollte ich hier diese vielfach vernachlässigte Erscheinung nochmals zur Sprache bringen und betonen, dass sie sicher kein zufälliges Reagentienproduct, sondern ganz typisch ist.

D. Ueber die Attractionssphären und Centralkörper¹⁾ in thierischen Gewebszellen und Leucocyten.

(Fig. 1—7 Taf. I, Fig. 24—26 Taf. II.)

Was ich über diesen Gegenstand letzthin fand, ist grossentheils bereits in Kürze an einem anderen Ort beschrieben²⁾; hier, wo ich genauere Abbildungen geben kann, füge ich besonders in Bezug auf die Zellen fixer Gewebe noch Näheres hinzu.

Bisher habe ich diese Dinge nur mit dem Orangeverfahren gut zu sehen bekommen³⁾, an flachen Bindegewebs-, Endothel- und Lungenepithelzellen, sowie an Leucocyten. In den fixen Zellenarten haben die Centralkörper an solchen Präparaten beim

1) In diesen und früheren Aufsätzen habe ich die Ausdrücke von Beneden's „Attractionssphären“, oder kurz Sphären, und „Centralkörper“ angewandt, da sie geschichtlich die Priorität vor den von Boveri gebildeten Worten „Archoplasma“ und „Centrosomen“ haben. Die Bezeichnung „Nebenkerne“ werden wir wohl für diese Dinge am besten nicht brauchen, da es sich bei den unter diesem Namen beschriebenen Gebilden zwar vielfach, aber nicht durchweg um die gleichen Dinge handelt.

2) Anatomischer Anzeiger, 14. Februar 1891, und: dieses Archiv Bd. 37, S. 249 ff.

3) Abgesehen von den Chromsäurepräparaten, von denen hier weiter unten die Rede ist, an denen sie aber in stark veränderter Form vorliegen. — Hermann empfiehlt am unten citirten Orte für die Darstellung der Sphären und der Spindeln an Spermatoocyten die Behandlung von Präparaten aus seinem Gemisch mit Holzessig, welche nach Photographien, die ich seiner Güte verdanke, vorzüglichen Erfolg giebt. Mein jetziges Material, das wohl nicht mehr frisch genug war, wollte bei dieser Behandlung nichts ergeben.

Salamander etwa höchstens $0,5\ \mu$ Durchmesser und sind ohne hervorhebende Färbung schlechterdings nicht zu erkennen, oder doch nicht von irgend welchen Körnungen im Zellkörper zu unterscheiden. Wo die Zelle überhaupt nur etwas grösseren Tiefendurchmesser hat, wie bei Epithelien, Muskelfasern u. a., sind sie schon dadurch im Zellkörper in toto undeutlich und können nur an Schnittserien aufgesucht werden. Bei Leucocyten messen sie bis $1,5\ \mu$.

Von der Attractionssphäre, die bei letzterer Zellenart verhältnissmässig deutlich ist (s. an den ang. Orten), habe ich seitdem auch an den fixen Zellen etwas bessere Bilder bekommen. Bei solchen stärker diffusen Färbungen, bei denen die Centralkörper braun oder violett, bis selbst schwarz, die Zellfäden und Bindegewebsfibrillen in verschiedenem blässerem Ton mit tingirt sind¹⁾, erscheinen die Sphären um die Centralkörper her als bräunlich hervorgehobene, an ihrer Aussengrenze verwaschene Stellen, die zuweilen eine auf die Centralkörper eingestellte Strahlung zeigen (Fig. 1; die Centralkörper sind in den Abbildungen überall roth, der braunröthliche Ton der Zellsubstanz grau gegeben). Die Strahlung ist aber von sehr ungleicher Deutlichkeit, nur in wenigen Fällen recht scharf ausgesprochen, und zeigt keine scharfe Grenze im Umfang.

Für die Gründe, aus denen man diese Dinge lange nicht in allen Zellen im Präparat sieht und über ihre wechselnde Lage bald an den Langseiten, bald an den Enden der Kerne, kann ich auf das a. a. O. Gesagte verweisen. Hinzusetzen möchte ich noch, dass die Entfernung der Centralkörper vom Kerne verschieden gross sein kann: manchmal liegen sie in den sehr flachen Zellen des Bauchfells, um mehr als den halben Durchmesser eines Kernes von dessen Rande bei Seite gerückt, meistens aber nahe an ihm.

Wie ich in der vorläufigen Mittheilung (S. 3—4 des Sep.-Abdr.) schon erwähnt habe, sind in den bei weitem meisten Fällen an diesen Gewebszellen in einer Zelle zwei Centralkörper zu sehen, auch dort, wo die Kerne ihrer Structur nach keine Spur von Ansatz zu einer Mitose zeigen (s. Fig 1 und 3—5 hier). Indem ich diesen Befund dort als einen noch nicht

1) Vgl. darüber im Anfang dieser Arbeit.

bekanntem hervorhob, wollte ich mir gewiss nicht etwas anmassen, das mir nicht gebührt: bei der ersten Theilung von Eizellen und ihren Blastomeren ist ja schon von Anderen gesehen worden, dass um die Zeit, wo die Tochterkerne sich aus dem Spirem eben in die Ruheform (Gerüst) zurückgebildet haben, die Sphären und Centralkörper an jedem Tochterkern schon getheilt sind, und meines Wissens ist van Beneden der Erste, der dies beschrieben hat¹⁾; er bildet dort in Fig. 14, Pl. VI einen Tochterkern „au stade de repos“ mit verdoppelten Centralkörpern und Sphären ab und sagt pag. 67: „Si la division de la sphère attractive est déjà en partie effectuée dans la cellule au repos, si tout au moins le corpuscule central se trouve déjà dédoublé, il est clair“ etc. Aber hier bei der Eifurchung handelt es sich um Zellen, deren Theilungen sehr rasch aufeinander folgen, und wie u. A. der hier citirte Aufsatz O. Schultze's (S. 4) zeigt, wird diese Sache so angesehen, dass bei sehr rasch repetirenden Theilungen die Verdoppelung der Sphären und Centralkörper schon im Dyaster bis Dispirem erfolgt, bei langsam repetirenden aber noch nicht, so dass die Zelle dann in der folgenden Ruhepause nur eine Sphäre und einen Centralkörper darin hätte. Bei meinen Objecten handelt es sich nun aber um Zellen, die im Vergleich mit denen der furchenden Eier sehr lange Ruhepausen haben müssen, da in meinen betreffenden Präparaten die Mitosen, auch dort, wo sie am reichlichsten sind; noch lange nicht 1% der vorhandenen Zellen betragen, und da die Kerne ganz die Ruheformen zeigen, wie sie auch in völlig mitosenfreien Geweben vorkommen; und doch sind an diesen Kernen die Centralkörper doppelt. Dies war es, was ich wohl als etwas Neues betonen durfte.

Ich habe nun dort schon die Frage gestellt, ob sie nicht vielleicht ausserhalb der Mitose immer doppelt bleiben könnten, da in den Fällen, in denen man ein einfaches Körperehen zu sehen glaubt, vielleicht doch zwei in Deckung befindliche vorliegen möchten. Die Centralkörper liegen nämlich an den platten Zellen des Bauchfells und der Lunge, wenn man diese von ihrer Fläche betrachtet, fast immer schräg gegeneinander orientirt, so dass das eine höher als das andere steht, und in manchen

1) van Beneden et Neyt, a. a. O. 1887.

Fällen, wo auf den ersten Blick ein einzelnes Körperehen erscheint, lässt sich durch die Schraube deutlich feststellen, dass noch ein anderes fast oder ganz vertical darunter liegt. Ich habe diese interessante Frage weiter zu entscheiden gesucht, indem ich Material prüfte, welches keine oder sehr wenig Mitosen enthielt. Unter der Annahme, dass die Centralkörper in der Ruhe einfach sind und sich nur bei der Mitose verdoppeln, sollte man erwarten in einem Gewebe, das arm an Mitosen ist, sie weit öfter einfach zu finden, als an einem in lebhaftem Wachstum begriffenen. Ich kann aber in dieser Hinsicht bis jetzt keinen erheblichen Unterschied wahrnehmen. Dies würde eher zu Gunsten einer dauernden Duplicität der Centralkörper sprechen. Was mich trotzdem veranlasst hat, a. a. O. an einer solchen zu zweifeln, war erstens, dass bei den Leucocyten, die viel grössere Centralkörper haben, diese meistens einfach erscheinen¹⁾; so-

1) Dieses Archiv Bd. 37, Heft 2, 1891, S. 282. Damals hatte ich bei Leucocyten noch keinen sicheren Fall von Doppelheit der Centralkörper gesehen; seitdem habe ich einen gefunden (Fig. 24 hier), wo mir zwei, allerlings sehr nahe zusammenliegende Körper vorhanden scheinen.

Beim Durchsehen älterer Präparate von Salamandergeweben, die grossentheils noch von 1879 datiren, finde ich zu meiner Ueerraschung, dass an Objecten, die lediglich mit dünner Chromsäure fixirt und einfach mit Safranin oder Gentiana (neutrale Extraction) gefärbt sind, in den Leucocyten sehr deutlich hellroth gefärbte runde Körper zu sehen sind, welche entweder aufgequollenen Centralkörpern oder geschrumpften Attractionssphären entsprechen müssen. Sie sind nämlich viel grösser als die Centralkörper von Leucocyten nach Osmiumgemischbehandlung (Fig. 25, vgl. mit Fig. 1 u. 2), selten um mehr als die Hälfte kleiner, als der in ersterer Figur gezeichnete. Um sie her liegt ein schmaler blasserer Raum; ihr Umfang ist rauh, oft stark höckerig. Ihre Umgebung zeigt manchmal eine ganz verwaschene radiäre Structur, aber lange nicht so deutlich und nicht so weitreichend, als die Sphärenstrahlung in Leucocyten aus Osmiumgemisch es ist. Entweder hat die Chromsäurewirkung hier die Sphäre zu einem abgegrenzten Körper zusammenschrumpfen lassen, so dass nur etwas von ihrer peripheren Strahlung am Zellkörper haften geblieben ist, oder sie hat den Centralkörper quellen lassen und die ganze Sphäre bis auf schwache Reste verwischt. Zunächst möchte ich an die erstere Wirkung denken; denn die Chromsäure äussert auf die chromatischen Fäden einen entschieden schrumpfenden Einfluss, welchen man (s. unten) gut benutzen kann, um die früheste Längsspaltung festzustellen.

dann, dass nach vorliegenden Angaben (dort citirt) an Sexualzellen eine Theilung vorher einfacher Centrialkörper vor und bei der Mitose beobachtet ist.

Seitdem hat Guignard¹⁾ die Sphären und Centrialkörper auch bei Pflanzenzellen vieler Arten aufgefunden; er gelangt zu dem Schluss, dass letztere auch in der ruhenden Zelle stets doppelt seien²⁾, indem allgemein jedes Polkörperchen sich schon während der Mitose (in den Anaphasen) wieder in zwei theile. Sollten sich dafür bei den Pflanzenzellen, die ja vielleicht günstigere Objecte in dieser Hinsicht sein mögen, sichere Belege ergeben, so würde ich damit nicht in Widerspruch sein, da ich ja diese Frage offen gelassen habe³⁾; nur würde dann zu er-

— Ich glaube nicht, dass man umgekehrt annehmen kann, die Chromsäurepräparate ständen der Natur näher als die Osmiumgemischobjecte, die ersteren zeigten die Centrialkörper in wahrer Grösse, und an den letzteren seien sie geschrumpft. Hiergegen spricht, dass die fraglichen runden Körper in den Chromsäureobjecten so erheblich in der Grösse schwanken (von 2 bis gegen 4μ), während die Centrialkörper der Leucocyten in den Osmiumgemischpräparaten viel kleiner, aber immer von gleichen Dimensionen sind.

Jene runden Körper in meinen alten Chromsäureobjecten sind schon mit Mittelsystemen leicht zu sehen; es wäre leicht gewesen, sie schon damals zu finden, wenn man hätte ahnen können, dass etwas derartiges zu finden wäre. Ich habe sie damals für irrelevante Körner gehalten und nicht weiter beachtet.

1) L. Guignard, Sur l'existence des „Sphères attractives“ dans les cellules végétales. Comptes rendus Ac. d. sc. Paris, 9. mars 1891; der Aufsatz ging mir durch des Verfassers Güte während des Abschlusses dieser Zeilen zu.

2) „Par suite, l'existence de deux sphères attractives, même dans l'état de repos complet, me paraît être un fait général“. P. 3 a. a. O.

3) Guignard hat mich zwar dahin verstanden, als ob ich zu dem Glauben neige: „que dans la période du repos complet, il peut n'exister dans la cellule qu'une seule sphère attractive, dont le dédoublement n'aurait lieu qu'au moment de la division du noyau“. Ich habe ja aber gerade im Gegentheil, weil noch Niemand vor mir doppelte Centrialkörper in Zellen mit anscheinend ganz ruhenden Kernen gesehen hatte, besonders darauf hingewiesen, dass eine Verdoppelung dieser Körper hier „schon lange zuvor erfolgen muss, ehe von einer Mitose im Kern etwas zu sehen ist“ (a. a. O. S. 4, Sep.-Abdr.), und habe mich über die fragliche Duplicität oder Einfachheit der Centrialkörper während der Ruhe doch vorsichtiger ausgedrückt, als man aus Guignard's Worten entnehmen könnte, wie

klären bleiben, weshalb die Sphären und Centrakörper bei den Leucocyten ausserhalb der Mitose sich fast immer einfach präsentiren, und es würden die Fälle, in denen man die Sphären,

das Citat meiner Stelle zeigen kann (ebenda S. 4, Sep.-Abdr.): „Ich finde die Centrakörper viel öfter doppelt als einfach. Und es wäre ja denkbar, dass auch dort, wo sich ein einfacher zeigt, in der That zwei in Deckung befindliche vorliegen könnten; denn ihre Distanz ist oft sehr gering. Ich möchte dies aber nicht ohne Weiteres annehmen, denn erstens findet sich bei den Leucocyten, wo diese Dinge so viel grösser und deutlicher sind, meistens nur ein einfacher Centrakörper, und zweitens ist ja von van Beneden und Anderen, so neuestens von O. Schultze beobachtet, dass in Ei- und Samenzellen im Anfang der Mitose ein einzelner Centrakörper besteht und sich im Verlauf derselben theilt. Danach wird auch für die hier besprochenen Gewebszellen die Annahme wohl am nächsten liegen, dass das Körperchen bei voller Ruhe der Zelle einfach ist und sich erst verdoppelt, wenn diese der Theilung entgegengeht.“

Letzteres heisst aber nicht, wie Guignard es übersetzt: „au moment de la division“; hätte ich gesagt, dass die Körperchen sich erst im Moment der Theilung verdoppeln, so würde ich damit etwas ganz Ummögliches ausgesagt haben. Denn wie ich ausdrücklich a. a. O. angab, sind in der Mehrzahl der betreffenden Gewebszellen — wenn nicht vielleicht in allen — doppelte Centrakörper vorhanden, und wenn alle diese Zellen sofort in Mitose treten wollten, so müsste man folgerweise auch häufig Fälle finden, wo in einem solchen Gewebe die Zahl der Mitosen grösser ist als die der ruhenden Kerne. Das kommt aber bekanntlich weder bei Amphibienlarven, noch überhaupt in Thiergeweben wohl jemals vor, abgesehen von den frühesten Keimstadien.

Kurzgefasst, möchte ich also die Auffindung der Thatsache in Anspruch nehmen, dass in Zellen von Thiergeweben ausserhalb der Mitose, bei anscheinend vollständiger Kernruhe, doppelte Centrakörper vorkommen können, und zwar sicher bei der grössten Anzahl der vorliegenden Zellen im Präparat, wenn nicht bei allen.

In Bezug auf die Anschauung van Beneden's über die Attractionssphären muss Guignard offenbar ein Versehen begegnet sein, da er äussert (pag. 3 a. a. O.): „Quant à leur origine (des sphères) dans l'œuf, les Zoologistes n'ont pas encore pu la préciser. M. E. van Beneden les voit apparaître simultanément, sans savoir d'où elles proviennent.“ Dem gegenüber möchte ich doch darauf hinweisen, dass E. van Beneden in seiner bekannten Arbeit von 1887 (Bull. de l'acad. roy. de Belg. T. 14), welche seiner schon von früher datirenden Entdeckung der Sphären und Centrakörper den Abschluss giebt und ihre hohe allgemeine Bedeutung klarstellt — wörtlich gesagt hat: „Nous sommes donc autorisés à penser que la sphère attractive avec

oder was ja auf's Gleiche herauskommt, die Radiensysteme bei Eizellen in der Ruhe oder im Anfang der Mitose einfach und einseitig am Kern gefunden hat¹⁾, auf das Verhalten der Centralkörper näher zu prüfen und zu untersuchen sein, ob es auch hier möglich wäre, eine Duplicität der Sphären und doppelte Einstellung der Radien auf zwei Centralkörper anzunehmen. Bei den Leucocyten, und so auch wohl in den anderen hier angezogenen Fällen, würde dies nur durchführbar sein unter der Voraussetzung, dass die zwei Sphären, und in ihnen die Centralkörper, hier sehr eng aneinandergedrängt liegen müssten. Dies ist gewiss nicht unmöglich; ich will hier nicht unerwähnt lassen, dass ich vielfach die Centralkörper der Leucocyten nicht rund, sondern länglich geformt finde, und dass sie auch dort, wo sie die erstere Form zeigen, doch länglich sein könnten, indem sie hier in der Richtung ihrer Längsaxe gesehen vorliegen mögen und dann, bei den kleinen Dimensionen, über ihre Form durch die Einstellung kaum zu entscheiden sein würde. Die länglichen Formen sehe ich allerdings bis jetzt nur nach Fixirung mit Hermann'schem oder mit meinem Osmiumgemisch, nicht an Chromsäurepräparaten, von denen oben (Anm. S. 704) die Rede war; aber wie dort gesagt ist, müssen die runden Körper, die man an

son corpuscule constitue un organe permanent, non seulement pour les premiers blastomères, mais pour toute cellule; qu'elle constitue un organe de la cellule au même titre que le noyau lui-même; que tout corpuscule central dérive d'un corpuscule antérieur; que toute sphère procède d'une sphère antérieure, et que la division de la sphère précède celle du noyau cellulaire.“ (a. a. O. pag. 67; ferner sei besonders auf pag. 61 oben bei van Beneden verwiesen, wo es heisst: „Elles persistent à tous les moments de la vie cellulaire.“)

1) Fleming, Beitr. zur Kenntniss der Zelle. III, dieses Arch. Bd. 20, 1881, S. 19 ff., 30 ff. u. 34, Tafel 2, Fig. 9, und: Zellsubstanz etc. 1882, S. 296 ff. — van Beneden, Nouvelles Recherches etc. 1887 (l. c. vor. Anmerkung) Pl. I, Fig. 2, 3. — Boveri, Zellenstudien H. 2, verschiedene Abbildungen auf Tafel II. — v. Kölliker, Handbuch der Gewebelehre 1889, S. 51. — O. Schultze, Sitzungsber. d. Würzb. Phys. med. Gesellsch. 26. Juli 1890. — Ich sehe allerdings, dass der letztere Autor nicht, wie ich a. a. O. citirte, selbst einfache Sphären an ruhenden Kernen beschrieben, aber deren Existenz nach den Beobachtungen v. Kölliker's und Anderer angenommen hat (S. 2 a. a. O.).

Präparaten letzterer Art sieht, einer Veränderung entsprechen, und wenn sie aus den Centrakörpern entstanden sind, müssten diese einer sehr starken Aufquellung unterlegen sein.

Als weiteres Bedenken gegen eine dauernde und allgemeine Doppelheit der Centrakörper könnte auch der Befund F. Hermann's an den Spermatoeyten von Salamandra¹⁾ in Betracht kommen: Hermann findet hier im Verlauf des Spirems (Fig. 14—16 a. a. O.) einen einfachen Körper neben dem Kern, der sich erst in der Metakinese (Fig. 17) theilt und dessen Hälften sich dann an die Pole lagern (Fig. 18). Doch muss man wohl weiteren Aufschluss darüber abwarten, wie sich dies mit den neuesten Ergebnissen Hermann's²⁾ vereinbaren wird, nach welchen die Centrakörper bei den gleichen Zellen viel kleiner sind als jene Körper und sich früher, schon im Spiremstadium, auseinanderbewegen, sowie es auch meinen Befunden (s. unten) entspricht.

Bei dieser Gelegenheit möchte ich ein Missverständniß aufklären, das mit dem Gegenstand Berührung hat. v. Kölliker (a. a. O. S. 55) bezieht sich bei der Besprechung seines Befundes an den Blastomeren von Siredon (einseitig am Kern anliegende Sphäre) auf eine frühere Aeusserung von mir³⁾: „es sei mir kein Fall bekannt, in welchem zur Zeit des Kerntheilungsanfanges ein einziges Radiärsystem mit dem ganzen Kern als Centrum gefunden wäre“, und führt dazu an, dass ich doch selbst eine derartige Beobachtung aufzuweisen habe, indem er dafür meine Figuren 34 u. 35 von Sphaerechinus⁴⁾ anzieht. Nun habe ich aber mit jener Aeusserung, wie es ja ihr Wortlaut sagt, nur eine Strahlung mit dem ganzen Kern als Centrum gemeint in dem Sinne, dass die Radien auf den Mittelpunkt des Kerns centrirt ständen; ich habe an den betreffenden, hier citirten Stellen* ausschliessen wollen, dass eine derartige Strahlung, die ringsum von der ganzen Peripherie des Ker-

1) Dieses Archiv Bd. 34, 1889, S. 68—69, Tafel 4. Hermann stellt hier, doch mit grosser Vorsicht, die Vermuthung auf, dass es sich bei diesen Körpern um van Beneden's und Boveri's Centrakörperchen handeln möge.

2) Münchener med. Wochenschrift 1890, Nr. 47.

3) Zellsubstanz etc. S. 296; ferner dieses Archiv Bd. 20, S. 19, 32, 33 und 34, Satz 4.

4) Am soeben citirten Ort.

nes concentrisch ausginge, bei der Theilung von Eiern oder anderen Zellen jemals sicher beobachtet sei. Nicht aber habe ich daran gedacht — wie es v. Kölliker aufgefasst zu haben scheint — das Vorhandensein einfacher Radiensysteme an Kernen überhaupt zu bezweifeln, habe ja vielmehr selbst mehrfache, auch bei v. Kölliker citirte Belege dafür beigebracht. Wie man beim Lesen meiner hier angezogenen Stellen finden kann, kam es mir vielmehr darauf an, hervorzuheben, dass beim Anfange der Theilung die Strahlungen einseitig an den Kernen auftreten, nicht, wie damals gemeint wurde, radiär zum ganzen Kern. So viel ich weiss, sind H. Fol¹⁾, E. L. Mark²⁾ und ich die Ersten gewesen, die dies zu einer Zeit, wo man noch nichts von Polfeld, Sphären und Centralkörpern wusste, bemerkt und als wichtig erwähnt haben. Die weitere Forschung hat uns darin ja Recht gegeben, und es steht also jene meine von Kölliker angezogene Aeusserung mit seinen und allen neueren Befunden nicht in Widerspruch, sondern im besten Einklang.

Von den Centralkörpern der Salamanderzellen will ich noch eins berichten, was mir bemerkenswerth scheint. Es macht mir den Eindruck, dass von den doppelten Centralkörpern, die man an ruhenden Kernen, sowie an allerfrühesten Spirenformen sieht, der eine kleiner wäre als der andere. Bei der Kleinheit dieser Dinge überhaupt und der Schwierigkeit ihrer Darstellung kann man nicht gut wagen, dies bestimmt zu behaupten; denn es ist ja zu bedenken, dass es sich um regressive Färbungen (durch Extraction) handelt und dass also zufällig aus dem einen Körperchen mehr Farbe ausgezogen sein kann als aus dem anderen. Aber der Grössenunterschied macht sich so sehr oft be-

1) Commencement de l'Hénogenie chez divers animaux. Archives des Sciences phys. et nat., T. 18, Avril 1877, Sép. p. 29; s. auch Fig. 6, Tafel X in Fol's Recherches sur la Fécondation, 1879. Seine kurze Beschreibung (betreffend Sagitta) an der ersteren Stelle lautet: „Pendant ce mouvement de translation (du pronucleus mâle) l'on voit très-nettement que le centre de l'étoile se trouve en avant de la tache claire“ (letzterer Fleck entspricht dem Spermakern). Für meine näheren Angaben verweise ich auf die erwähnten Stellen. Meine Beobachtungen waren freilich darin unvollkommen, dass ich damals noch glauben konnte, die Strahlung des weiblichen Pronucleus entstände frei an der Seite des Eikerns, welche dem Spermakern gegenüberliegt.

2) Mark, Maturation etc. of Limax camp., Bull. Harv. Coll. 1880.

merklich, dass ich daran denken muss, es könnte sich hier um ein typisches Verhalten handeln. Und dies um so mehr, als noch ein anderer Umstand darauf hinweist, dass die beiden Centrakörper resp. die künftigen Polkörper nicht einander gleich beschaffen sind. Hermann hat in seiner letzten, eben citirten Arbeit (S. 2) mitgetheilt, dass in den Spermatoeyten bei beginnender Bildung der Spindelenden constant zuerst von einem der beiden Centrakörper ausgehend ein Faserbündel auftritt. Hierfür kann ich mich auch schon auf viel frühere eigene Befunde beziehen. Als ich vor 1882 die Entstehung und Herkunft der achromatischen Figur zu ermitteln suchte¹⁾, zu einer Zeit also, wo die Entdeckung des „Polfeldes“ durch Rabl (1884—85) noch nicht vorlag und man noch nicht an Attractionssphären dachte, fand ich bei flachen, lockeren Knäuelformen, eben zu der Zeit, wo die Kernmembran schwindet, die ersten Spuren dieser Figur in der Form, dass die zwischen den chromatischen Knäulfäden angeordneten blassen und feinen Stränge an zwei Stellen eine unverkembare radiäre Anordnung zeigten (s. die hier citirten Figuren des Buches). Ich habe diese Stellen damals sofort als die Pole und ihre Centra als die künftigen Polkörperchen in Anspruch genommen (a. a. O. S. 24 und 26) und dabei auch angenommen, dass diese Polstellen von vornherein noch ausserhalb des Bereiches der Kernmembran gelegen sein müssten, weil nur dies mit den Befunden an Eiern stimmen konnte. Ich wusste nun damals noch nicht, was wir jetzt wissen, dass beide Pole anfänglich ganz nahe bei einander an derselben Seite des Kerns im Polfeld angelegt sind; deshalb habe ich damals noch geglaubt (S. 224), dass stets zu gleicher Zeit zwei solche Strahlungen angelegt werden und zwar an entgegengesetzten Flachseiten des Kerns, wenn auch bei der grossen Plattheit des letzteren sehr nahe bei einander, und habe darum gemeint, dass, wo ich nur einen solchen blassen Stern wahrnehmen konnte und demnach auch nur diesen gezeichnet habe (Fig. 34, 36 a. a. O.), der andere durch chromatische Fäden verdeckt gewesen sei. Diese Annahme erscheint jetzt unnöthig; denn wie es aus der angeführten Beobachtung Hermann's und aus dem, was ich selbst unten zu sagen habe, hervorgeht, ist

1) Zellsubstanz etc., S. 224 ff., Taf. III a, Fig. 34, 36, 37.

wirklich der eine Pol dem anderen in der Entwicklung voraus, bekommt seine Strahlung früher als dieser, und wenn auch der letztere eine solche erhalten hat, bleibt diese auf eine Zeit lang noch merklich geringfügiger als die des ersteren Poles.

Wenn wir hiernach wirklich auf eine substantielle Ungleichheit und also auf eine gewisse Ungleichwerthigkeit der Pole schliessen können, die sogar schon in einer ungleichen Grösse der beiden Centrakörper bei noch ruhendem Kern ihren Ausdruck fände, so würde dies, wie mir scheint, ein allgemeineres Interesse beanspruchen. Seit die einseitige Lage der Attractionssphäre am Kern festgestellt ist, kann man gewiss mit Grund mit van Beneden sagen, dass die Zelle ein bilateral symmetrischer Organismus ist, der durch eine, die Sphäre und den Kern mitten durchschneidende Ebene in zwei Antimeren zerlegbar wäre. Wenn aber das zutrifft, was ich hier vermuthungsweise hinstellte, so haben wir eine noch weiter gehende Orientirung in der Zelle. Wir haben dann nicht nur eine Medianebene derselben, in welcher die Lage der Axe ausserhalb der Mitose nicht bestimmt anzugeben wäre, sondern eine Axe, welche z. B. in meinen Figuren 1—7 durch die verlängerte Verbindungslinie der beiden Centrakörper gegeben wäre. Und zwar eine Axe, deren zwei Enden ungleichwerthig sein können, sowie die beiden Centrakörper ungleichwerthig sind: so dass Verschiedenheiten der Zellsubstanz in verschiedenen Theilen der Zelle auch hierauf, nicht bloss auf den antimeren Bau bezogen werden können. Man wird sich hier an die interessanten Ausführungen Hatschek's und Rabl's¹⁾ erinnern, welche auf der Grundlegung einer „Polarität der Zelle“ fussen. Die Annahme eines „basalen Pols und freien Pols“ der Zelle, die den Betrachtungen Rabl's zu Grunde liegt, ist von den beiden Forschern zunächst nach den erkennbar ungleichen Functionen und Beschaffenheiten der Fussenden und freien Enden epithelialer Zellen abgeleitet worden; vielleicht hätten wir für diese Ideen eine noch weit speziellere Grundlage zu hoffen, wenn meine obige Vermuthung sich durchführen lassen würde, dass in jeder Zelle die Theilungspole oder, was ja das Gleiche

1) C. Rabl, Ueber die Principien der Histologie. Verhandlungen der Anatom. Gesellsch., III. Versammlung, Berlin 1889, S. 39.

ist, die beiden Centrankörperportionen unter einander nicht gleichwerthig sind¹⁾.

Scheinbar müsste dies zwar die Voraussetzung bedingen, dass die Centrankörper auch in der ruhenden Zelle dauernd zweifach wären, was, wie ich oben ausgeführt habe, noch die Frage bleibt. Sollte sich aber auch ganz sicher herausstellen, dass sie bei voller Ruhe der Zelle einfach sind²⁾ oder sein können, so kann man sich doch vorstellen, dass sie auch in solchem Zustand aus zwei nur eng vereinigten Theilen bestehen. Zur Erläuterung mag Folgendes dienen: an einem *Ascaris*-Ei in der Dyaster- oder Dispiremphase, wie in Fig. 7 und 8 Pl. I in van Beneden's Werk von 1887, sind bereits an jedem Tochterpol schon vor der Zelltheilung die Centrankörper wieder getheilt, in Fig. 9 auch die Sphären, denn hier folgt eine Zelltheilung sehr rasch der anderen. Dies braucht auch bei Eiern nicht immer so zu sein. O. Schultze (a. a. O. S. 4) hat schon darauf hingewiesen, dass bei niederer Temperatur an *Siredonei* die Furchung sich verlangsamt, die Theilung der Sphäre sich verschieben kann, und hat es damit erklärt, dass von Kölliker bei dem gleichen Ei am ruhenden Kern nur eine Sphäre fand. Es wäre nun wohl möglich, dass auch bei Gewebszellen und überhaupt vielfach dort, wo zwischen den Theilungen lange Ruhepausen auftreten, die Sphäre am Tochterpol sich noch nicht theilt, die Centrankörper zwar sich zerlegen oder doch in zwei Portionen sondern, dass aber

1) Es ist zwar bei anderen Zellenarten, und namentlich bei Eiern wie die Wurmeier, bei denen die Centrankörper so viel grösser sind, von ungleichen Dimensionen der beiden Polkörper meines Wissens noch nichts bemerkt worden, und dies bestimmt mich um so mehr, das Obige nur als Muthmaassung hinzustellen; es ist aber wohl möglich, dass solche geringe Grössenunterschiede der Körper auch bei den Eiern vorkommen und nur bisher nicht beachtet worden sind.

2) In diesem Fall müsste natürlich angenommen werden, dass in alle den weitaus häufigsten Fällen, wo ich in diesen Geweben zweifache Körperchen gefunden habe, das einfache sich bereits für eine bevorstehende Zelltheilung wieder verdoppelt hat. Diese Annahme wäre nicht unmöglich, da es sich ja hier um wachsende Larvengewebe handelt. Diese Theilung der Centrankörper könnte entweder schon in den Anaphasen der vorhergehenden Mitose erfolgt sein, wie dies bei Schlag auf Schlag sich theilenden Zellen geschieht (furchende Eier, Spermatoeyten, Pollenmutterzellen), oder auch später eingetreten sein.

diese beiden Portionen zunächst nicht aus einander zu rücken brauchen und dies erst thun, wenn eine neue Theilung heranrückt. Dann also würde es eine polare Orientirung an der Sphäre und eine Duplicität der Centralkörper geben können, auch dort, wo diese wie ein einfacher aussehen. Ich erinnere hier auch an das, was einige Seiten zuvor über die scheinbar einfachen Sphären und Centralkörper der Leukoeyten gesagt ist.

Und selbst wenn auch diese Vermuthung schon zu weit ginge und sich bei weiterer Untersuchung zeigen sollte, dass es in ruhenden Zellen wirklich vollkommen einfache Centralkörper giebt, so würde es immer noch denkbar bleiben, dass es an einem solchen zwei verschieden beschaffene Pole giebt und demnach, wenn er sich theilt, seine beiden Theilproducte unter einander ungleich ausfallen werden. Damit hätten wir aber dann, auch dort, wo solche Theilung noch nicht erfolgt ist, schon eine durch die Polarität des Centralkörpers vorgezeichnete Axe der Zelle.

Ich würde den letzteren, noch durchaus hypothetischen Betrachtungen hier keine Stelle gewährt haben, wenn es nicht klar wäre, dass unter der Voraussetzung eines Doppelbaues oder einer ungleichen Polarität der Centralkörper die vorher erwähnte Erscheinung — das zeitlich-ungleiche Verhalten im Beginn der Mitose — viel leichter verständlich wird, als wenn wir annehmen, dass jene Körper, wo sie einfach erscheinen, völlig homogen sind.

Ich übersehe nicht, dass die Annahme einer solchen axialen Orientirung in der Zelle auf den ersten Blick in Widerspruch mit Erfahrungen steht, die am *Ascaris*-Ei gemacht und besonders von Boveri hervorgehoben sind: danach ist dort die Theilungsaxe der Centralkörper an den Tochterpolen keineswegs eine bestimmte, sie kann sehr verschiedene Richtung zur Axe der vorhergegangenen ersten Theilung haben (Boveri a. a. O., S. 165). Hierin scheint mir aber kein ausschlaggebender Einwand zu liegen. Zunächst, wenn auch die Centralkörperaxe ihre Stellung wechseln kann, so kann sie doch während der Lage, die sie jeweilig hat, auf den ganzen Zelleib und seine geformte Structur einen orientirenden Einfluss äussern; dies erkennt Boveri selbst besonders an in den Worten (S. 132): „dass jedes in einer Zelle vorhandene Centrosoma eine nicht näher zu bestimmende Herrschaft über das Protoplasma ausübt“. Wenn nun im Ei und in den anfänglichen Furchungszellen ein Stellungswechsel der Axe häufiger eintritt,

wenn dementsprechend der Bau dieser ersten Körperzellen noch ein in sich flexibler ist, so lässt sich doch wohl daran denken, dass in ihren späteren Abkömmlingen, die sich an bestimmte feste Lage und bestimmte Function bequemt haben, auch eine mehr bestimmte Lage und Axenstellung der Centalkörper Platz gewinnt, und dass auf Grund dessen das, was Boveri Herrschaft über das Protoplasma nennt, sich in Form einer wirklichen topographischen Differenzirung der Zellsubstanz geltend macht.

In meinem letzten Aufsatz hatte ich die Frage, was bei amitotischer Fragmentirung eines Kerns mit nachfolgender Abschnürung der Zelle mit der Attractionssphäre geschieht, noch nicht beantworten und nur vermuthen können, dass Centalkörper und Sphäre sich dann wohl vor der Abschnürung der Zelle wird theilen müssen¹⁾. Seitdem habe ich einen Fall gefunden, der dies stützen kann (Fig. 26). Eine kleine Zelle in einem Kiemenblatt, die nach der dunklen Kerntinction und der Ausläuferlosigkeit des Leibes ein Leukocyt ist, befindet sich in offener Abschnürung, jede Portion enthält einen Kern; diese beiden Kerne sind gleich gross, und da in ihnen jede Spur von mitotischer Anordnung fehlt, die in diesem Zustande des Zellenleibes sonst einem Dyaster oder allenfalls Dispirem entsprechen müsste, so ist zu schliessen, dass eine Fragmentirung des Kerns in Form einer Abschnürung vorhergegangen ist. In jeder Zellportion nun liegt ein blassröthlich gefärbter Körper neben dem Kern. Es handelt sich um ein Chromsäurepräparat; an solchen sind die Sphären so verändert, wie ich dies oben auf S. 704, Anm. 1 besprach, ich kann also nicht sicher sagen, ob diese Körper in Fig. 26 geschrumpften Sphären oder gequollenen Centalkörpern entsprechen; jedenfalls zeigen sie ganz dieselbe Tinction und Lichtbrechung, wie die betreffenden Körper in Chromsäureobjecten überhaupt, sind also nicht als beliebige Körner zu betrachten. Der eine dieser Körper liegt, wie man sieht, dicht an der Abschnürungsstelle und zeigt ungefähr runden Umfang; der in der andern Hälfte, etwas entfernter von der Schnürstelle, ist platt und scheint kleiner zu sein als der erstere, doch kann dies

1) Dieses Archiv Bd. 37, S. 283.

auch darauf beruhen, dass beide gleich gross und flach sind und der eine von der Fläche, der andere von der Kante gesehen wird. Hiernach würde sich also die Sphäre bei Fragmentirung von Leukoeyten theilen, bevor es zur Abschnürung der Zelleiber kommt, wie ja a priori zu vermuthen war (s. a. a. O.). Dass das Gleiche bei der blossen Fragmentation eines Zellkerns nicht erfolgt, habe ich dort gezeigt.

E. Zur Mechanik der Zelltheilung und über die Entstehung der Kernspindel in Gewebszellen des Salamanders.

Seit ich vor vier Jahren zuletzt Anlass hatte, diesen Gegenstand und was damit wesentlich zusammenhängt, die Spindelbildung zu besprechen¹⁾, ist die Forschung darin bekanntlich um grosse Schritte vorwärts gekommen; wir verdanken dies vor Allem Édouard van Beneden, dessen schon frühere Entdeckung der Attractions-sphären und ihrer Centralkörper im *Ascaris*-Ei²⁾ die Hauptgrundlage für diese Fortschritte war und in seinem folgenden Werke³⁾ den glänzenden Ausbau erhalten hat, in dem sie uns jetzt ganz neue Gesichtspunkte für das Verständniss des Zelltheilungsvorganges eröffnet; ferner Boveri, dessen die Zelltheilung betreffende Arbeit⁴⁾, mit der letztgenannten van Beneden's gleichzeitig und von ihr unabhängig entstanden, in den wesentlichsten Punkten zu gleichen Ergebnissen gelangte. Eine höchst wichtige Vorläuferin dieser Funde, wenn sie ihnen auch nichts an Originalität entzieht, muss die Arbeit Rabl's von 1885⁵⁾ genannt werden, der noch ohne Kenntniss der Bedeutung, Wirkung und Theilung der Attractionssphären van Beneden's die Thatsache entdeckt hatte, dass die Pole an einer eng beschränkten Stelle einseitig neben dem Kern auftreten und sich während der Mitose von

1) Dieses Archiv 1887, S. 425.

2) Recherches sur la maturation de l'oeuf, la fécondation et la division cellulaire. 1883.

3) van Beneden et Neyt, Nouvelles Recherches sur la fécondation et la division mitosique chez l'*Ascaris megalocéphale*, Brux. 1887.

4) Zellen-Studien H. 2. Die Befruchtung und Theilung des Eies von *Ascaris megalocéphala*. Mit dem früheren Heft und sonstigen Publikationen Boveri's berührt sich das Folgende nicht näher.

5) Ueber Zelltheilung. Morph. Jahrb. Bd. X.

einander entfernen. Ich erlaube mir, von einer Anführung vieler anderer wichtiger Untersuchungen über Zelltheilungsprobleme abzusehen und ausser den genannten nur diejenigen zu besprechen, mit denen ich hier selbst näher in Berührung komme.

In jener Besprechung von 1887 war ich zu dem Schluss gelangt, dass 1. die Theilungspole, wie das ja schon früher anzunehmen war, ausserhalb des Kernbereichs gelegen sind und zwar, wie Rabl gezeigt hatte, anfangs nahe beisammen in Erscheinung treten und dann sich von einander entfernen; demgemäss ist die Spindel, wie es Rabl dargestellt hat und wie ich es damals bei den Spermatoocyten bestätigt fand, anfangs klein und wächst an Länge und an Mächtigkeit; 2. hatte ich anzuerkennen, dass auch die polaren Enden der Spindel bei Wirbelthieren ebenso, wie nach van Beneden bei *Ascaris*, ausserhalb des Kerns entstehen können; da aber bei Amphibienzellen die Pole so sehr nahe am Kernumfang erscheinen, konnte ich das bei diesen Objecten auch nur für die äussersten Enden der Spindel gelten lassen und nahm für deren dort im Verhältniss viel grösseren Mitteltheil an, dass er aus achromatischen geformten Bestandtheilen des Kernes — wie wir jetzt nach F. Schwarz's Ausdruck sagen, aus Lininfäden — entstehen müsse; dies stützte sich auf meine früheren eigenen Beobachtungen an Epithel- und Bindegewebszellen¹⁾, welche zuerst das Vorhandensein von blassen feinen Fäden innerhalb der späteren Knäuelstadien, noch vor dem Schwinden der Kernmembran, kennen gelehrt hatten. Ich konnte es danach schon am unten eitirten Ort (1882) als annehmbar hinstellen (S. 226):

„Dass die Fäden der Spindel (mit Ausnahme ihrer polaren Enden und der Polkörper selbst) aus den blassen Strängen entstehen, die man in den Knäueln sieht und welche aus den geformten Structuren des Kernes, als chromatinlose Bestandtheile derselben, sich entwickeln. Es ist eine Attraction oder doch eine richtende Kraft von Seiten der Pole im Spiel, welche sich innerhalb der Knäuelphase verstärkt und diese Stränge als Radien gegen die Pole configuriert, so dass dieselben im Anfange dieses Processes noch ungenau radiäre Ordnung zeigen, später immer regelmässiger und geradliniger annehmen. — Eine gleiche

1) Zellsubstanz etc., S. 223 u. folgende, Tafel III a.

richtende Kraft üben die Pole aber auch auf die umgebende Zellsubstanz; sie wird gleichfalls radiär zu ihnen orientirt, und dies giebt die polare Zellstrahlung. — Die Kernmembran wird deconstituirt zu losen Strangwerken, welche mit denen, die sich jetzt im hellen Inmentheil des Zellkörpers darstellen, in Zusammenhang stehen und bleiben, und von ihnen nachher nicht weiter zu unterscheiden sind.“

Man sieht, dass diese Auffassung denjenigen schon recht nahe steht, welche van Beneden und weiter Rabl (s. unten) seitdem aufgestellt haben, wenn man in meinen Worten die Ausdrücke „Attraction oder richtende Kraft“ durch „Contraction“ ersetzt.

In Bezug auf die schon damals vorliegende Angabe van Beneden's¹⁾, dass die Spindelfasern gegen den Aequator zu freie Enden haben, mit denen sie sich an die Chromosomen heften und sie gegen die Pole auseinander ziehen, konnte ich mich nach dem Befund an meinem damaligen Object — Spermatoocyten des Salamanders — nicht zustimmend verhalten²⁾, da bei diesen ganz sicher Fasern zu finden waren, die im Aequator keine Unterbrechung zeigten, und da man nach van Beneden's erster Darstellung meinen konnte, dass er eine solche Discontinuität für das ganze Fadenbündel annähme. Jetzt ist diese Differenz, wie das Weitere ergibt, ohne Schwierigkeit zu beseitigen.

In dem gleichen Jahr, wie meine eben citirte, erschien die schöne Arbeit van Beneden's und Neyt's (s. oben) und brachte als Hauptergebnisse: den vollen Nachweis der Sphären und Centralkörper in der Bedeutung als bleibende Organe der Zelle; den Nachweis ihrer Theilung und ihrer wichtigen Rolle bei der Zelltheilung, in der Art, dass Spindelfasern (aber nicht sämtliche) von den getheilten Centralkörpern (Polkörpern) von beiderseits an die Chromosomen treten und deren Spalthälften gegen je einen Pol ziehen, also die Entdeckung der nächsten Ursache für die Heteropolie⁴⁾ der Chromosomenhälften und die Zurückführung

1) a. a. O. 1874.

2) S. 433 meiner Arbeit a. a. O.

3) a. a. O. S. 335 u. and.

4) Ich benutze den Ausdruck Heteropolie der Spalthälften als kurze Bezeichnung für die Thatsache, dass die beiden Schwesterhälften je eines Chromosoms nach verschiedenen Polen hin verlagert

dieses Vorganges wie des ganzen Theilungsprocesses auf eine Contraction geformter Structuren der Zellsubstanz, welche die Centralkörper, bezw. Polkörper zu Centren hat. In letzterer Hinsicht kommt noch als besonders wichtig die Entdeckung van Beneden's in Betracht, dass zwischen den Polen und der Eiperipherie bei der Theilung die Gegenpolkegel (cônes antipodes) als stärker markirte Theile der Polstrahlung erscheinen, deren Fibrillen durch ihre Contraction die Polkörper von einander abspannen. van Beneden — wie auch Boveri, siehe unten — vergleicht die Contractilitätsäusserungen der Spindelfasern und Polstrahlen geradezu mit denen von Muskelfibrillen. Der Punkt, mit dem ich mich hier besonders beschäftigen will: die Frage nach der Art, in welcher der Zusammenhang der Spindelfasern mit den Chromosomen zu Stande kommt oder prä-existirt, und ferner nach der ersten Ursache der Chromosomen-spaltung, ist in dieser Arbeit van Beneden's nicht näher in's Auge gefasst; er sagt (pag. 41), dass die Fibrillen der Spindel nichts anderes seien, als differenzirte Theile der Zellstructur („du

werden und also für verschiedene Tochterkerne bestimmt sind; eine Thatsache, welche bekanntlich durch E. Heuser und van Beneden gleichzeitig (März und April 1884) festgestellt und im folgenden Jahre durch Rabl bestätigt worden ist. In einer kürzlich geführten, durch einen Aufsatz Guignard's veranlassten Controverse über die Priorität dieses Fundes zeigt sich sehr deutlich der Mangel eines einfachen Ausdrucks für das gesammte Verhalten; es wurde im Französischen mit den Worten: *dédoublement*, *écartement*, *cheminement des auses vers les pôles* umschrieben, auch das Wort *cheminement* zur Bezeichnung des Ganzen benutzt, und so konnte das Missverständniss möglich werden, als handle es sich um die lange bekannte Längsspaltung der Chromosomen oder um die ebenso bekannte Thatsache, dass durch diese Spaltung deren Zahl verdoppelt wird und jeder Tochterkern die Hälfte der Gesamtzahl erhält, oder gar um das Auseinanderrücken der beiden Tochtergruppen — denn *cheminement* heisst ja nichts weiter als Bewegung. Von diesen drei Dingen hatte ich die beiden ersten längst festgestellt, und das dritte verstand sich von selbst. Aber es stand nicht fest und war doch sehr wichtig zu wissen, ob von zwei Spaltheilften eines Chromosoms die Hälfte a zum einen Pol und b zum andern geht. Dies habe ich nur als möglich hinstellen können; Guignard hat es mit richtigem Blick angenommen, aber nicht bewiesen; Heuser und van Beneden haben, unter völliger Einsicht in die Tragweite des Verhaltens, diesen Beweis geführt und sind damit ohne Frage die Entdecker der Heteropolie gewesen.

treillis protoplasmique“), und dass der grösste Theil der Spindel (die cônes principaux) sich bei *Asearis* aus den Sphären, also von ausserhalb des Kerns her bildet, und lässt sich, so viel ich sehe, nicht auf die Frage ein, ob auch achromatische Substanzen des Kerns für die Spindelbildung mit benutzt werden. In Bezug auf den ersten Anlass zur Längsspaltung der Chromosomen findet sich bei ihm nur die vorsichtige Aeusserung: „Il est probable que les filaments des cônes principaux déterminent en se contractant, sinon le dédoublement des anses primaires, tout au moins l'écartement etc. des anses secondaires.“ (pag. 67.)

Boveri's Ergebnisse schliessen sich, wie gesagt, denen der belgischen Forscher in den Punkten, welche für meine hiesige Aufgabe in Betracht kommen, sehr nahe an, indem er die Spindel offenbar durchaus von den Sphären herleitet und noch directer, als van Beneden, von einem Ausgesandtworden der Spindelfasern von Seiten der Centrosomen, von einem Sich-Festheften derselben an den Chromosomen spricht, und für das *Asearis*-Ei eine Betheiligung von Kernsubstanz an der Spindelbildung, so viel ich sehe, gar nicht in Rede stellt. In Bezug auf die Chromosomenspaltung betont Boveri jedoch bestimmt, „dass sie eine selbständige Lebensäusserung derselben sei“, und nicht, woran sich nach van Beneden's und Neyt's Beschreibung allenfalls denken liesse, bloss passiv durch Zug der Spindelfibrillen an den Chromosomen bewirkt werden könne; er begründet dies unter Anderem damit, dass in anderen Fällen die Längsspaltung schon vor der Fertigstellung der Spindel auftreten kann; ja, dass bei der Richtungskörperbildung im *Asearis*-Ei die Spaltung, die bei der zweitfolgenden Theilung zum Vollzug gelangt, schon von der ersten her vorbereitet ist (a. a. O. S. 113). Es mag entschuldigt sein, dass ich auf einige andere Differenzen und überhaupt auf vieles Wichtige in Boveri's Arbeit hier nicht eingehe und nur das berücksichtige, womit ich näher in Berührung komme.

Vor zwei Jahren hat Rabl eine Hypothese über die Mechanik der Zelltheilung aufgestellt¹⁾, welche sich in den meisten Beziehungen an die Auffassung van Beneden's und Neyt's anlehnt, doch in zweien sich von ihr unterscheidet. Rabl's Grundgedanke ist, dass in der gesammten Zelle eine Centrirung

1) Ueber Zelltheilung. Anat. Anzeiger 1889, Nr. 1.

gegen den Centrankörper, bezw. gegen die Polkörper besteht, und zwar, wie Rabl selbst sagt: „auch für die Zeit der Ruhe, während van Beneden eine solche Centrirung nur für die Zeit der Theilung annimmt“. Ich entnehme zwar aus van Beneden's und Neyt's Arbeit nicht, dass diese eine Centrirung ausserhalb der Theilung ausgeschlossen sein lassen wollten, und sie bemerken an mehreren Stellen¹⁾, dass sie die Spindelfasern und die Polstrahlungen für nichts anderes halten, als für differenzirte Theile der Zellstructur („du treillis protoplasmique“), und betonen an letzterer Stelle deren Contractilität; doch heben sie freilich eine Centrirung der ruhenden Zelle im Sinne Rabl's nicht besonders hervor. — Das zweite und am meisten Besondere in Rabl's Construction ist, dass er die Einstellung der Structur gegen das Centrankörperchen nicht nur für die ruhende Zellsubstanz, sondern auch für den ruhenden Kern in's Auge fasst, und zwar dies nicht nur für dessen chromatische Structuren, worauf ja schon seine frühere Arbeit abzielte, sondern auch für achromatische geförmte Bestandtheile des Kerns (a. a. O. bei Rabl S. 24 unten, 25 oben, 26 und Fig. 1). Wo diese achromatischen Bestandtheile während der Ruhe im Kern zu suchen sind, darüber spricht sich Rabl in diesem Aufsatz zwar nicht aus; doch aus dem, was in seiner früheren Arbeit im morphol. Jahrbuch (a. a. O. S. 323—24) über die Structur des ruhenden Kerns und über die Rückbildung desselben aus dem Tochterknäuel gesagt ist, kann ich vielleicht annehmen, dass er sich gleich mir denkt, diese achromatische Substanz sei während der Kernruhe mit der chromatischen zum Gerüst vereinigt, und dass er sich also meiner vorher eiferten Meinung über die Anlage der Spindelfasern — durch Sonderung von Lininsubstanz aus der chromatinhaltigen, deren übriger Bestand sich zu den Knäulfäden ordnet — anschliesst, obwohl er dieselbe in seinem letzten Aufsatz nicht erwähnt hat.

Eine Anschauung dieser Art über die Verhältnisse des ruhenden Kerns, über eine bleibende Verknüpfung von dessen Bau mit dem der Zellstructur, ist in van Beneden's Theorie nicht enthalten; ich finde nicht, dass er ihre Möglichkeit irgendwo in Abrede stellt, aber auch nicht, dass er sie überhaupt in's Auge

1) Bd. 41 und pag. 67.

fasst. Boveri hingegen ist in diesem Punkt offenbar anderer Meinung als ich und Rabl; er nimmt an, dass die Polradien (Archoplasmastrahlen) von den Sphären ausstrahlen, auf die Chromosomen treffen und sich an sie anheften; dass es sich also bei der Spindelbildung keineswegs um Ausprägung, Verstärkung und Contraction einer schon vorhandenen Structur handelt, sondern um Protoplasmastrahlen, die gegen den Kern und in seinen Raum vordringen¹⁾. In Bezug auf die Längsspaltung der Chromosomen steht Rabl's Anschauung ebenfalls mit der Boveri's in Widerspruch; Letzterer hebt hervor, dass sie von den Spindelfasern unabhängig und eine selbständige Lebenserscheinung der chromatischen Elemente sei²⁾. Auf diesen Punkt habe ich noch näher zurückzukommen.

In neuester Zeit ist eine kurze Mittheilung F. Hermann's³⁾ über die Spindelbildung bei den Spermatoeyten von Salamandra erschienen, welche an diesen die Sphären und ihre Theilung im Beginn der Mitose nachweist und die Entstehung der Spindel verfolgt; der centrale Theil der Spindel hat nach Hermann seine Herkunft ausserhalb des Kerns und stellt nach seiner Vermuthung später die „Verbindungsfasern“ dar; inwiefern der übrige Theil der Spindel von ausser- oder innerhalb des Kerns stammt, lässt der Verfasser noch unentschieden. Uebrigens schliesst seine Auffassung des ganzen Theilungsvorganges sich wesentlich an die van Beneden's und Boveri's an.

Letzteres gilt der Hauptsache nach wohl auch von der neuen Mittheilung O. Schultze's⁴⁾ über die Theilung des Eies und der Furchungszellen von *Siredon pisciformis*, so weit der kurzgefasste Inhalt lehrt. In der am Schluss angedeuteten Hypothese führt der Verfasser die Zelltheilung auf eine Theilung der Mikrosomen in der Zelle zurück und nimmt eine Längsspaltung der Spindelfasern an, die in der Theilung der in ihnen gelegenen Mikrosomen begründet ist und an welche sich die Halbierung der Mikrosomen in den Chromatinschleifen anschliesst. Ich vermag

1) Dies geht wohl bestimmt aus den Worten Boveri's S. 97, übrigens auch aus vielen anderen Stellen hervor.

2) S. 113.

3) Die Entstehung der karyokin. Spindelfigur, Münchn. med. Woch. Nr. 47, 1890.

4) Sitzungsber. d. phys. med. Ges. Würzburg, 26. Juli 1890.

aus dem Wortlaut noch nicht zu ersehen, ob sich diese Hypothese an Rabl's Idee näher anschliesst oder in wie fern sie davon abweicht.

In O. Hertwig's letztjähriger grosser Arbeit über Ei- und Samenbildung bei Nematoden¹⁾, welche wesentlich andere Probleme verfolgt, ist die Frage der Spindelbildung und Kerntheilungsmechanik nicht näher berührt; nach seiner Beschreibung der Spermatoeytentheilung (S. 38 ff. u. 40 ff.) und seinen Figuren auf Tafel I u. II scheint es klar, dass er die Bildung der Spindelenden aus der Attractionssphäre annimmt; die nach der Kerntrennung bestehenden Verbindungsfäden sind nach seiner Beschreibung und Fig. 25, 26 u. 27 auf den beiden Tafeln aus einer Linienmasse abzuleiten, von welcher anfangs die vier stäbchenförmigen Chromosomen eingehüllt zu einem Bündel verbunden waren.

Henking, in der neuesten Arbeit, die mit unserem Gegenstand in Berührung tritt²⁾, bezeichnet es an seinem Object (Spermatoeyten von *Pyrrhocoris*) als nicht zweifelhaft, dass die Spindel-fäden sich aus dem Kernnetz formiren. „Denn noch während des Vorhandenseins der Membran sieht man die Kernfäden auf die Polkörperchen zustreben, und ist die Membran verschwunden, so bieten die vom Centrosoma zu den Chromosomen ziehenden Fäden denselben Anblick durch ihre körnige Beschaffenheit, ihre Färbung und den geknickten Verlauf, wie früher innerhalb der Membran.“ (S. 699, Fig. 23 e bis 29, Tafel 35.) In der fertigen Spindel hat Henking deren achromatische Fäden doppelt gefunden.

Ich habe nun an meinen jetzigen Objecten, besonders grossen, flachen und durchsichtigen Zellen, in denen die chromatinlosen Structuren durch die Methode recht gut verdeutlicht sind, zu ermitteln gesucht, was sich bei Gewebszellen des Salamanders in Bezug auf die erste Anlage und das Wachstum der Spindel, und über die Chromosomenspaltung ausmachen lässt.

1) Dieses Archiv Bd. 36.

2) Untersuchungen über die ersten Entwicklungsvorgänge in den Eiern der Insekten. Zeitschrift für wiss. Zool. Bd. 51, 4, 1891, Seite 686.

Die ersten bestimmten Anfänge der Spindelbildung, die ich fand, zeigen Bilder, wie Fig. 6 und 7, Tafel I. Die Centralkörper rücken auseinander (Fig. 6); um jeden von ihnen her tritt deutlicher, als in der Zellruhe, eine leichte Verdichtung und eine sehr schwache Strahlung auf, und zwischen beiden Körpern erscheint ein blasser Streif, an dem ich, bei der Kleinheit der Verhältnisse, noch nicht erkennen kann, ob er eine Unterbrechung in der Mitte hat oder nicht. Wo man solche Anfänge der Spindel findet, zeigt die Kernstructur eine deutliche Centrirung gegen das Polfeld (s. die Figuren), obwohl ihre Balken noch ganz ungleich dick und von grossen Knoten durchsetzt sind. Diese erste kleine, wie es scheint, ununterbrochene Spindelanlage, welche ja in ähnlicher Form schon von van Beneden bei *Ascaris*, und von Hermann (a. a. O. S. 2) an den Hodenzellen beschrieben wurde und nur bei meinen jetzigen Objecten noch kleiner ist, liegt an solchen Kernen, die Nierenform haben, immer an der Brustseite. In den nun zunächst folgenden Stadien ist es mir bisher nicht geglückt, völlig reine Profilbilder zu finden, wie Fig. 7, in denen man das weitere topographische Verhalten dieser Spindelanlage zum Kern deutlich vor Augen hätte; nach meinen früheren Befunden an den Spermatoocyten aber¹⁾, und nach den vielen Bildern, wie Fig. 31, 32, 33, 34, Tafel III, die ich von Lungen- und Bauchfellzellen vor mir gehabt hatte, kann ich glauben, dass die Spindelhälften sich mit ihren Basen schräg gegen den Kern wenden, so dass beide, als Ganzes vereinigt gedacht, die Form einer gekrümmten oder in der Mitte geknickten Spindel geben würden (Schema Fig. 29), wie ich ja solche a. a. O. (s. Anm.) von den Spermatoocyten beschrieben habe. Dies giebt, wo man das Gebilde im halben Aufblick sieht, Bilder, wie Fig. 33, 34 und 35; die Hälften sind jetzt bedeutend gewachsen, eine deutliche Faserung darin zu unterscheiden; die Fasern laufen nicht geradlinig, sondern etwas geknickt, wellig, dies jedoch lange nicht in dem Grade, wie es Rabl's schematischer Fig. 2 b a. a. O. entsprechen würde. Ein Zusammenhang sämmtlicher Fasern beider Kegel besteht jetzt keinesfalls; wenn es auch hier — wie ich nach Hermann's Beschreibung a. a. O. S. 3 gewiss gern annehmen möchte — eine

1) S. 427 ff., Fig. 15—19 a. a. O.

zusammenhängende „Centralspindel“ giebt, die aus dem ursprünglichen kleinen Verbindungsstreif (Fig. 7 hier) entstanden und herangewachsen ist, so muss sie an diesen Stadien sehr unsehbar sein. In Bildern wie Fig. 32 und 33 sieht man einzelne Spindelfasern jetzt deutlich mit Chromosomen in Zusammenhang¹⁾.

Die Kernmembran, die in den Stadien der Fig. 6—7, und noch etwas weiter, scharf markirt war, beginnt dann undeutlich zu werden, und in Formen wie Fig. 31, 32 zeigen sich an ihrer Stelle blasse Strangwerke, anfangs oft etwas dichter, als die im Kern vorhandenen. Im Kern selbst sind nämlich zwischen den chromatinhaltigen Structuren schon bei noch bestehender Kernmembran zarte chromatinlose Strangwerke zwischen den chromatischen sichtbar (Fig. 21—23, weiter 31—32), wie ich diese ja schon in meinen früheren Arbeiten gefunden und näher beschrieben hatte²⁾; denn sie sind auch mit anderen Mitteln als meinen jetzigen (besonders Chromessigsäure-Hämatoxylin) sichtbar zu machen, sehr deutlich in den Stadien, wo eben die Kernmembran im Schwinden begriffen ist.

Weiter (Fig. 34—36) erscheinen die Spindelfasern immer mehr gestreckt — obwohl vielfach noch immer nicht ganz geradlinig — und zum Theil dicker geworden, sowie verlängert; eine immer grössere Zahl von ihnen ist in Verbindung mit Chromosomen zu erkennen, und zwar treten die dicksten an die Schleifenwinkel. Die Polkörper sind sehr viel grösser geworden und färben sich bei der Orangemethode fast so lebhaft wie das Chromatin. Die Polstrahlung, die schon vorher ausgesprochen ist, lässt jetzt sehr deutlich, übrigens auch schon in den übrigen Formen, einen Zusammenhang mit den aufgelockerten Fadenwerken in dem hellen Imentheil des Zellenleibes (s. oben im 2. Abschnitt) und dadurch wieder mit der Peripherie erkennen. In der Strahlung markiren sich eine Anzahl dickerer Fasern, welche ich für gleichwerthig mit van Beneden's „Cônes antipodes“ halte.

Für die sämtlichen gegebenen Bilder ist festzuhalten, dass

1) Gekrümmte Spindelenden in den Anfangsstadien habe ich an diesen Objecten nicht selten gesehen; ob sie hier zu gewisser Zeit ständig sind, weiss ich nicht. Fig. 35 zeigt einen derartigen Fall.

2) Zellsubstanz etc., S. 220 ff.

es sich hier um sehr flache Kerne und Zellen handelt, und dass die Spindelanlage, ob sie nun anfangs am Schmalrande oder an einer Fläche des Kerns gelegen war, sich bei ihrer Vergrösserung immer über eine seiner Flachseiten neigt und von dieser aus sich gleichsam in ihn hineindrückt. Deshalb liegen in den gelockerten Knäueln anfangs die beiden Polstellen und ihre Spindelkegel, so wie wir sie von der Fläche betrachten, umschlossen oder halb umschlossen von den chromatischen Knäueln und erscheinen anfangs als eine gemeinsame (Fig. 32) und später als zwei getrennte helle Stellen in der Figur (Fig. 33 u. folg.). Solche Aufblicke auf noch einfache und auf schon doppelte Polfelder habe ich schon in früheren Arbeiten vielfach gezeichnet¹⁾ und dem hier Gesagten gemäss gedeutet²⁾, ausgenommen dass ich, wie damals vor Rabl's Arbeit Jedermann, noch ohne Kenntniss davon war, dass die Polstellen an der chromatischen Figur anfangs einseitig und nahe beisammen liegen, und dass die Polkörper von Anfang an präformirt sind. Deshalb war die im Buch gegebene schematische Fig. 1 r, Tafel VIII (s. dort S. 224 unten) natürlich in letzterer Hinsicht unrichtig; das Verhalten ist so, wie in der Fig. 28 resp. 29 hier.

Wie eben berührt ist, liegen die Pole und die noch kleinen Spindelhälften in Figuren, wie hier Fig. 32, 33 und Fig. 37 in meinem Buch, in der That in die Masse der Chromosomen hineingesenkt; dies zeigt sich ganz deutlich daraus, dass man vielfach bei Einstellungen sowohl über, als unter die Pole und Faserkegel chromatische Fäden in der Bildebene hat. Dieser Punkt ist nun offenbar für die Beurtheilung der jetzt obwaltenden Mechanik von Wichtigkeit. Er muss, wie mir scheint, durchaus dafür sprechen, dass schon jetzt eine substantielle Verbindung der Pole und Spindelendfasern mit dem Inneren der Knäuelfigur besteht, obwohl in Objecten wie Fig. 32 bis 34 von einer durchgehenden Anheftung von Spindelfasern an die chromatischen Segmente noch gar nichts deutlich ist, höchstens einmal an die nächstbenachbarten ein Fädchen der Spindel zu verfolgen ist.

1) Zellsubstanz etc., Tafel III a, Fig. 34, 36, 37, 38, auch schon in diesem Archiv 1880, Tafel VII, Fig. 6, 7; 1881 (Bd. 20), Tafel III, Fig. 4 u. 6.

2) Zellsubstanz etc., S. 224—225 u. f.

Nach Allen nämlich, was van Beneden und Boveri gezeigt haben, können wir annehmen, dass das Auseinanderweichen der Pole bedingt wird durch eine centrifugale Verkürzung der Polstrahlen, speciell derer der Antipodenkegel. Wenn nun, während das geschieht, die Pole noch keinerlei festere Verbindung mit der Kernfigur besäßen, so müssten sie neben der Fläche der hier ganz platten Kernfigur entlang auseinandergesogen werden. Aber sie werden statt dessen in diesen Anfangsstadien in sie hinein versenkt, so zu sagen durch sie von einer Seite her umhüllt (vgl. die Figg. 33—34 mit den schematischen Zeichnungen Fig. 27, 28, 29). Wenn man nun nicht annehmen will, dass die ganze chromatische Kernfigur sich activ wie eine Kappe um die Spindel her ausdehnen sollte — wofür doch bis jetzt weder hier, noch vollends an andern Objecten, wie Eier, eine Wahrscheinlichkeit vorliegt —, so bleibt wohl nur die Annahme übrig, dass die Spindelenden schon in ihrem ersten Entstehen irgendwie mit dem Inneren der Kernfigur in Connex stehen und dadurch gegen sie angespannt werden, und dies wird wieder am einfachsten verständlich durch meine frühere Annahme, auf deren genaueres Citat hier S. 716—717 oben ich verweisen möchte: dass der Mitteltheil der Spindel, soweit er an die Chromosomen angreift, aus den Lini-Strangwerken entsteht, die zwischen den Knäulfäden vorher erkennbar sind, indem diese in der Richtung gegen die Pole hin zu strafferen Fasern gerichtet werden, und zugleich aus den Zerlegungsproducten der Kernmembran. Mit dieser Auffassung tritt diejenige Rabl's in sofern in besten Einklang, als auch sie eine derartige intranucleare Bildung eines grossen Theils der Spindel annimmt und erweitert sie darin, dass Rabl bestimmt eine Contraction der Lini-fäden in Anschlag bringt, wo ich nur von einer Attraction gegen die Pole gesprochen hatte. Dem Wesen nach kommt wohl dies Beides ziemlich auf's Gleiche hinaus. Jedenfalls müssen ja diese Fäden, wenn sie aus dem lockeren Zustand in meiner Fig. 31 in den gestreckten meiner Fig. 32, 33 ff. übergehen, den Polen einen Halt gegen die Kernfigur geben, und das giebt eine Erklärung dafür, dass die Spindelenden in diesen Anfangsstadien nicht an der Kernfigur vorbeigesogen werden, sondern förmlich in ihr liegen (vgl. hierüber die Schemata Fig. 27—29, s. Erkl.).

Die Bilder, welche Henking von der ersten Spindelbildung

bei Insecten-Samenzellen giebt (oben citirt), sprechen, wie ein Blick auf seine Abbildungen zeigt, gleichfalls sehr für eine grösstentheils intranucleare Entstehung dieses Gebildes.

Hermann (a. a. O.) spricht zwar auf S. 3 aus, dass für die Spermatoeyten „die Herkunft der Spindel eine protoplasmatische (das heisst also doch: extranucleare) sei, obwohl er allerdings noch nicht in der Lage sei, auszuschliessen, dass ein geringer Theil jener Fasersysteme, die die Centrosomen mit den Chromosomen verknüpfen, sich vielleicht auch von dem achromatischen Gerüstwerk des Kerns ableiten liesse“. Für die „Centralspindel“ Hermann's halte ich die erstere Anschauung gewiss für gesichert; ich habe die junge Spindel seit seiner Mittheilung verschiedentlich in der von ihm beschriebenen Form in Spermatoeyten gesehen, an den hier beschriebenen Zellen, wie gesagt, noch nicht verfolgen können. Hermann's Befund giebt zugleich eine erfreuliche Aufklärung dafür, dass bei den Salamander-Samenzellen in der That Spindelfasern vorkommen, die sicher im Aequator durchlaufen, was ich a. a. O.¹⁾ bestimmt hatte behaupten können und was mit van Beneden's Ansicht damals unvereinbar erschien; ich gebe dafür hier in Fig. 18, Tafel II noch den Längsschnitt einer solchen Spindel (s. Erkl.). Es werden eben die durchgehenden Fasern der Centralspindel angehören, die übrigen können sehr wohl im Aequator unterbrochen sein, d. h. sich an Chromosomen ansetzen. — Dafür, dass Hermann ausser der Centralspindel auch einen so grossen sonstigen Theil der achromatischen Figur von ausserhalb des Kerns ableitet, werden ja seine Gründe abzuwarten sein.

Ich selbst sehe, wie gesagt, einstweilen keinen Weg, als den grössten Theil dieser Figur bei diesen meinen Objecten aus dem Kern abzuleiten, und dazu bestimmt mich ausser dem Obigen noch mehreres Andere. Zunächst müsste wohl, wenn es anders sein sollte, gezeigt werden, wo dann die von mir gefundenen Lininfadenwerke in den Knäueln (Fig. 21—23 hier, Fig. 33—36, Tafel III in meinem Buch) bleiben, wenn sie nicht zum Aufbau der Spindel dienen? Sollen sie spurlos verschwinden? Blosser Artefacte können sie wohl nicht sein, da mit ihnen zugleich auch die Anfänge der Spindel selbst durch

1) Dieses Archiv 1887, S. 432—433.

die Reagentien dargestellt werden, und da, wenn diese vergrössert und fertig dasteht, in den Zwischenräumen der chromatischen Fäden von solchen Strängen nichts mehr zu finden ist.

Besonders aber verweise ich auf einen Punkt, an den, so viel ich sehe, von Anderen bis jetzt nicht näher gedacht worden ist. Alle neueren Beobachtungen zeigen ja ganz klar, dass die Spindel anfangs sehr klein ist im Vergleich zu ihrer späteren Masse. Woher ist dieser Zuwachs an Substanz gekommen? Sollte er aus der umgebenden Attractionssphäre — die bei unseren Zellen hier ebenfalls sehr klein ist — bezw. durch sie hindurch aus der Zellsubstanz in die kleine Spindel hineinbezogen werden, so müssten wir erwarten, die Fasern der wachsenden Spindel durch Seitenausläufer mit ihrer Umgebung in der Sphäre, und weiter im Zelleib, in Verbindung zu finden, welche in sie hinein contrahirt und so zu ihrer Vergrösserung verwendet würden. Solche Seitenausläufer mögen ja nun existiren, müssen aber dann sehr klein und zart sein, da man nichts deutliches davon sieht; nach Hermann's photographischer Darstellung, die er mir gütig zusandte, sieht der Umfang der kleinen Spindelanlage anfangs sogar auffallend glatt und abgesetzt aus. Ein gewisser Theil ihres Wachsthums muss trotzdem wohl auf dem Wege solcher Einbeziehung von Ausläufern aus der Zellsubstanz gesucht werden, da ja die Centralspindel ohne Zweifel wächst; aber es würde doch sehr schwer verständlich sein, wenn die ganze Substanz der späteren fertigen Spindel, auch der Fasern, welche an die Chromosomen angreifen, auf solehem Wege aus dem Zellkörper bezogen werden sollte. Man betrachte eine Form, wie Fig. 32 oder 33, oder das betreffende Schema Fig. 27, und vergleiche damit die grosse Spindel in Fig. 19 oder 38, die aus jener geworden ist. Nach Boveri's Vorstellung — anders kann ich diese nicht verstehen — müsste es dabei so zugehen, dass die Sphäre oder der Centralkörper Protoplasmastrahlen von sich aussendet, die zu den Spindelfasern würden. Dazu muss die Sphäre die Substanz besitzen oder von irgendwoher beziehen. Sphäre und Centralkörper sind aber bei meinen Objecten anfangs um sehr viel kleiner, als die Masse der fertigen Spindel später ist; also, wenn eine Bethheiligung von Substanz aus dem Kern ausgeschlossen sein soll, müsste man annehmen, dass auf dem Wege der Polstrahlung Substanz aus dem Zellkörper gegen den Central-

körper (bezw. Polkörper) attrahirt und dann von diesem aus in Gestalt von Spindelstrahlen gegen und in die Kernfigur vorgeschickt würde¹⁾. Und während in dieser Art eine centripetale Strömung gegen je einen Polkörper in den Radien und eine centrifugale von ihm aus in den Spindelfasern erfolgte, müssten zugleich die Radien sich contrahiren und die Polkörper auseinanderziehen, und in denjenigen Spindelfasern, welche bereits straff an Chromosomen sitzen, müsste eine Anspannung vor sich gehen. Eine solche Vorstellung scheint mir von so bedenklicher Schwierigkeit zu sein, dass ich zu ihr nicht greifen möchte, so lange ein anderer Erklärungsweg sich bietet. Und dafür liegen doch die Linienstränge in der Knäuelfigur näher zur Hand²⁾.

Man möge bedenken, dass aus einer kleinen zarten Faser, die in Formen wie Fig. 32 eben vom Polkörper zu einer Chromatinschleife verfolgbar ist, nachher in der fertigen Spindel eine viel dickere und viel längere Faser geworden ist (Fig. 38), und dass diese Veränderung mit ihr vor sich geht, während sie zwischen die Chromosomen eingesenkt liegt und mit den Structuren im Zelleib keine andere sichtbare Verbindung besitzt, als durch den Polkörper. Man bedenke ferner, dass zwischen dem letzteren und anderen Schleifen im Zustand der Fig. 32—35 noch nichts anderes zu sehen ist, als zarte lockere Fadenwerke, später aber statt dessen deutliche glänzende Fasern vorhanden sind. Dies ist erklärt, wenn man annimmt, dass letztere aus ersteren entstehen, und bleibt unerklärt, wenn man es bezweifelt, falls man nicht in die Schwierigkeit gerathen will, die soeben er-

1) Es erinnert dies an ein früheres Stadium der Spindelfrage, in dem von Strasburger vertreten wurde, die Spindelfasern „wüchsen von den Polen in den Kern hinein“. Ich habe damals entgegengehalten, dass ja dann sämtliche Fasern durch das Polkörperchen hindurchwachsen und sich in diesem kreuzen müssten. (Zellsubstanz etc., S. 229.)

2) Ich weiss nicht, ob jemand die Annahme machen will, dass die Spindel lediglich durch Intussusception wächst, durch Aufnahme von flüssigen Substanzen und Umsetzung derselben zu festen. Ich habe dieser Annahme in meiner oben citirten Arbeit (S. 431—32) das Recht der Möglichkeit gelassen; sie ist aber, so viel ich weiss, noch von Niemandem gemacht worden, und wir werden wohl nicht zu ihr greifen, wenn wir irgendwie die Möglichkeit sehen, die Spindel aus geformten Substanzen abzuleiten.

wähnt ist. Wenn man sich aber auch um diese Schwierigkeit nicht kümmern und annehmen will, die Spindelfasern ständen durch unsichtbare verästelte Ausläufer in reichlichem Zusammenhang mit der Zellstructur, bezögen durch diese oder auch geradewegs durch die Polkörper hindurch ihr Wachsthumsmaterial, und wüchsen von den Polkörpern aus, gleichwie vordringende Rhizopodenstrahlen: so bleibt dann die andere Schwierigkeit, eine Erklärung dafür zu finden, weshalb die supponirten freien Enden dieser Strahlen auf die Chromosomen treffen und sich an sie heften. Nach meiner Anschauung würde dies leichter zu verstehen sein: denn wenn die verästelten Strangwerke in meiner Fig. 31 oder 22 sich aus der chromatischen Kernstructur heraus entwickelt haben, und wenn aus jenen Strangwerken durch Streckung oder Contraction die Spindelfasern werden, dann ist es a priori aufgeklärt, dass diese Fasern mit den Chromosomen später in Zusammenhang sind. So lange ich also die Möglichkeit habe, einen solchen Zusammenhang als präformirt anzusehen, möchte ich sie nicht aus der Hand geben. Wenn ich also hierin nicht mit Boveri übereinstimme, so scheinen mir doch die schönen und sorgfältigen Untersuchungen dieses Forschers, wie auch diejenigen van Beneden's mit meiner hier vorgetragenen Ansicht in keinem unlösbaren Widerspruch zu sein. Denn es lässt sich wohl nicht behaupten, dass in den Pronuclei des *Ascaris*-Eies und weiter in den Kernen der Blastomeren nicht auch Structuren, wie die blassen Liniinfäden in meinen Knäueln, existiren könnten. Dafür, dass es so sein kann, darf man z. B. in Figuren Boveri's, wie 19 Tafel I, 33—37 Tafel II, einen Hinweis erblicken, da in ihnen derartige blasse Structuren dargestellt sind. Wenn ich den Ausdruck: die Spindelfasern treten an die Chromosomen heran“ durch den anderen ersetzen dürfte: „die lockeren Fadenwerke zwischen Centralkörper und Chromosomen prägen sich zu soliden Einzelfasern aus“, so würden Boveri's und meine Ansicht mit einander vermittelt sein.

Auf die Frage, woher die blassen Linienstränge in den Knäueln stammen, kann ich, wie eben schon berührt ist, nur dieselbe Antwort wie früher¹⁾ geben: wohl aus der chromatischen Structur des ruhenden Kernes selbst, die ja ohne Zweifel

1) Zellsubstanz etc., S. 227—28.

eine nicht chromatische Masse zur Grundlage hat. In ruhenden Kernen (wie Fig. 1—5, Tafel I hier) ist ja an meinen Objecten hier von solchen achromatischen Structuren nichts erkennbar. Ich denke mir also, dass mit der allmählichen Anordnung der Structur zum Spirem (Fig. 6, 7 bis 31) chromatinlose Bälkchen sich aus der Kernstructur herausziehen, während das Chromatin sich immer mehr in gleich dicke Knäulfadenzüge sammelt, und dass jene blassen Bälkchen, untereinander in vielfache Verbindungen tretend, nach und nach zu geknickten Strängen zwischen den Knäulfäden zusammenfliessen, die aber mit diesen durch Brücken in Verbindung bleiben (siehe Schemata Fig. 27—29 hier).

Zur Verdeutlichung dessen führe ich am Besten ein Object an, bei welchem die Structurveränderung, die ich mir im Vorstehenden im Geschehen dachte, auf eine Zeit lang dauernd verharret: es sind dies die grossen Kerne der Spermatoocyten erster Generation von Salamandra, in dem Zustand der vor der eigentlichen Knäuelbildung liegt. Ich habe bei ihrer Beschreibung¹⁾ diese Kernform (dieselbst Fig. 1 und hier Fig. 21, 22) ruhende Kerne genannt, im Gegensatz zu den eigentlichen Mitosen und insofern mit gutem Grund, als diese Form sich auf ziemlich lange Zeitdauer bei Bestand erhält²⁾; es ist aber vielleicht richtiger, sie als erste Anfangsform der Mitose zu bezeichnen, und wie es Andere schon thaten, zu sagen, dass hier ein Fall vorliegt, wo die Kerne zwischen zwei Mitosen nicht vollständig zur Ruheform zurückkehren; so wird das Verhalten ja meistens jetzt aufgefasst. — Bei diesen Kernen nun gehen deutlich von einem der chromatischen Stränge, die augenfällig zum Polfeld orientirt sind (s. a. a. O.), zum andern zarte, chromatinlose Bälkchen hinüber, wie ich sie schon in der früheren Figur gezeichnet habe. Aber mit bestem Licht und System und besonders gut mit dem Orangeverfahren gewahrt man, dass diese Zwischenstränge nicht bloss quer zwischen den Chromatinsträngen laufen, sondern auch unter sich wieder durch viele Zwischenbrücken verbunden sind, so wie es hier

1) Dieses Archiv 1887, S. 403 ff.

2) Dies ergibt sich daraus, dass man zur Zeit der Zellenwucherung in solchen Hoden oder an solchen Stellen darin, welche wenig Mitose haben, gleichwohl diese Form meistens sehr reichlich findet; und dass sie auch dort, wo Cysten mit Mitosen sind, die letzteren an Masse meist überwiegt.

in Fig. 21—22 wiedergegeben ist¹⁾. In den Epithel- und Bindegewebskernen in den allerfrühesten Anfängen der Knäuelbildung, wie Fig. 7, 17 und 30 hier, kann ich mit Zeiss Ap. 2 mm. 1.40 hier und da auch zarte Andeutungen von solchen achromatischen Zwischenstructuren wahrnehmen, sie sind hier sehr viel feiner als in den Spermatoeyten und ich habe sie nicht mit angegeben.

Diese blassen Stränge nun sind also ihrer Entstehung nach einerseits in Connex mit den Chromosomen, andererseits untereinander, und im Umfange mit der Kernmembran. Indem die letztere sich dann deconstituirt und sich selbst in feine Strangwerke aufflockert, welche wieder mit den Fasern der Polkegelbasen in naher Berührung oder Verbindung sind, kommen auch die Liniestränge in der Kernfigur in eine solche Verbindung; es giebt dann sonach ein zusammenhängendes Faserwerk zwischen Spindelenden und Chromosomen, und durch Streckung, bezw. Contraction dieses Faserwerks zu kürzeren und dickeren Strängen entsteht, wie ich meine, der Theil der Spindelfasern, welcher an die Chromosomen angreift.

Die Fig. 27 giebt eine schematische Veranschaulichung des Gesagten. Sie entspricht ungefähr dem Zustand der Fig. 22 a und 23: die Spindelfasern sind zwischen den Polen und einigen Schleifenwinkeln fertig, in Gestalt straffer dicker Fasern; zu andern Schleifenwinkeln und zu den meisten Schenkeln gehen noch keine solche, sondern nur die feinen lockeren Faserwerke, die später erst zu graden Fasern ungeprägt werden sollen. —

Die Annahme, dass diese Fadenwerke aus der ruhenden chromatischen Kernstructure mit dem Beginn der Theilung sich entwickeln, ist allerdings nicht die einzig mögliche; ich habe

1) Fig. 22 a und 23 zeigen die nächstfolgenden Stadien, Längsspaltung der Chromosomen, bei denen die Liniestränge noch viel deutlicher sichtbar, und bei der Orangebehandlung hier blau gefärbt sind.

Eine sehr ähnliche Structure, wie die der hier besprochenen Spermatoeytenkerne, ist die, welche ich in: Zellsubstanz etc. S. 133—135, Fig. G, von den jungen Eizellenkernen der Amphibien beschrieben habe und welche seitdem verschiedentlich von Anderen abgebildet ist. Hier stellt diese Structure jedenfalls nicht bloss ein kürzer dauerndes Zwischenstadium zwischen zwei Mitosen dar, sondern besteht lange Zeit; denn in Eierstockseiern von dem Reifestadium, in dem sie vorhanden ist, finde ich überhaupt niemals Mitosen.

davon schon in der Arbeit von 1887 gesprochen. Carnoy hat die Meinung hingestellt, dass die Substanz, die man Kernsaft nennt, allgemein noch aus einer Structur (Reticulum) und einer homogenen Masse (Enchylem) bestehe. Vorausgesetzt, dass dies richtig wäre, würde man also die achromatischen Stränge in den Knäueln (wie Fig. 22 ff.) aus dem „Reticulum“ Carnoy's ableiten können¹⁾. Nach Allem, was ich über Zellkerne weiss, möchte ich meinen, dass diese Structuren im Kernsaft am natürlichsten aufzufassen sind als chromatinfreie Theile der Kernstructur, welche bei der einen Kernart reichlich sind, bei der andern geringfügig, bei der dritten ganz fehlen können, indem hier Alles von Chromatin durchsetzt ist. Z. B. in Leucoeytenkernen der Amphibien findet sich sehr vielfach ein grosser, und zwar sehr wechselnder Theil der Kernstructur chromatinlos, wofür ich auf meine Abbildungen in diesem Arch. 1891, Taf. 13 Fig. 6 verweisen kann; hier ist das Chromatin bald mehr, bald weniger zu Knoten und Strängen angehäuft, lässt also bald viel, bald wenig von der Lininstructur frei. In den Zellen der fixen Gewebe dagegen, die hier zum Object genommen sind, ist das Chromatin in der Ruhe durch die ganze Kernstructur vertheilt (vergl. z. B. Fig. 1 Taf. I); wenigstens lässt sich in der blassen Substanz zwischen den gefärbten Bälkchen nichts von einer anderweiten achromatischen Structur erkennen. Für die Bildung der Spindelanlage wird eben, wie ich denke, achromatische Substanz der Kernstructur verwendet, mag sie vorher von Chromatin durchsetzt gewesen sein oder nicht.

Mit Rabl glaube ich also in dem Punkte in erfreulicher Uebereinstimmung zu sein, dass er wie ich einen erheblichen Theil der Spindel aus achromatischer Substanz des Kerns ableitet; unter anderer Voraussetzung würde mir wenigstens seine ganze Auffassung des Kerntheilungsvorgangs nicht verständlich sein. Ob seine Ansicht über die Art, in der sich die Lininbestandtheile im Kern zu Spindelfäden formen, dieselbe ist wie die meinige, kann ich nicht bestimmt aus dem Wortlaut der bezüg-

1) Carnoy selbst lässt die Spindel als eine Production des Kerns entstehen, aber nicht direct aus seinem Reticulum, sondern in einer complicirten Weise, über die man S. 342—343 seines Buches: *La Cyto-diérèse etc.*, nachsehen kann.

lichen Stellen in Rabl's letzter Arbeit entnehmen, die hier citirt sind ¹⁾. Es ist in dieser zwar auf die achromatischen Stränge, die ich in den Knäueln gefunden hatte, und auf meine Ableitung derselben aus der Kernstructur kein Bezug genommen, aber das, was Rabl auf seiner S. 1 u. 2 als Spindelfasern beschreibt, dürfte jedenfalls mit jenen das Gleiche sein oder doch nur ein etwas späteres Entwicklungsstadium dieser Faserwerke darstellen. Da Rabl in seiner früheren grossen Arbeit über die Structur des ruhenden Kerns sich darin der meinigen ganz anschloss ²⁾,

1) S. 24: „Man wird daher annehmen müssen, dass nicht bloss, wie ich dies schon früher wahrscheinlich gemacht habe, die chromatischen, sondern auch die achromatischen Bestandtheile des Kerns, soweit sie geformt sind, in ihrer typischen Anordnung erhalten bleiben, m. a. W., dass die Gesamt-Organisation des jungen Kerns, wie sie sich im Tochterstern und zum Theil noch im Tochterknäuel zu erkennen giebt, auch in der Ruhe persistirt. Die ganze Figur ist gegen das Polkörperchen centrirte.“ Etwas vorher auf der gleichen Seite sagt Rabl: „Als geformte Gebilde können die Spindelfasern beim Uebergange des Tochterknäuels zur Ruhe nicht einfach zu Grunde gehen; sie können undeutlich werden — und dies wird alsbald geschehen, wenn sie ihren geradlinigen Verlauf aufgeben —, aber sich auflösen und auseinanderfliessen, um dann beim Eintritt einer neuen Theilung abermals neu zu entstehen, werden sie wohl gewiss nicht.“ Auf S. 26 ist dann bei der Beschreibung des Theilungsanfanges gesagt: „An das Polkörperchen treten aber auch die Spindelfasern heran.“ — Ich bin hiernach nicht ganz sicher darüber, ob Rabl sich die Spindelfasern während der Kernruhe als neben dem chromatischen Gerüst bestehende, unsichtbare Structuren vorstellt, oder ob er es gleich mir für annehmbar hält, dass sie in der Ruhe in die chromatinhaltige Kernstructur mit einbezogen und bei beginnender Theilung wieder aus ihr heraus entwickelt werden können. Jedenfalls aber scheint mir der Wortlaut darüber keinen Zweifel zu lassen, dass wir Beide die Substanz, aus der diese Spindelfäden während der Mitose geprägt werden, während der Ruhe als dem Kern angehörige Bestandtheile betrachten.

2) Ein Differenzpunkt, der übrigens für diesen Gegenstand nicht in Betracht kommt, möge hier kurz erwähnt sein. Gleich einigen Anderen hatte Rabl sich damals von der Eigenschaft der Nucleolen als abgegrenzter und besonders beschaffener Körper in den chromatischen Structuren nicht überzeugen können. Diese Eigenschaft steht völlig fest, wofür ich schon auf mein Buch S. 138 ff. verweisen kann; fast sämtliche von Rabl damals untersuchte Kerne haben solche Nucleolen, die in den Knoten des Gerüstes stecken; sie sind nur bei dem damals von Rabl angewendeten Verfahren nicht zu unterschei-

dass er in diesem (bei den hier in Rede stehenden Geweben) ein durchweg chromatinhaltiges Bälkchenwerk annahm, so darf ich vielleicht denken, dass er sich die Sonderung der Linienbestandtheilen aus diesem und ihre Formung zu Spindelfasern ähnlich vorstellt, wie ich sie in meinem Buch angenommen hatte und hier näher dargestellt habe.

Die Vermuthung Rabl's, dass an der Polfeldstelle die Kernmembran dauernd fehlen mag, discutire ich hier nicht; die Möglichkeit eines solchen Verhaltens habe ich, wenigstens für die Zeit der Mitose, schon an anderem Orte zugegeben, und das Bestehen einer permanenten Lücke hierselbst würde offenbar für die gesammte Physiologie des Kerns von grossem Interesse sein; ein Beweis dafür aber scheint mir bis jetzt nicht zu liefern. — Rabl nimmt übrigens (S. 23), wie ich (im Buch a. a. O.), eine Betheiligung der Kernmembran am Aufbau der Spindel an und bringt dafür den Beleg, dass um die Zeit der Auflösung der Membran besonders reichliche achromatische Fasern in der Peripherie des Knäuels verlaufen; er fragt sich, „ob nicht das, was man Kernmembran nennt, vielleicht aus eng zusammengedrängten achromatischen Fasern bestehen könnte“, eine Annahme, für die neuestens auch Camillo Schneider eingetreten ist und die ich für sehr plausibel halten möchte.

Ich komme nun zu der Frage: ob die Längsspaltung der Chromosomen¹⁾ durch die Spindelfäden, oder ihre Vorläufer, mechanisch veranlasst sein kann.

den. — Auch in Bezug auf die Nucleolen der jungen Siredoneier, die Rabl an gleicher Stelle bespricht, habe ich meine Beschreibung (Zellsubstanz etc. S. 134) ganz aufrecht zu halten; die Nucleolen, die ich darin beschrieb, sind wirklich solche und liegen zwar vielfach reichlicher an der Peripherie — es verhält sich damit bei verschiedenen Amphibien und je nach dem Entwicklungszustande ungleich — aber auch im Inneren und sind nicht etwa hierhin, wie Rabl annahm, durch das Messer verschleppt, worüber eine Einstellung auf mittlere Schnitt-dicke ja leicht Aufschluss giebt.

1) Ich möchte vorschlagen, künftig diesen Vorgang einfach „Spaltung“ zu nennen, da wir ja lange wissen, dass die Chromosomen zwar wohl in der Mehrzahl der Zellenarten, aber nicht in allen

Um sich hier genau auszudrücken, muss man scharf unterscheiden zwischen Spaltung der Chromosomen und Trennung ihrer Schwesterhälften. Wie ich vor 11 Jahren in diesem Archiv zeigte ¹⁾ und in meinem Buch ausführte, tritt die Trennung, d. h. die vollständige Sonderung und Entfernung der Schwesterhälften von einander und damit die Verdopplung der Fädenzahl, erst in den Metaphasen — Aster bis Metakinese — ein, während die erste Spaltung, d. h. die zweireihige Anordnung des Chromatins, sich schon in der Knäuelphase zeigt ²⁾. Dass der letztere Vorgang, die Trennung, durch Vermittlung der Spindelfasern zu Stande kommt, für diese Annahme haben wir ja seit van Beneden's Arbeiten den besten Grund. Die hier vorliegende Frage aber ist, ob auch schon die erste Spaltung, die zweireihige Anordnung der Chromatinelemente, durch Zug oder sonstige mechanische Einwirkung von Spindelfasern bedingt sein kann.

Dieser Ansicht scheint Rabl zu sein, und sie ist in der That eine Consequenz seines Grundgedankens, dass eine Centrirung der gesammten Zell- und Kernstructur gegen den Centrialkörper auch in der Ruhe fortbesteht. In der Mitose wird, wie er annimmt (S. 26), „die Theilung des Centrialkörpers eine Theilung der Spindelfasern nach sich ziehen, die wahrscheinlich unter dem Bilde einer Längsspaltung verlaufen wird; und diese selbst wird wieder eine Längsspaltung der chromatischen Fäden im Gefolge haben“.

Diese Vermuthung, wie die ganze Idee Rabl's, ist mir deshalb sehr sympathisch gewesen, weil ich zu denen gehöre, die auf Grund sichtbarer Dinge eine wirkliche formelle Structur in der Zelle annehmen, wenn auch keine starre und feststehende, und die sich nicht der Meinung anschliessen können, dass die Zelle eine Emulsion und die darin erkennbaren Fasern nur der

die Form von Fäden haben, und bei solchen, wo sie rundlich sind, der Ausdruck Längsspaltung nicht für alle Fälle zutrifft. Wenn ich ihm hier noch anwende, so geschieht es, weil er für meine hiesigen Objecte nicht misszuverstehen ist.

1) Bd. 18, 1880, Abschn. II. D, und in weiteren Arbeiten.

2) Ich präcisire dies hier, weil in manchen Darstellungen — nicht etwa bei den hier citirten Autoren — der Vorgang so dargestellt wird, als wären die Chromosomen bis zur Sternform überhaupt einfach und spalteten sich erst dann.

Ausdruck von Strömungen seien. Ich hoffte deshalb anfangs bestätigen zu können, dass eine mechanische Wirkung von achromatischen Fasern auch bei der ersten Spaltung der Chromosomen im Spiel ist, und muss mit einem gewissen Bedauern sagen, dass ich nichts finden kam, wodurch dies zu stützen wäre.

Vor Allem kommt dafür in Betracht, dass die erste Spaltung in den Knäueln schon in einem viel früheren Stadium erfolgt, als viele Untersucher anzunehmen scheinen. Ich habe schon vor langer Zeit hierauf aufmerksam gemacht¹⁾, und weiter auf der Kopenhagener Versammlung einen frühen Knäuel von *Fritillaria* mit durchgehender Längsspaltung vorgezeigt, wie hier Fig. 17, in dem noch grosse Nucleolen vorhanden sind. Ich zeichne dazu hier noch einige ähnliche Formen von *Salamandra* (Fig. 16, 30), und bitte zu berücksichtigen, dass in Fig. 16 nur die obere Hälfte der Figur gezeichnet, auch in den anderen einige Windungen, die gar zu sehr in Deckung lagen, nicht mit angegeben sind, so dass das Gewinde noch erheblich dichter zu denken ist, als es sich hier ausnimmt.

Manchmal kann ich die Längsspaltung auch schon in noch frühzeitigern Formen des Knäuels, als die eben beschriebenen sind, erkennen; ich wollte solche hier wegen der Schwierigkeit der Wiedergabe nicht zeichnen, da die dargestellten für das, was ich hier zeigen will, schon völlig genügen. Es ist aber darnach gar nicht unmöglich, dass schon in Formen, welche sehr nahe auf Fig. 6 hier folgen, die Längsspaltung beginnt²⁾.

1) Dieses Archiv Bd. 20, 1881—82, S. 67, Fig. 5, Taf. 4.

• 2) Dies sind Kerne vom Bauchfell; bei ektodermatischen Epithelien von *Salamandra*, die sehr viel dichtere Kernstructur haben, entsprechen ihnen und den folgenden, die zu Fig. 30 hier überleiten, der Zeit nach die äusserst zierlichen Formen, die ich schon in meinen ersten Beschreibungen der Mitose und weiter mehrfach gezeichnet habe (Fig. 2c u. a. Tafel 16, dieses Archiv Bd. 16, Fig. 12, 14, 15 Tafel 18 ebenda, Fig. J auf S. 201 u. 31b, Tafel III a in meinem Buch). Solche Formen sind es, die ich enge Knäuel genannt habe, und nur auf einem Missverständniss dieses Ausdrucks beruht es wohl, dass Rabl meine Beschreibung des engen Knäuels als nicht naturgetreu bezeichnet hat (a. a. O. S. 228). Denn Rabl hat diese Formen überhaupt nicht berücksichtigt und nennt das noch einen dichten Knäuel, was ich schon einen sehr lockeren nannte (Rabl's Fig. 1 a. a. O. oder meine Fig. 32 hier). Dass ich diese letzteren Formen richtig dargestellt und

Man kann in diesen ihren ersten Stadien, und überhaupt weiter bis zur Muttersternform, ja eigentlich nicht wörtlich von einer Spaltung reden, da es in den Chromosomen ausser den zwei Chromatinkörnerreihen jetzt, wie vor der Spaltung, ein achromatisches Linsensubstrat giebt, das im Zustande der Figuren 30 bis 35, wie auch noch später, die beiden Chromatinreihen zusammen hält in Form einer flachen Platte ¹⁾, der „lame intermédiaire“ van Beneden's, welcher zuerst bei *Ascaris* in späteren Stadien deren Vorhandensein feststellte ²⁾. Ich glaube aber wohl, ohne Missverständnisse anzuregen, den Ausdruck Spaltung hier anwenden zu können, da es keinen gleich kurzen und bezeichnenden giebt, und bemerke nur ausdrücklich, dass er sich lediglich auf die Zweireihenanzordnung des Chromatinsubstanz beziehen soll.

Nun kann ich es nicht durchführbar finden, dass die Spaltung der Chromosomen in diesen ihren ersten Stadien irgendwie „im Gefolge einer Längsspaltung der Spindelfasern“ sollte auftreten können, wie Rabl annimmt. Denn in diesen Stadien sind die Endkegel der Spindel noch ganz klein, Fortsetzungen ihrer Fasern in den Raum der Knäuelfigur noch keineswegs zu erkennen, noch viel weniger also Fortsetzungen solcher Fasern an die ganze Länge der chromatischen Fäden, wie Rabl sie bei seiner Beschreibung auf S. 21—22 im Sinne hat und in seiner Fig. 1 b veranschaulicht. In diesen Stadien sind gesonderte achromatische Fasern zwischen den Knäuelwindungen, die sich vom Pol her bis an ein Chromosom verfolgen liessen, meines Wissens überhaupt nicht zu sehen, es treten eben die ersten ganz blassen Fadenwerke zwischen ihnen in Erscheinung (wie die im späteren Zustand in meiner Fig. 28 oder 31 hier). Wenn man nun aber auch an-

die queren Fadenverläufe darin, sowie deren Wiederkehr bei den Tochterkernen wohl erkannt habe, hat ja Rabl selbst erwähnt; auch die ersteren, dichten Formen können ganz die Bilder gewähren, welche ich gab, wenn man sie nicht gerade mit dem Polfeld am Profil vor sich hat.

1) Das Vorhandensein solcher Substanz in den chromatischen Theilen des Kerns wurde schon in Zellsbstanz etc., S. 129 ff., 227 u. a. von mir anerkannt, insbesondere auf Grund der Entdeckung der körnigen Beschaffenheit des Chromatins durch Balbiani und Pfitzner.

2) *La maturation de l'oeuf* etc. a. a. O., pag. 327.

nehmen will, dass diese Fadenwerke schon einzelnen, nur äusserst geknickten oder wellig verlaufenden, von den Polen kommenden Fasern entsprechen — und ein solcher stark welliger Verlauf ist ja auch von Rabl (S. 22 und Fig. 2 a b) vorausgesetzt — so bliebe es doch unverständlich, wie die Längsspaltung einer so beschaffenen Faser die Längsspaltung eines chromatischen Fadens mechanisch bedingen könnte, an den sie sich ansetzt. Jene Faser wird sich erst selbst grade zu strecken haben, ehe sie an dem Chromosom irgend einen Zug ausübt, und doch ist die Zweireihenordnung in dem letzteren schon längst gleichmässig vollendet, ehe von ihm grade Spindelfasern oder auch nur gewundene zu den Polen zu verfolgen sind.

Dabei ist noch zu berücksichtigen, dass in den späteren Zuständen wie Fig. 32—33 hier, auf die sich, wir mir scheint, Rabl's Beschreibung S. 21—22 beziehen dürfte, zwischen den Polen und den ihnen nächst benachbarten Schleifenwinkeln schon straffer verlaufende Spindelfasern zu sehen sind, keineswegs aber zu gleicher Zeit solche vom Pol zu den entfernteren Strecken derselben Schleifen oder zu anderen sich verfolgen lassen. Man sollte nach Rabl's Construction also erwarten, dass die Längsspaltung der Chromosomen in der Nähe der Pole beginnen und sich im übrigen Theil der Figur erst nach und nach einstellen müsste; so verhält es sich aber nicht, die Spaltung erfolgt vielmehr ohne Zweifel gleichzeitig durch die ganze Figur hindurch, denn wo man sie in ihren feinsten Anfängen sieht, da besteht sie auch überall im Knäuel.

Es lässt sich hier auch noch die Längsspaltung der Knäuel in den Spermatoeyten des Salamanders anführen, welche zu einer Zeit schon völlig durchgeführt ist¹⁾, wo die Kernmembran noch völlig scharf erhalten ist und wo, nach den neuen Befunden Hermann's und seinen mir gütig gesandten Photographieen, die Spindelanlage noch ganz klein ist und noch gar keine Strahlungen bis in die chromatische Figur hinein erkennen lässt.

Ganz entscheidend aber dafür, dass eine eventuelle Längsspaltung der Spindelfasern kein Anlass für die Längsspaltung der Chromosomen sein kann, ist Folgendes:

In meinen Figuren 35—38, sowie in Fig. 19 hier sind Mi-

1) Dieses Archiv Bd. 29, 1887, Tafel 23, Fig. 3—8.

tosen dargestellt, welche auf dem Uebergang vom Knäuel zur Sternform stehen oder schon in letzterer angelangt sind und bei welchen einzelne Schleifen zeitweilig abgerückt liegen¹⁾. Dies ist etwas sehr Häufiges, in meinen früheren Arbeiten schon vielfach Beschriebenes, und ganz sicher keine Abnormität, obwohl derartige Figuren von einigen Seiten als solche angesehen worden zu sein scheinen. Dass sie ganz normal sind, ergibt sich erstens daraus, dass sie bei allen möglichen Zellenarten in diesen Stadien zur Beobachtung kommen, oft so reichlich, dass sie die Mehrzahl gegenüber typischen Sternformen ausmachen, während doch in denselben Präparaten alle folgenden Phasen nur in vollkommen normaler Form zu finden sind; zweitens aber mit voller Sicherheit daraus, dass ich solche Formen mit abgerückten Schleifen schon in meiner zweiten Arbeit²⁾, und seitdem sehr vielfach im Leben verfolgt und festgestellt habe, dass die abgewichenen Schleifen verfolgbar wieder an die übrigen heranrangirt werden, und weiter eine völlig normale Metakinese folgt. — Nun lassen sich bei solchen Figuren mit meinem jetzigen Orangeverfahren Spindelfasern aufs Deutlichste von den Polen bis zu den einzelnen Schleifen verfolgen, so auch zu den separirt gelegenen (vergl. Fig. 19 und 38). Sämmtliche Schleifen in diesen Figuren aber besitzen, wie es nach der Phase selbstverständlich ist, längst ganz deutliche und gleichmässige Längsspaltung.

Wenn nun diese Spaltung irgendwie eine Folge davon wäre, dass vorher an die Chromosomen ansetzende Spindelfasern sich längsgespalten hätten, so müsste man bei den abgewichenen Schleifen, z. B. bei a in Fig. 19 und 45, natürlich zwei Spindelfasern oder genauer, zwei Bündel von solchen finden, deren eines von dem Pol x, das andere von dem Pol y zur Schleife zieht. Es gehen aber zu ihr Spindelfasern lediglich von dem

1) In vielen Fällen würde besser der Ausdruck passen, dass diese Schleifen noch nicht heranrangirt sind, als dass sie abgerückt sind. Aber in reichlichen anderen Fällen müssen sie sich wohl wirklich etwas vom Aequator entfernt haben, wie man dies ohne weiteres sieht, wenn man die vorhergehenden Knäuelformen mit solchen Bildern vergleicht (s. Fig. 19 hier, wo die Distanz zwischen den entferntesten Schleifen viel grösser ist, als der Durchmesser auch der lockersten Knäuel). Ich verweise hierfür auch auf manche Bilder Boveri's.

2) Dieses Archiv 1880, S. 201—202, Fig. 8, 9, 35 b, 43, 44.

Pol x. Die Fasern, welche unter obiger Voraussetzung zwischen Pol y und Schleife o vorhanden sein müssten, würden zwar länger und durch Auszerrung verdünnter sein, als die Fasern xa; aber sie müssten um so mehr geradlinig gespannt sein, und bei der Deutlichkeit der achromatischen Fasern in diesen Präparaten müsste man sie selbst dann noch sehen, wenn sie selbst 3—4 mal dünner wären als die Fasern xa und die übrigen gezeichneten. Sie sind aber nicht da; an der Stelle, wo sie sein sollten, finden sich nur ganz lockere, feine, netzförmig vertheilte Fadenwerke der inneren blassen Zelleibportion. — Das Gleiche lässt sich übrigens auch an Figuren wie 36, 37 u. 38 demonstrieren, bei denen keine besonders weit isolirten Schleifen vorhanden sind; auch diese Figuren sind, aus den obigen Gründen, durchaus unter die normalen zu rechnen und bei diesen flachen Zellen, übrigens auch in dickeren Epithelien, sehr häufig, ja man kann sagen, solche schiefe Figuren sind hier in diesen Stadien typisch: weil die Spindelhälften sich anfangs, wie oben schon beschrieben wurde, in solcher Art schräg gegeneinander in den Kern hineinlagern, dass ihre Axen einen Winkel mit einander bilden, oder leicht gebogen sind. In solchen Figuren also wie 36, 37 und 38 sind zwischen einer ganzen Menge von Schleifen und dem entgegengesetzten Pol im Mitteltheile der Figur gar keine Spindelfasern zu finden¹⁾, es giebt hier nur die erwähnten feinen netzigen Fadenwerke (z. B. bei a in Fig. 37 u. 38, 44 u. 45).

Das Fehlen solcher Fasern hier wäre unter Rabl's Voraussetzung unverständlich; es wird dagegen vollkommen erklärlich durch die Annahme, dass die verbindenden Fasern zwischen Pol y und a in Fig. 19, 38, 44, 45 sich noch erst zu bilden haben, indem die feinen gekräuselten Fadenwerke des inneren Zellentheils noch zu solchen Fasern gestreckt und consolidirt werden sollen, wie ich es ausdrücken möchte; oder wie Boveri es ausgedrückt hat: indem der Pol y erst später Fasern zu den betreffenden Schleifen aussenden wird. Wenn man übrigens Boveri's Figuren 40—42 Taf. I, 56, 57, 63 Taf. III mit meinen eben erläuterten Bildern vergleicht, so wird man hier, unter den viel einfacheren Verhältnissen des Ascaris-Eies, sehr ähnliche Ver-

1) Auch nicht etwa bei anderer Einstellung; die Zellen sind ganz flach und klar durchsichtig.

hältnisse wie dort erblicken: vielfach weit versprengt liegende Schleifen, die einstweilen nur von Strahlen einer Attractions-sphäre angegriffen werden und doch (Fig. 57) schon gespalten sind.

Aus dem Gesagten ergibt sich also zunächst, dass eine Längsspaltung von Spindelfäden nicht als ursächliches Moment für die der Chromosomen dienen kann. — Sodann, dass eine solche Längsspaltung, wenn sie überhaupt existirt, nicht in der von Rabl vermutheten Art es veranlassen kann, dass die Chromosomen in den Aequator eingestellt werden. Diese Art (s. Rabl's S. 26—27) wäre die, dass „die Spaltheilften der Spindelfasern entsprechend dem Auseinanderrücken der Pole selbst auseinanderweichen (Rabl's Fig. 2 b), dabei in Folge ihrer Contraction kürzer und dicker werden, und da sie — die Spaltheilften der Spindelfasern — gleiche Länge haben, nothwendig die chromatischen Schleifen, an die sie sich anheften, in gleiche Entfernung von den Polen bringen“, m. a. W. es wird die Knäuelfigur in das Stadium des Muttersterns übergeführt werden (Fig. 2 e daselbst). — Dies scheint mir in keiner Weise durchführbar. Erstens können, jene Längsspaltung der Spindelfasern immer vorausgesetzt, ihre Spaltheilften schon in Knäuelformen wie Figur 31—33 hier, s. Schema Fig. 27 und 43 hier, wo sich die Pole schon etwas von einander entfernt haben, ja nicht gleich lang sein, wie die Figur ohne Weiteres zeigt; noch viel weniger in einer Figur wie etwa 38 hier, wo die Linie $y b$ um fast das 8fache kürzer ist als die Linie $y a$ ¹⁾. Dann aber, wenn zwischen

1) Gleiche Länge der hypothetischen Spaltheilften von Spindelfasern wäre angesichts solcher Figuren entweder nur unter der Voraussetzung denkbar, dass die Spaltheilfte, die von einem Schleifenpunkt zum nächstliegenden Pol geht, in sehr starken Schlingelungen verharrete, während die zum entgegengesetzten Pol gehende Spaltheilfte stark gedehnt würde, wie ich dies in dem Schema Fig. 41, Tafel XL angedeutet habe; vgl. Erklärung der Tafel. Diese Voraussetzung ist aber unmöglich, denn es verhält sich vielmehr schon in den Spiremen und weiter in den Uebergangsformen zum Aster ganz deutlich so, dass gerade die Spindelfasern, die von einem Pol zu den diesem nächstliegenden Schleifen gehen, relativ dick, straff und keineswegs geschlingelt sind (Fig. 32—38). Dies könnte, von der Spaltungshypothese aus, nur so erklärt werden, dass die Spindelfaserhälfte b (in Schema Fig. 41) sich in all den citirten Figuren in

y und a eine Faser vorhanden wäre, so müsste sie erstens nicht kürzer und dieker geworden sein, sondern viel länger und dünner, was man doch keine Contraction nennen kann; und endlich, sie ist überhaupt nicht zu sehen, und dort, wo man ihren Mitteltheil suchen müsste, befindet sich ein feines netziges Faserwerk, in welches sie sich aufgelöst haben müsste, statt sich, wie die Anschauung Rabl's dies fordert, zu contrahiren.

Ich kann also hiernach, und überhaupt, bisher keinen Beweis dafür sehen, dass eine Längsspaltung der Spindelfäden in der Art und zu der Zeit, wie es Rabl und auch O. Schultze (S. 4 a. a. O.) vermuthen, eintritt ¹⁾. Sollte sie nachgewiesen werden, so würde sie doch wohl, aus den angeführten Gründen, keine Veranlassung für die Längsspaltung in den Chromosomen abgeben können.

Dagegen bezweifle ich nicht im Mindesten, dass im Stadium der Sternfigur des Mutterkerns Spindelfasern vorhanden sind, die von beiden Polen an je eine Hälfte eines gespaltenen Chromosoms treten und diese Hälften in der Metakinese gegen die Pole auseinanderziehen, wie dies namentlich aus van Beneden's und Boveri's Befunden hervorgeht, und gebe damit die Annahme eines Entlanggleitens der Chromosomen an den Spindelfäden, die Strasburger und ich früher vertraten, durchaus auf. Ich sehe aber auch keine andere Möglichkeit, als dass ein Theil dieser Fasern in Figuren wie 19 und 35—38 hier, wo ja viele Chromosomen nur mit einem Pol durch Spindelfasern verbunden sind, sich noch erst zu bilden hat, und sagte schon, dass ich mir

einem äusserst starken Grade contrahirt hätte, so dass sie gerade geworden ist. Dann wären ja aber offenbar die Spaltheilfäden der Spindelfasern nicht gleich lang. — Doch der Haupteinwurf bleibt der oben im Text erwähnte, dass ja auch in den späteren Stadien, wie Fig. 19, 37, 38, 44, 45, zwischen dem einen Pol (y im Schema und in den Figuren) und den Chromosomen a am Pole x noch gar keine straffen Verbindungsfasern existiren, sondern in der Aequatorialgegend nur lockere Fadenwerke.

1) Die interessante Beobachtung von Henking (a. a. O. S. 701) über Doppelheit der Spindelfäden in der Metaphase bei Spermatoocyten kommt für diesen Punkt offenbar nicht mit in Betracht, da sie ein viel späteres Stadium betrifft und der Verfasser, soviel ich wenigstens entnehmen kann, sie nicht mit der ersten Spaltung der Chromosomen in Beziehung bringt.

ihre Entstehung auf Grund von Streckung und Contraction der lockeren Zellfadenwerke zu gradlinigen Fasern zurückführen möchte.

Ich bemerke hier noch, dass ich öfter in Figuren wie die besprochenen die stärkeren Fasern, die von einem Pol zu einem der nächstbenachbarten Schleifenwinkel ziehen, doppelt finde (Fig. 38) und diese zwei Fasern annähernd parallel; ob dies eine bestimmte Bedeutung hat, weiss ich für jetzt nicht zu sagen, jedenfalls kann es wohl nichts mit der künftigen Auseinanderziehung der Fasern zu thun haben, da es sich ja dabei um einpolige Fasern handelt.

Auf die Angaben van Beneden's, Boveri's und O. Schultze's, nach denen die Fäden der Spindel und der Polstrahlen varicos sind, und auf die Annahme, dass sie aus Körnchen (Mikrosomen) bestehen, bin ich hier nur deswegen nicht eingegangen, weil sich bei meinen Objecten, wo die Fasern überhaupt viel zarter sind als bei den Eiern, davon nichts recht Deutliches sehen lässt; die Fäden erscheinen jedoch auch hier rauh und können wohl Körnchen enthalten, und ich möchte also, indem ich den Gegenstand hier nicht weiter berücksichtige, durchaus nicht in eine Gegnerschaft zu der Meinung treten, dass sie aus Reihen von Mikrosomen oder Altmann'schen Granulis bestehen.

Es mag hier noch weiter eine Bemerkung über das zeitliche Auftreten der Chromosomenlängsspaltung abgeschlossen werden, die mir angesichts der Literatur nicht überflüssig scheint.

So viel ich sehe, nimmt man jetzt ziemlich allgemein an, dass dieselbe bei der einen Zellenart früher, bei der anderen später erfolgen kann, bald im Spirem, bald im Aster, und auch selbst bei der gleichen Zellenart ihre Eintrittszeit schwanken kann. Dies habe ich zum Theil selbst mit veranlasst, indem ich als wahrscheinlich hinstellte, dass es so sei ¹⁾. Und in gewissen Fällen scheint es wirklich so zu sein. Ich erinnere dafür an den

1) Zellsubstanz etc., S. 215—216.

Ausspruch Boveri's¹⁾: „Wir haben bei der Richtungskörperbildung von *Ascaris meg.* gesehen, dass sich in den (chromatischen) Elementen eine Spaltung vorbereiten kann, die erst bei der zweitfolgenden Zelltheilung wirklich zum Vollzug gelangt.“ Um Aehnliches scheint es sich ja bei manchen Verhältnissen in der Entwicklung der männlichen Genitalzellen zu handeln. Es kann aber die Frage sein, ob diese eigenthümlichen Verhältnisse bei Sexualzellen ohne Weiteres einen Maassstab für alle sonstigen Gewebszellen des Körpers geben.

Ich habe nun nach längerer Erfahrung den Eindruck, als ob das, was damals wahrscheinlich aussehen konnte, doch sehr fraglich ist, und dass zum Mindesten für die Zellen der meisten Gewebe die Anfänge der Längsspaltung doch immer im Stadium des Spirems, wie Fig. 30 hier, eintreten könnten; dass es ganz auf die Reagentienwirkung ankommt, ob man sie hier schon sieht oder nicht. Dies habe ich auch schon an der erwähnten Stelle erörtert, kann es aber jetzt nach einem weit grösseren Material beurtheilen.

Man mache sich z. B. vom gleichen Object — etwa Salamanderepithel, das reich an Mitosen ist — eine Reihe von Präparaten mit halbprocentiger Chromsäure, eine andere mit concentrirter Pikrinsäure, eine dritte mit meinem Gemisch, eine vierte mit Hermann'scher Lösung, eine fünfte mit Chromessigsäure oder Methylgrünessigsäure. An den Chromsäurepräparaten wird man bei günstiger Wirkung (diese wird freilich nicht immer erzielt, es kommt, wie mir scheint, dabei auch auf die Einwirkungsdauer an) sämtliche Knäuel von dem Stadium meiner Fig. 16 und 30 hier in Längsspaltung finden; an misslungenen Präparaten dagegen keinen einzigen. An letzteren ist auch an den Sternformen meistens keine Spaltung zu finden, während sie an gelungenen hier überall schon mit 300 facher Vergrösserung zu sehen ist. Die Chromsäure stellt an den gelungenen Präparaten die Spalthälften sehr schlank und dünn dar, als wären sie etwas geschrumpft. — Aehnlich ist es an den Pikrinpräparaten und denen an Chromosmiumessigsäure: namentlich an letzteren werden die Spaltfäden in den frühen Knäuelformen fast durchweg getrennt erhalten, nur sind sie hier dicker, als bei Chromsäurewirkung. —

1) a. a. O. S. 113.

Bei Behandlung mit Hermann'scher Lösung (die stark essigsäurehaltig ist) sowie Chromessigsäure und Methylgrünessigsäure, findet man dagegen die chromatischen Fäden überhaupt sehr dick, und die Spaltung in den Knäuelformen, auch den späteren, selten erkennbar.

Hiernach muss ich nicht nur, wie an jener früheren Stelle, den Verdacht äussern, sondern muss ihm geradezu zur Wahrscheinlichkeit stempeln, dass wenigstens bei Wirbelthiergeweben die Fälle, in denen man die Längsspaltung in den Knäueln und gar in den Sternformen nicht findet, sämtlich Artefacte sind, bei denen es sich um eine Aufquellung und Verklumpung der schon getrennt gewesenen Schwesterstränge handelt. Denn wäre es anders, träte die Spaltung wirklich bald früher bald später ein, so wäre es nicht erklärlich, dass man sie beim Gebrauch des einen Reagens an allen Knäueln im Präparat findet, bei dem des anderen an gar keinen¹⁾.

Darum möchte ich es auch noch nicht für ausgeschlossen halten, dass beim Ei von *Ascaris megaloccephala* die Spaltung der Chromosomen doch vielleicht schon früher als seine Untersucher annehmen, nämlich auch in der Knäuelform, auftreten könnte. Dieses Ei hat sich ja bisher solchen Reagentien, welche die Spaltung am besten fixiren, nicht gut zugänglich gezeigt; und der Umstand, dass seine Chromosomen in den Stadien, wo man jene noch nicht gesehen hat, doch schon deutlich bandförmig abgeplattet sind, kaum daran denken lassen, dass es sich dabei bereits um Conglutinirung schon getrennter Fädenhälften durch die essigsäurehaltigen Fixirmittel handeln könnte.

Nach dem Vorstehenden kann es entschuldigt sein, dass ich hier die Ausdrücke von Beneden's: „primäre und sekundäre Fäden, Schleifen oder Chromosomen“ nicht viel in Anwendung gebracht habe, weil sie leicht missverstanden werden

1) Dies war mir zur Zeit, als die vorher citirte Stelle geschrieben wurde, noch nicht ganz klar, besonders weil ich damals noch nicht lange mit Osmiumgemisch gearbeitet hatte; deshalb konnte ich dort noch sagen, „dass man theils gespaltene, theils ungespaltene Knäuel und Sterne am gleichen Präparat bunt durcheinander finde“. So kann es sein, aber solche Präparate sind, wie ich jetzt glauben muss, nicht gelungen zu nennen und beruhen auf ungleichmässiger Reagentienwirkung.

können. Sie sind zwar völlig klar und richtig, wenn man unter secundären Chromosomen solche versteht, die sich in der Metakinese bereits von einander völlig getrennt haben, unter einem primären Chromosom ein solches, bei dem dies noch nicht der Fall ist; und so sind diese Worte ja auch von van Beneden gemeint gewesen. Aber sie wurden eingeführt in der Meinung, für welche das Verhalten beim *Ascaris*-Ei zu sprechen schien, dass die Spaltung in den primären Fäden erst kurz vor der Metakinese begönne, und können also leicht zu der Meinung führen, dass ein primäres Chromosom in der Knäuelform oder dem Anfang oder Sternform der Mitose überhaupt noch gar keine Spaltung besässe. Dies würde, wie ein Blick auf meine Spireme-figuren hier zeigt, für sehr viele Objecte, und vielleicht für alle, nicht zutreffend sein, und deshalb wollte ich mich hier vor der Hand, um leicht verständlich zu sein, dieser Namen nicht bedienen, keineswegs aber damit auf ihren weiteren Gebrauch verzichten.

Ich fasse kurz zusammen, was sich aus Allem, hier im Abschnitt E Gesagten schliessen lässt.

1) Ueber die Herkunft der Spindel:

Die Anlage der Centralspindel und der Spindelenden liegt, wie die Pole, ohne Zweifel ausserhalb des Kerns. Wie viel von der Substanz der fertigen Spindel auf diese extranucleare Anlage zu beziehen ist, darüber haben wir noch Aufschluss zu erwarten; es scheint sich damit bei verschiedenen Zellenarten nicht gleich zu verhalten. Für einen, bei meinen Objecten grossen Theil der Spindelfasern kann ich eine extranucleare Herkunft nicht als erwiesen ansehen, und finde es viel näher gelegt, diesen Theil aus den Lini-substanzen des Kerns und der Kernmembran abzuleiten.

Die Annahme einer in dieser Art doppelten Herkunft der Spindel hat keineswegs etwas Sonderbares oder Gezwungenes an sich. Denn die Lini-substanzen des Kerns und der Kernmembran können sehr wohl mit den Structuren des Zelleibes und der Sphäre ihrer Beschaffenheit nach gleich, oder sehr nahe verwandt sein. Ich darf hierbei wohl an

meine früheren Worte ¹⁾ erinnern: „Ob die Substanz, aus welcher die Spindelfasern geprägt werden, vorher dem Raume des Zellkerns oder des Zellkörpers angehört hat, das mag vielleicht gar keine so fundamentale Bedeutung haben, wie es manche Untersucher zu glauben scheinen.“

2) Ueber die Ursache der Chromosomen-Spaltung ²⁾.

Es erscheint nicht durchführbar, dass sie durch einen Zug oder eine sonstige mechanische Einwirkung der Spindelfasern veranlasst sein sollte, in der Art, dass diese letzteren sich vorher längsgespalten hätten und mit ihren Halbfäden trennend auf die Chromosomen einwirkten. Ueber die Ursache der Längsspaltung sind bei jetzigem Stande der Kenntnisse zwei Annahmen möglich.

- a. Entweder, wir sagen mit Boveri: „Die Längsspaltung ist eine selbständige Lebensäußerung, ein Fortpflanzungsact der chromatischen Elemente“ (a. a. O. S. 113). Diese Auffassung schliesst ja keine mechanische Erklärung in sich, aber sie stimmt mit den Thatsachen, die bis jetzt bekannt sind.
- b. Oder: Die Chromosomen-Längsspaltung steht in einer Beziehung zu der Bildung des intranuclear entstehenden Theiles der Spindelfasern. Während der ersten Ausbildung des Knäuels wird Lininstanz aus dem chromatischen Kerngerüst herausgezogen und zwischen den Knäulfäden zunächst zu zusammenhängenden Netzen, dann zu Strängen formirt, welche zu Spindelfasern gestreckt werden. Die Herauentwicklung der Lininfadenwerke aus der chromatischen Kernstructur kann ein Anlass dazu sein, dass mit ihr zugleich eine Zweireihenordnung des zurückbleibenden Chromatins in den Knäuelsträngen bewirkt wird. Eine mechanische Aufklärung des letzteren Vorganges liegt natürlich auch in dieser Anschauung nicht. Sie lässt es noch unerklärt, weshalb die Spiremfäden gleichmässigen Durchmesser bekommen, und wes-

1) Dieses Archiv Bd. 29, S. 435.

2) Ich bitte zu berücksichtigen, dass hiermit die initiale Längsspaltung, nicht aber die Längstrennung der Spaltheilften (secundären Fäden, van Beneden) in der Metakinese gemeint ist.

halb die Action der aus ihnen herausgezogenen Bälkchen an ihnen nicht allseitig, sondern nur nach zwei entgegengesetzten Seiten wirkt. Sie bietet aber wenigstens dafür ein Verständniss, dass später Spindelfasern mit den Chromosomen in Verbindung stehen.

Erklärung der Abbildungen auf Tafel XXXVIII—XL.

Alle stärker vergrößerten Bilder sind mit Zeiss Apochr. 2 mm 1,40 gezeichnet, meist mit Oc. 8, zum Theil mit 6 aufgenommen und mit diesem oder 4 näher ausgeführt.

Das Roth, mit welchem ausser den chromatischen Bestandtheilen auch die Zwischenkörper (Zellplatten) auf Tafel II, und die Centrialkörper und Polkörper auf Tafel I und II gegeben sind, ist in der Nuance ebenso genommen wie bei jenen; an den Präparaten weicht es öfter etwas davon ab. — Uebrigens vgl. Abschnitt A. Alle Figuren von Salamanderlarven, mit Ausnahme von Fig. 17 und 18.

Tafel XXXVIII.

Fig. 1—5. Kerne, mit einem Theil der Zellsubstanz (grau), von Endothelzellen des Peritoneum (1, 2, 4) und Bindegewebszellen (3, 5). Centrialkörper; in Fig. 2 einfach erscheinend, sonst doppelt; in den letzteren Fällen scheint der eine etwas kleiner als der andere zu sein. — In Fig. 2 die Strahlung der Sphäre (wie oft) zart sichtbar.

Fig. 6 u. 7. Beginnende Spireme, ebendaher. Auseinanderrücken der Centrialkörper, Spindelanlage.

Fig. 8—15a. Zwischenkörper (wahrscheinliches Zellplattenrudiment).

Fig. 8. (Bauchfell, Bindegewebszelle). Zwischen den Verbindungsfasern nur blasse Körnchen).

Fig. 9 u. 10. Im Abschnürungsgürtel fingirte Körperchen.

Fig. 11—15a. Zwischenkörper. 11 und 15a letzte Stadien, sehr verkleinert.

12: Bindegewebszelle aus der Lunge, 14: Spermatoeyt, 10 und 13: Bauchfell, 9, 11 und 15: Lungenepithel. Näheres s. Abschn. B.

Tafel XXXIX.

Fig. 16. Spireme, Epithelzelle, Mundbodenplatte, Chromessigosmiumsäure, Safranin. Es ist nur der obere Umfang der Figur gezeichnet. Durchgehende Chromosomenspaltung. Rechts ein Chromosom stärker vergrößert dargestellt.

- Fig. 17. Spirem aus dem Wandbeleg des Embryosackes von *Fritillaria imperialis*, behandelt wie das vorige Object. Noch grosse Nucleolen im Knäuel. Spaltung durchgehend.
Für beide Figuren vgl. Abschnitt E.
- Fig. 18. Aus einem Serienschmitt, Hoden, Salamandra; eine Metaphase eines grossen Spermatoocyts längs durchschnitten, so dass nur wenige Chromosomentheile im Schnitt sind und der Mitteltheil der Spindel frei vorliegt. Man sieht die im Aequator durchlaufenden Spindelfasern. — Hermann'sche Lösung, Orangeverfahren.
- Fig. 19. Sternphase einer Lungenepithelzelle, mit zwei separirt gelegenen Chromosomen. Näheres vgl. im Abschnitt E.
- Fig. 20. Aus dem Kiemenepithel; zur Veranschaulichung der besonderen Dunkelung der in Mitose stehenden Zellen bei Osmiumbehandlung. Chromessigosmiumsäure, Safranin, Gentiana (die Kerne der beiden ruhenden Zellen, hier mit roth gezeichnet, sind mit Ausnahme der Nucleolen blau zu denken). Die Zelle links ist so gedunkelt, dass man von der hellen Innenportion des Zellkörpers und von den Verbindungsfäden, sowie auch von den Zellplattenelementen (vgl. Fig. 9 u. 10, Tafel I) so gut wie nichts sieht. — Uebrigens vgl. Abschnitt C.
- Fig. 21. Kern aus dem Hoden, Salamandra, Juli; erste Spermatoocyten-generation. Form vor dem eigentlichen Spirem (halbe Ruheform). Verästelte achromatische (Linin-) Brücken und Bälkchen zwischen den chromatischen Strängen. Platinchlorid 0,5 pCt., Safranin.
- Fig. 22. Ein ebensolcher Kern; an Serie durchschnitten, war in drei Schnitte zerlegt, der mittlere gezeichnet. Zwischen den Durchschnitten der chromatischen Stränge die Lininbälkchen genau gezeichnet: zeigt, dass dieselben verästelt sind. Orangeverfahren wie im Abschnitt A beschrieben; die Lininstructuren sind blau zu denken.
- Fig. 22 a. Schnitt aus einem Kern ebendaher, im Uebergang zum vollen Spirem und mit Längsspaltung der Chromosomen. Im Uebrigen siehe die Erklärung der vorigen Figur.
- Fig. 23. Ebenso, etwas späteres Stadium.
Für Fig. 22—23 vgl. Text im Abschnitt E, S. 731.
- Fig. 24. Wanderzelle aus dem Peritoneum, Orangeverfahren. Links am Kern die Attractionssphäre; die Centalkörper sind hier doppelt, aber sehr nahe beisammen. Der Kern zeigt keine Spur von Mitose. S. Abschnitt D.
- Fig. 25. Wanderzelle aus dem Kiemenblatt, Chromsäure-Safranin. Die Sphäre, links neben dem polymorphen Kern, ist durch das Reagens verändert, grau gezeichnet, blass rosenroth zu denken.
- Fig. 26. Wanderzelle ebendaher. Chromsäure - Safranin. Färbung schwarz bezw. grau, statt roth-rosenroth angegeben. Die

Zelle ist durch Fragmentirung getheilt, die Sphäre zerlegt. Vgl. im Abschnitt D.

Fig. 27—29. Schematische Zeichnungen für Abschnitt E, vgl. daselbst besonders Seite 726, 728, 732.

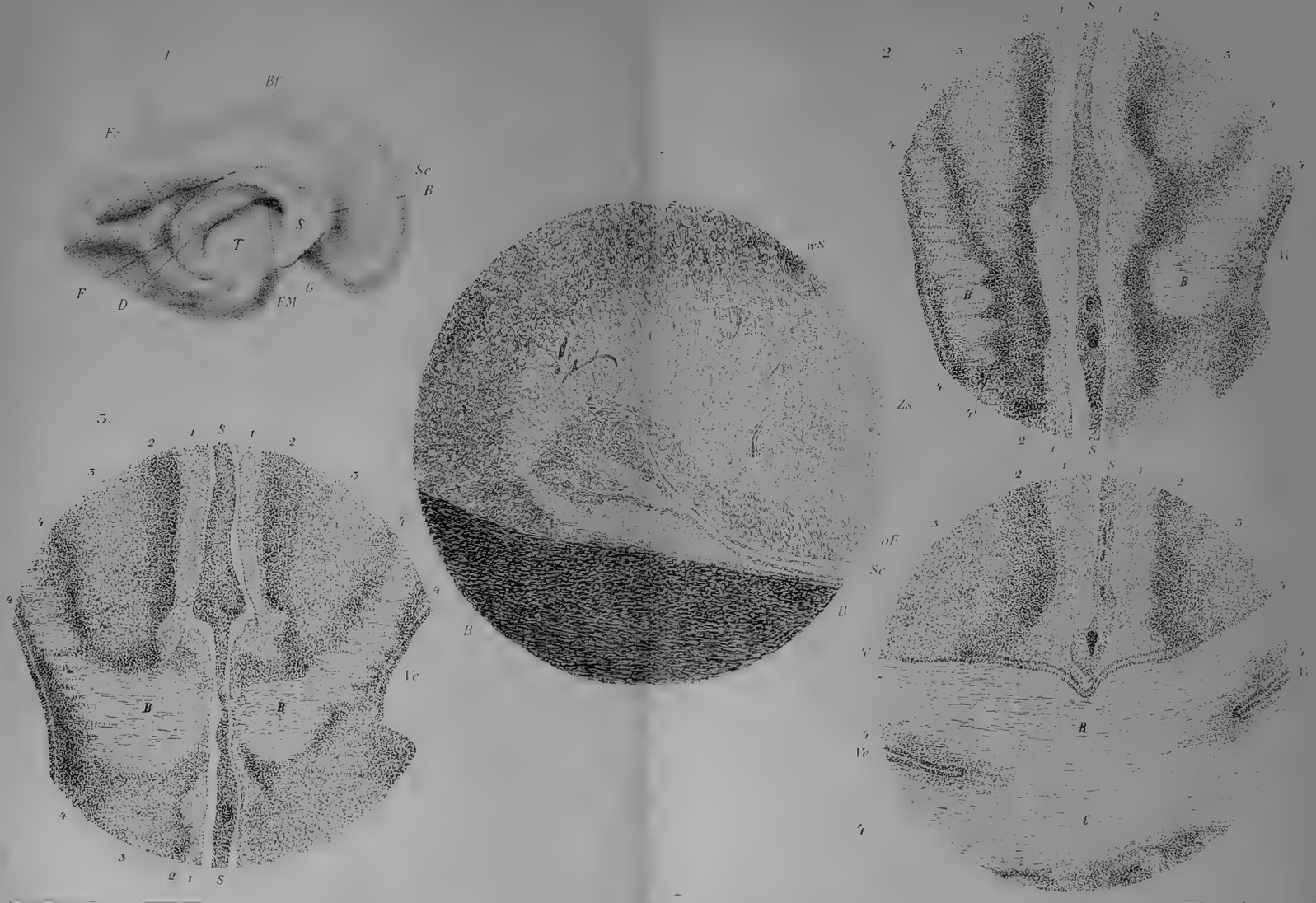
In Fig. 28 ist die Centralspindel nicht mitgezeichnet; 29 verdeutlicht, in welcher Lage dieselbe hineinzudenken ist.

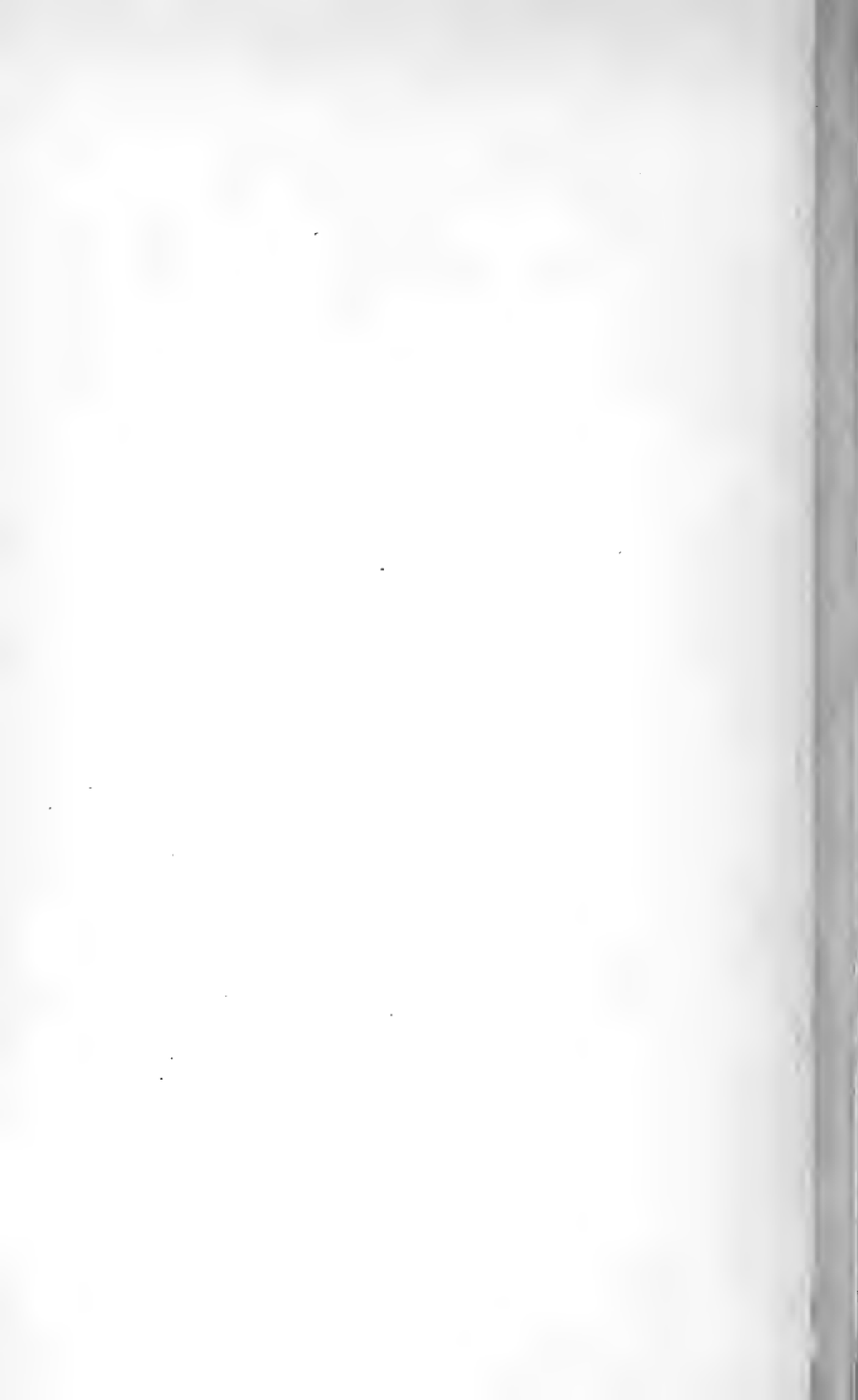
Tafel XL.

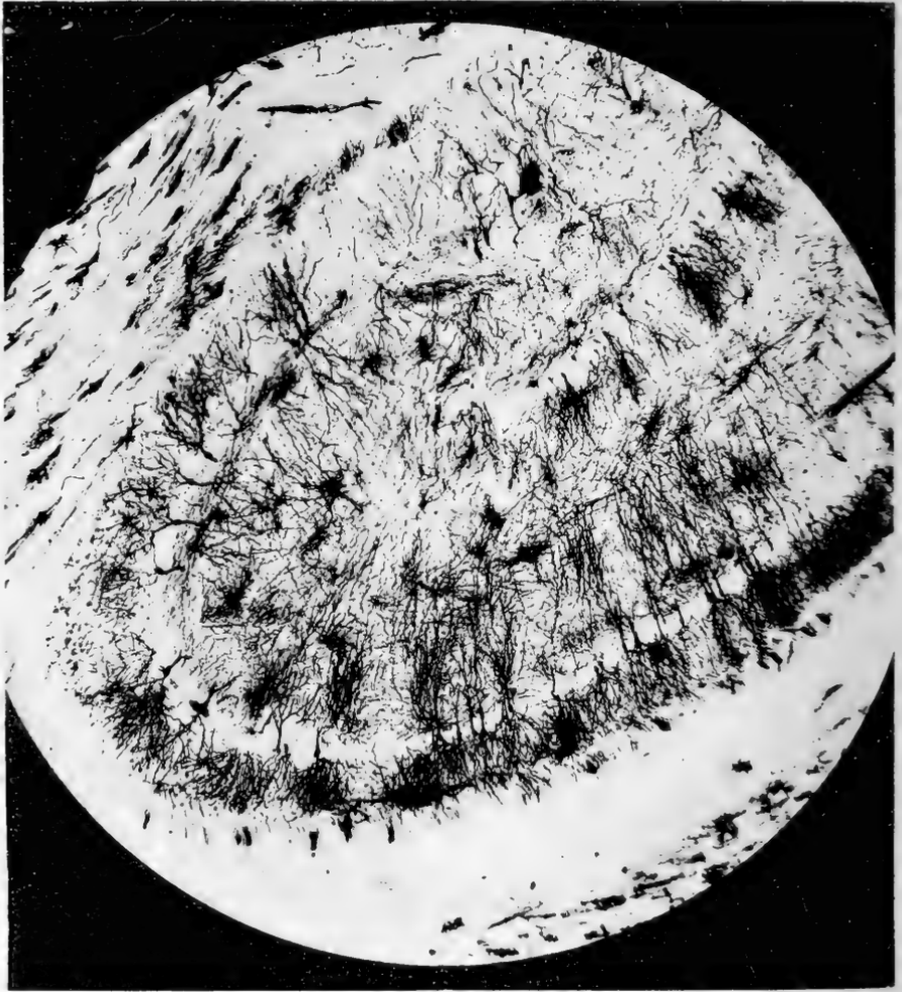
- Fig. 30. Enges Spirem mit Längsspaltung, vgl. Fig. 16 u. 17, Tafel II. Die Chromosomen des oberen Umfangs dunkel, die des unteren blass gezeichnet. Vergl. Abschnitt E, S. 737 ff. und am Schluss S. 744.
- Fig. 31—38. Stadien der Prophasen der Mitose bis zur Sternform, im wesentlichen nach der typischen Reihenfolge numerirt, von Lungenepithelien und Bauchfellendothelien der Larve. Die Erläuterung der Figuren ist im Abschnitt E enthalten.
- Fig. 39. Lungenepithel mit mehreren Mitosen, zeigt die Dunkelung der in Theilung stehenden Zellen. Vgl. Fig. 20, Tafel II und Text im Abschnitt C.
- Fig. 40. Sehr platter ruhender Bindegewebskern in der Wand eines Hodenkanälchens, von der Fläche, wahrscheinlich Tochterkern, der unlängst aus dem Dispirem zurückgebildet ist; zeigt Andeutung der Rabl'schen Polfeldanordnung.
- Fig. 41, 42, 43. Schemata zur Erläuterung des Textes im Abschnitt E, S. 735—744 (Fig. 42 nach Rabl. Fig. 41 zeigt, dass bei Annahme einer Längsspaltung der Spindelfasern die Spaltheilften derselben nicht gleich lang sein könnten. Fig. 41 und 43 vertritt nicht etwa meine Ansicht über die erste Anlage der Spindel (für diese siehe vielmehr Fig. 27—29, Tafel XXXIX), sondern dient zur Erläuterung, dass eine hypothetische Spaltung von Spindelfasern im Knäuel keinen Einfluss auf die Spaltung der Chromosomen haben könnte.
- Fig. 44 u. 45. Diagramme von Fig. 37 (44) und 19 (45), s. Text im Abschnitt E, S. 739 u. folgende.

Kiel, 24. April 1891.

Universitäts-Buchdruckerei von Carl Georgi in Bonn.







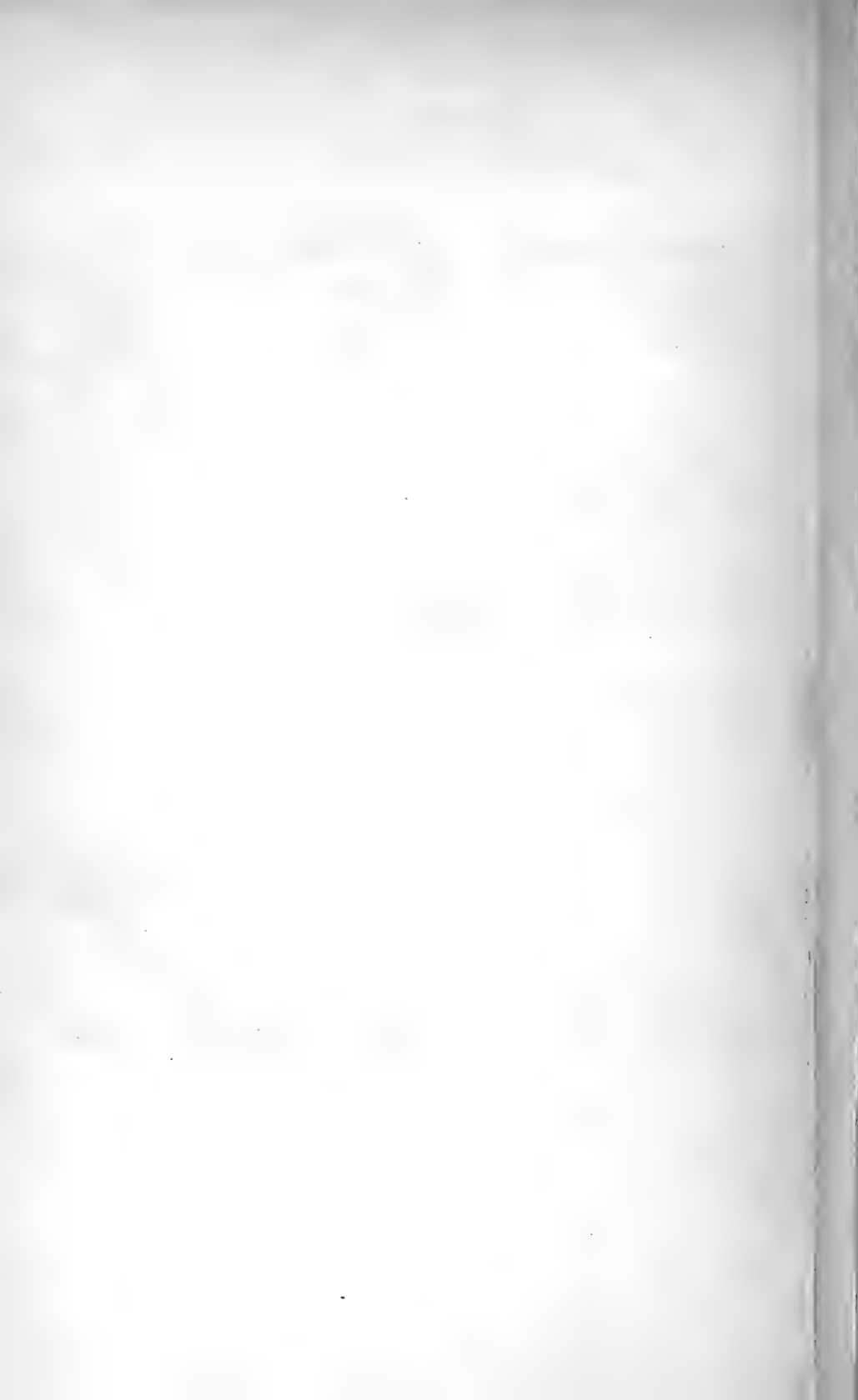
Ammonshorn $\frac{40}{1}$

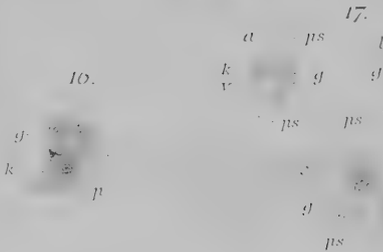
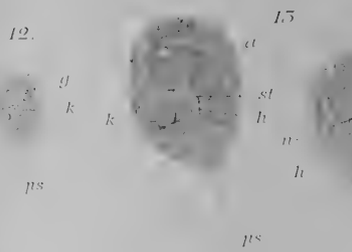
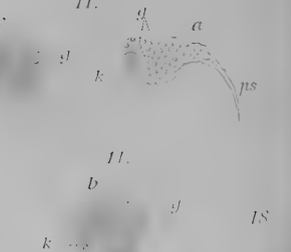
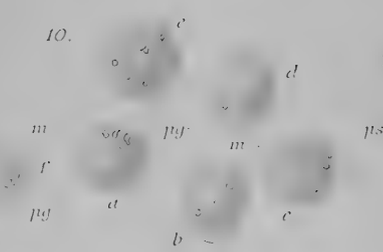
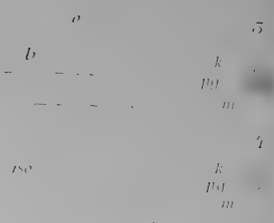
Aufgenommen von W. H. Cox.



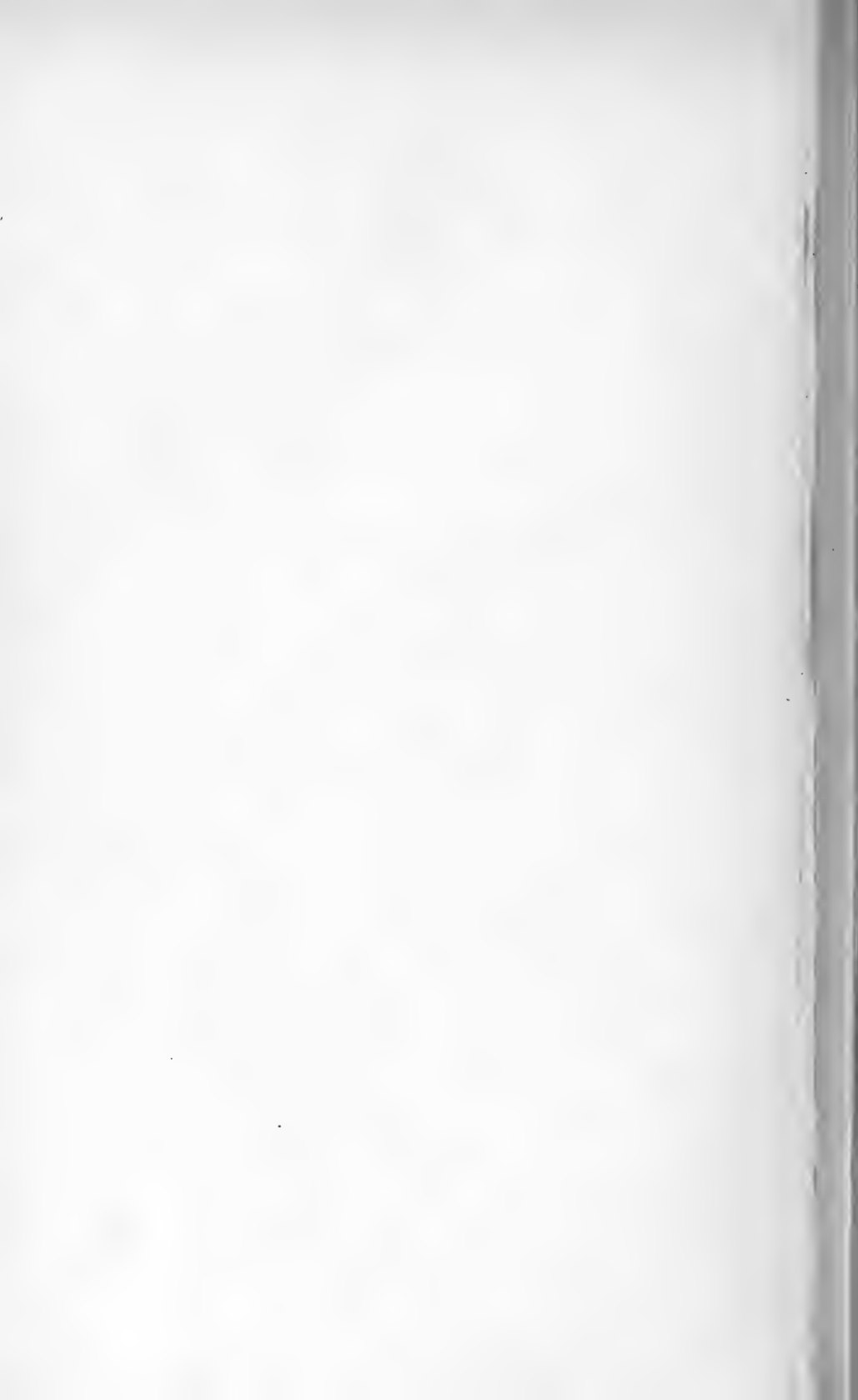
Fascia dentata $\frac{150}{1}$

Aufgenommen von W. H. Cox.





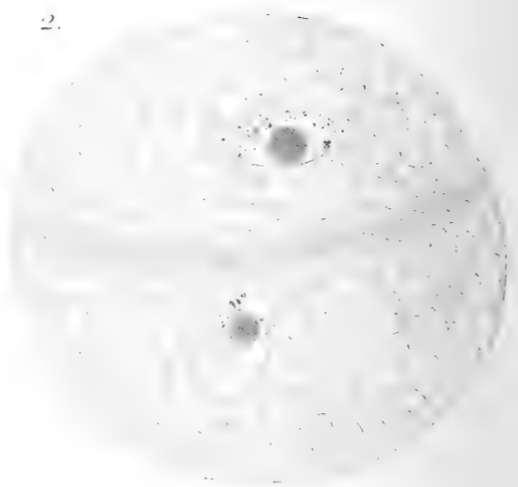




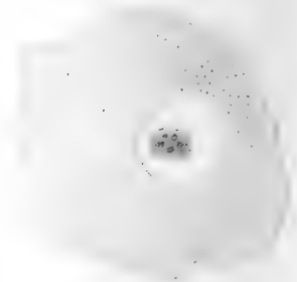
1.



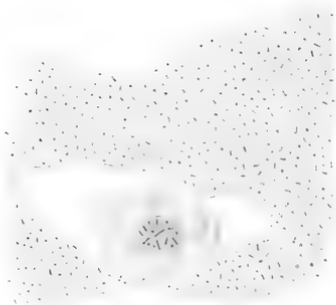
2.



4.



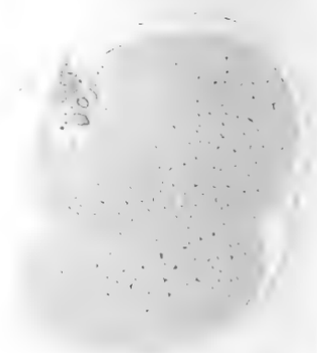
5.



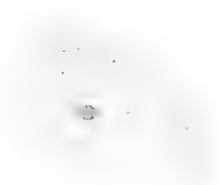
5.



7.



6.



8.



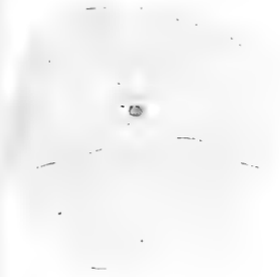
9.



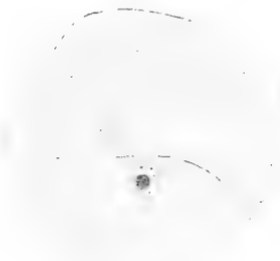
10.



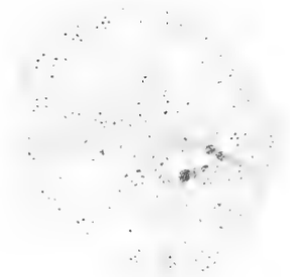
11.



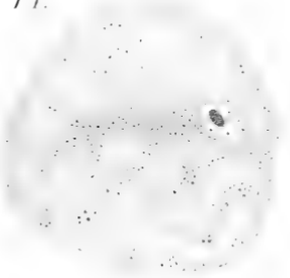
12.



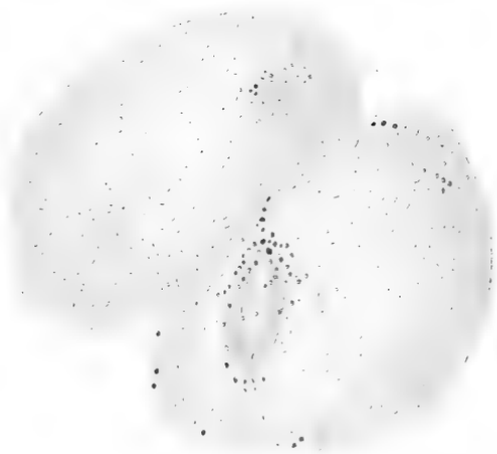
13.



14.

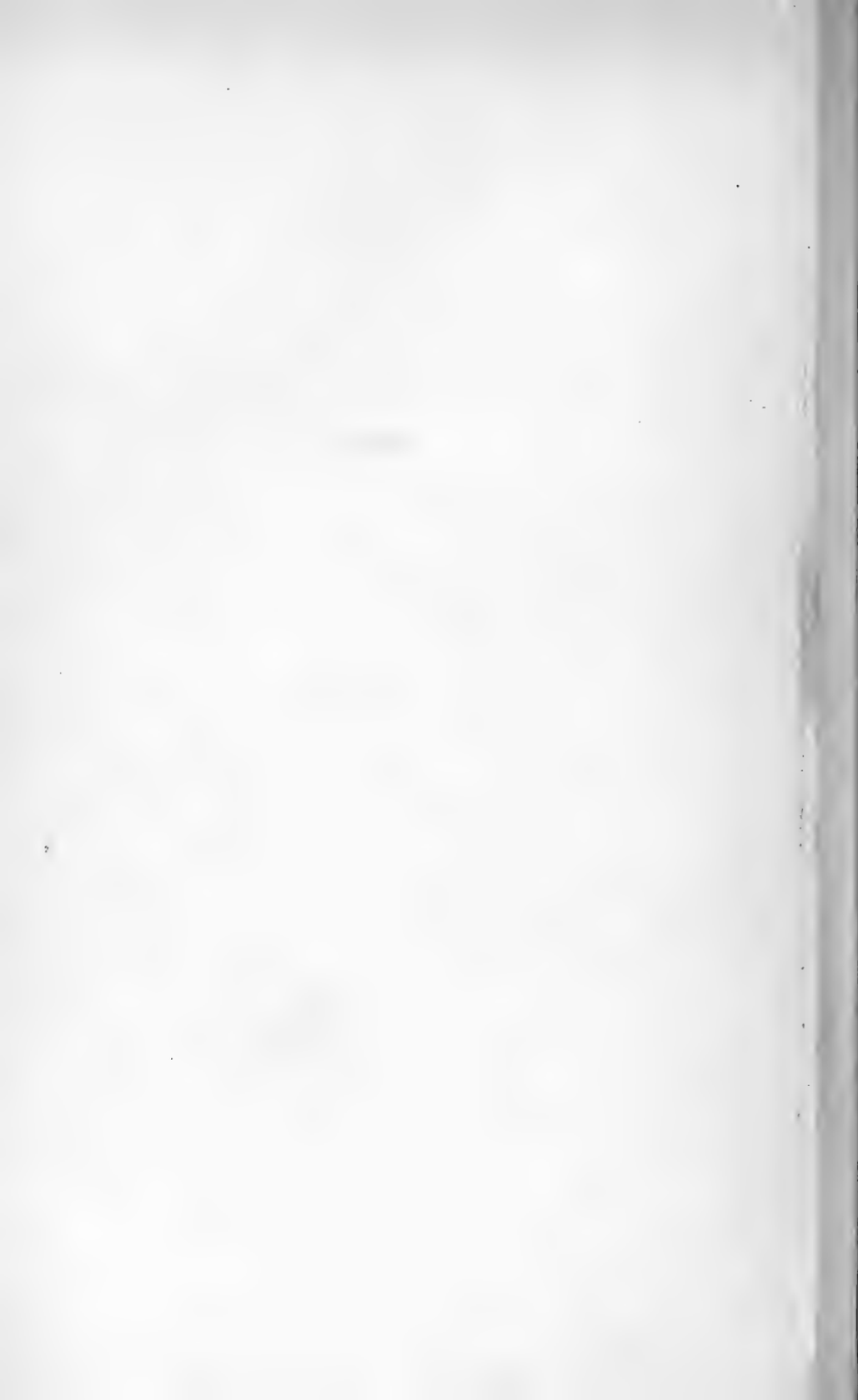


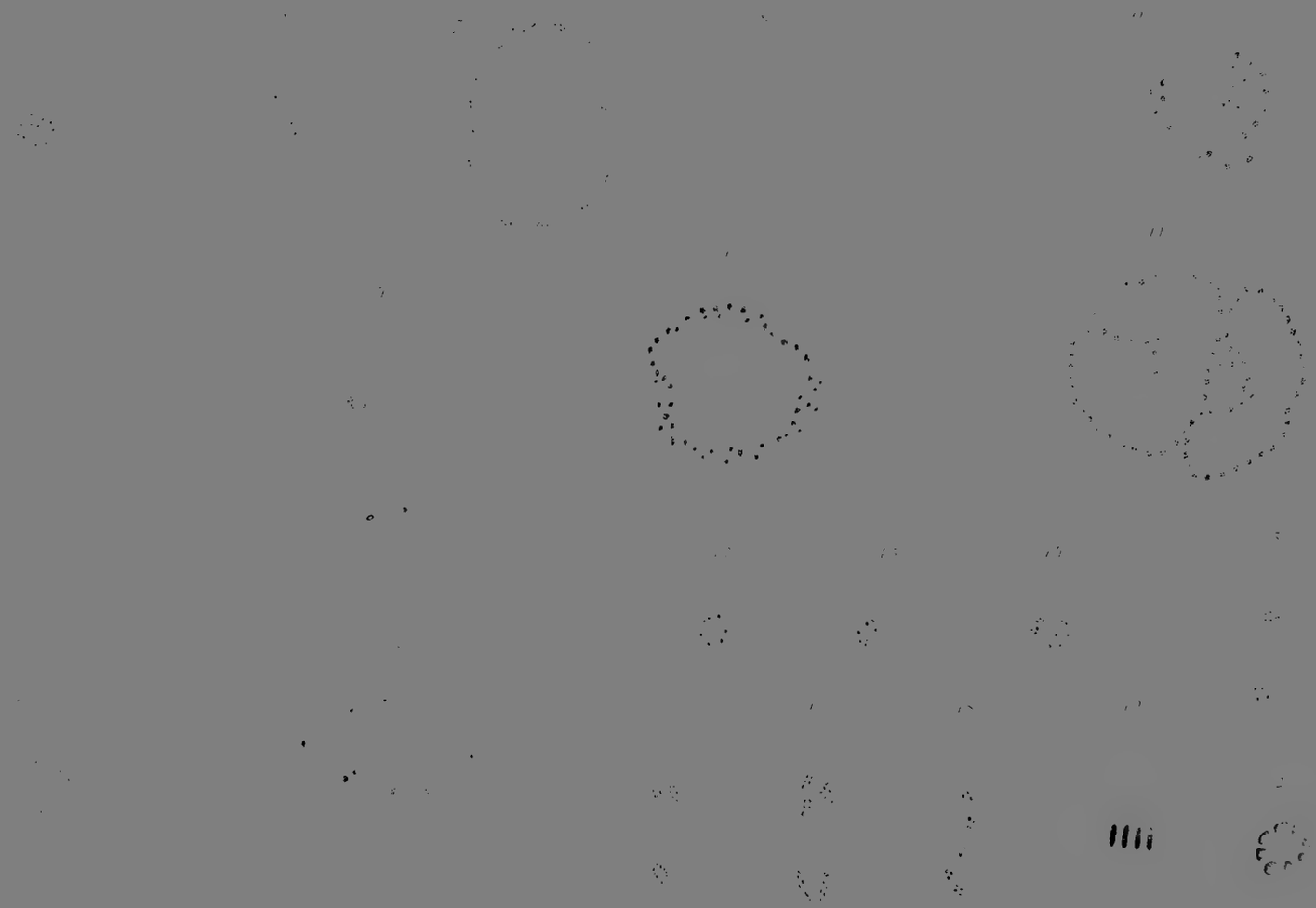
15.



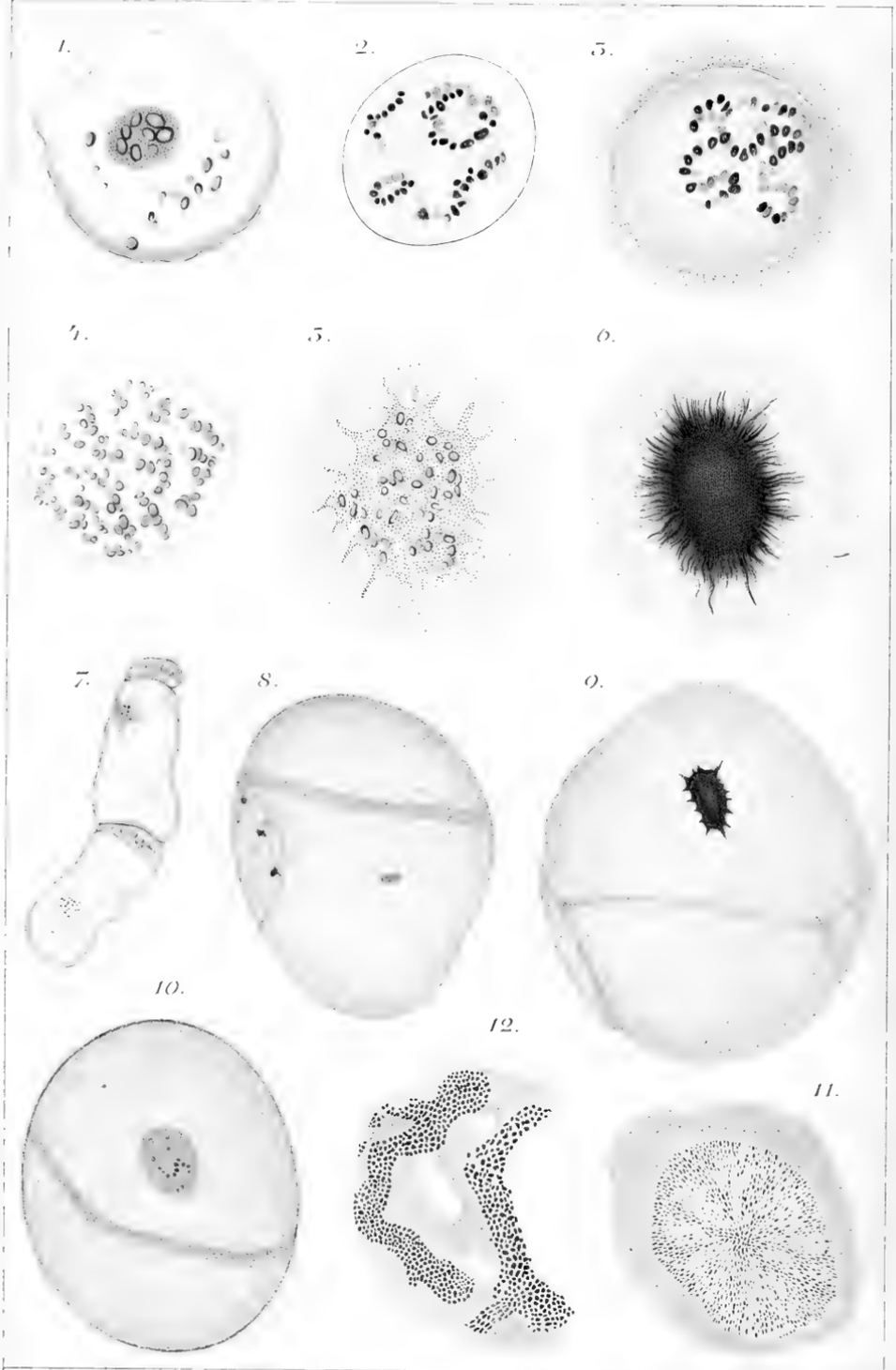
16.











1.



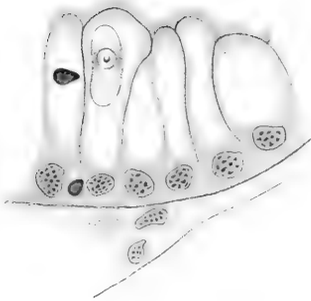
2.



3.



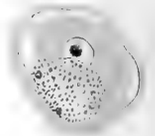
5.



4.



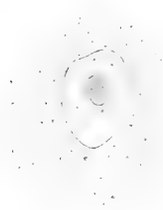
6.



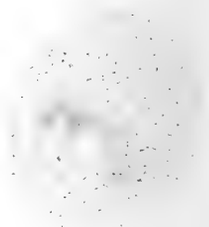
7.



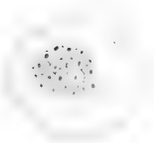
8.



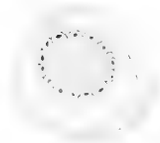
9.



10.



11.



12.



13.



14.



15.



16.



17.



18.



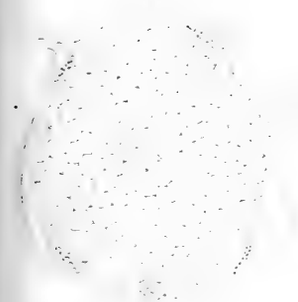
19.



21.



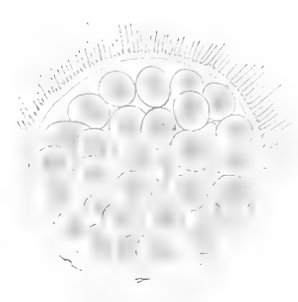
22.



20.

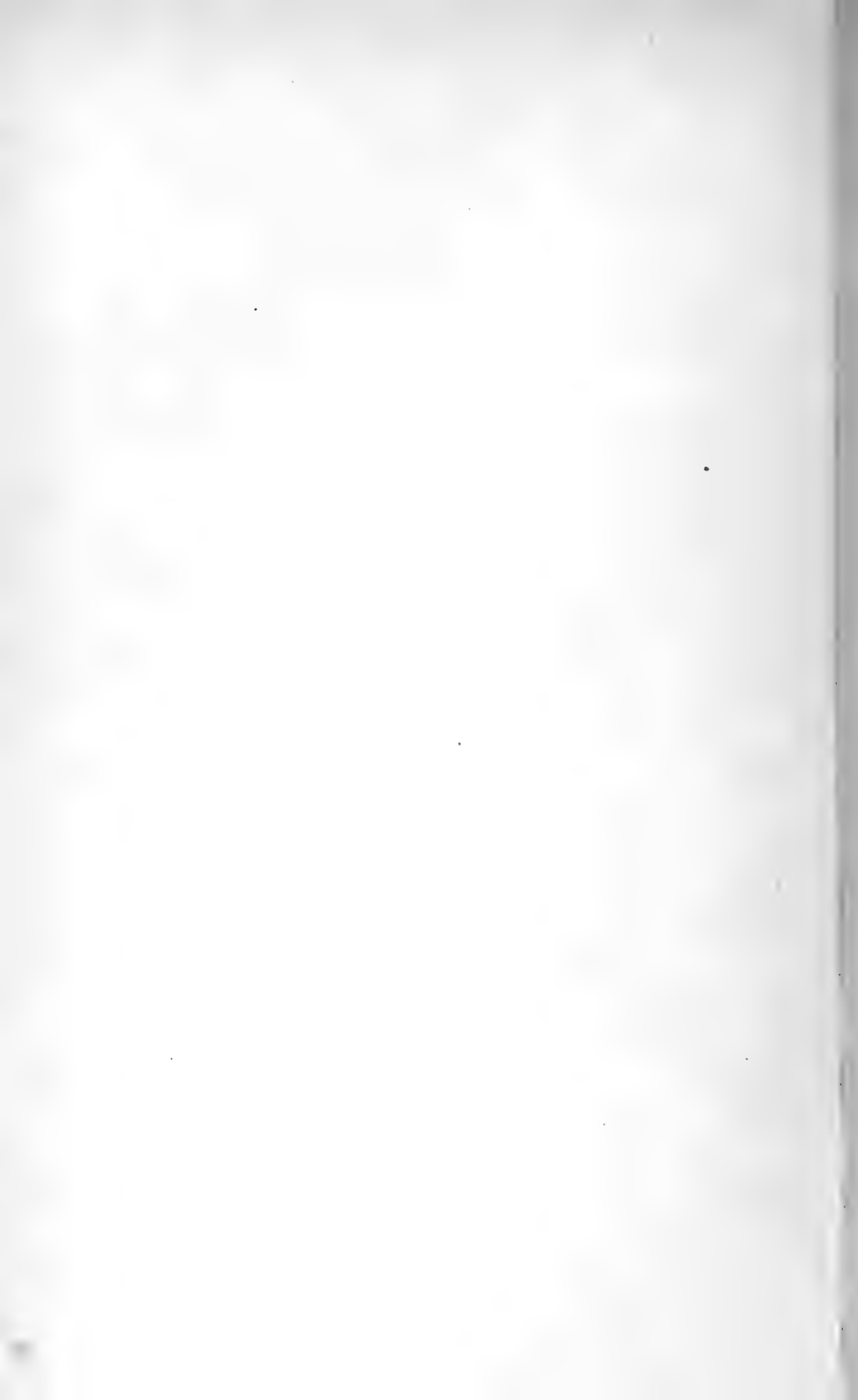


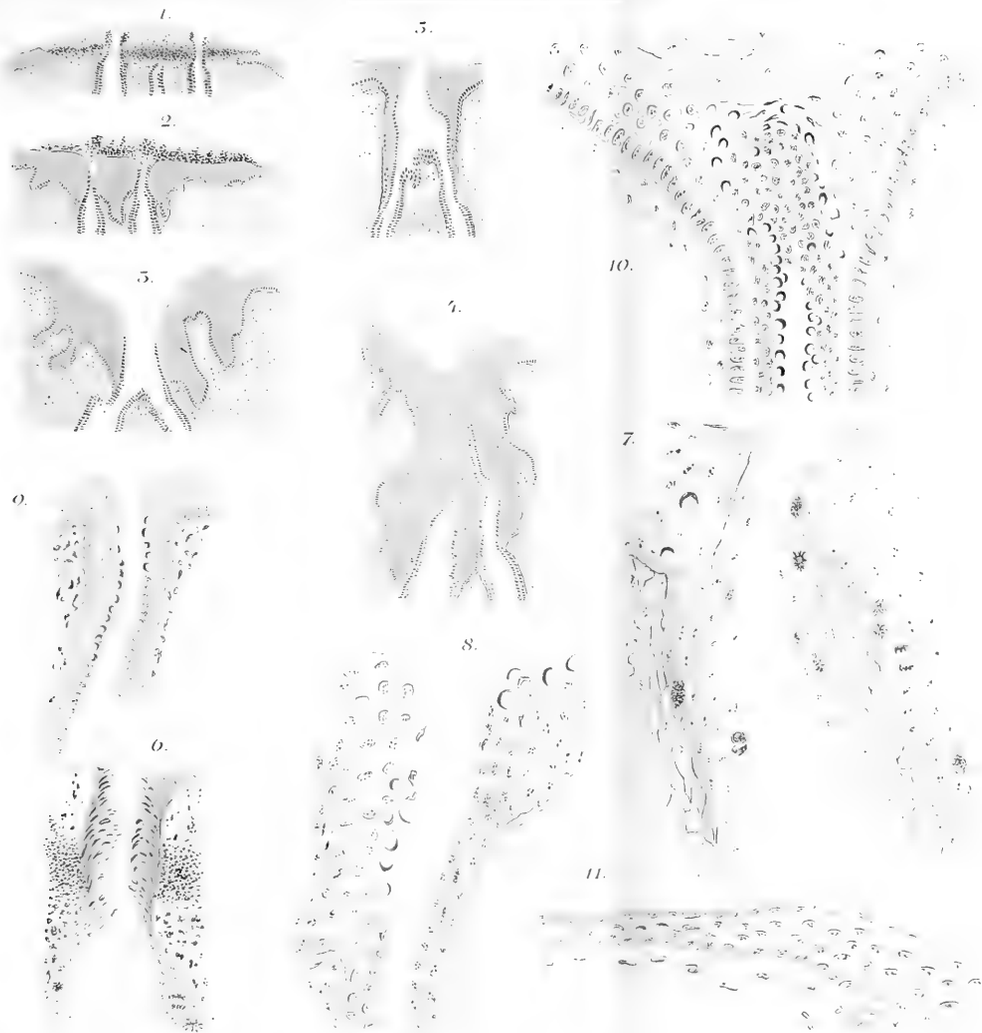
24.



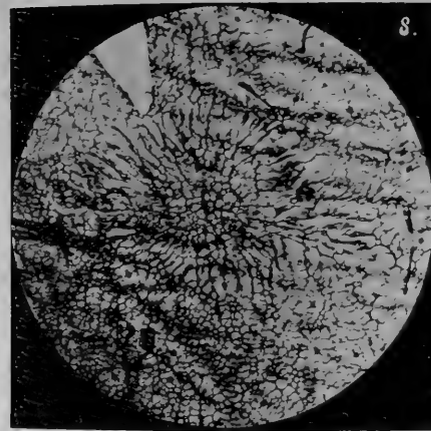
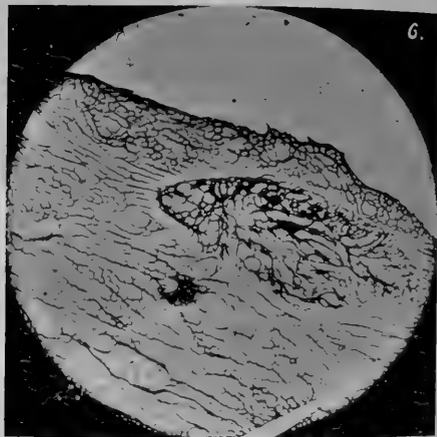
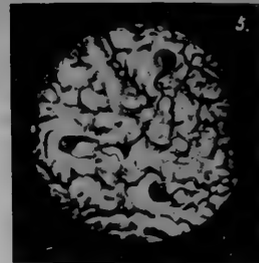
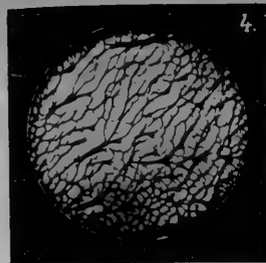
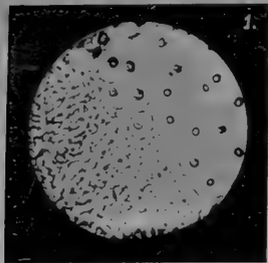
25.

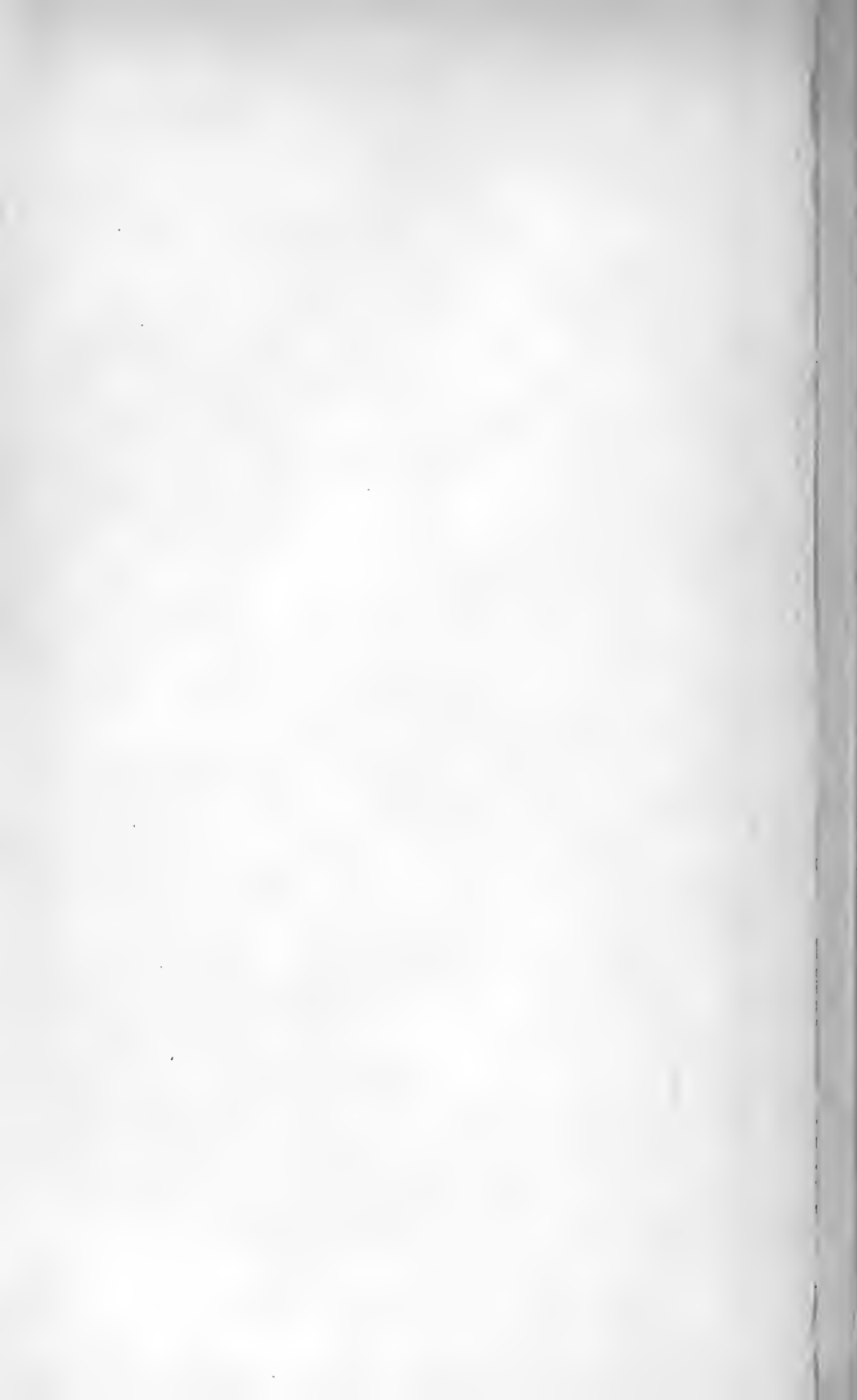


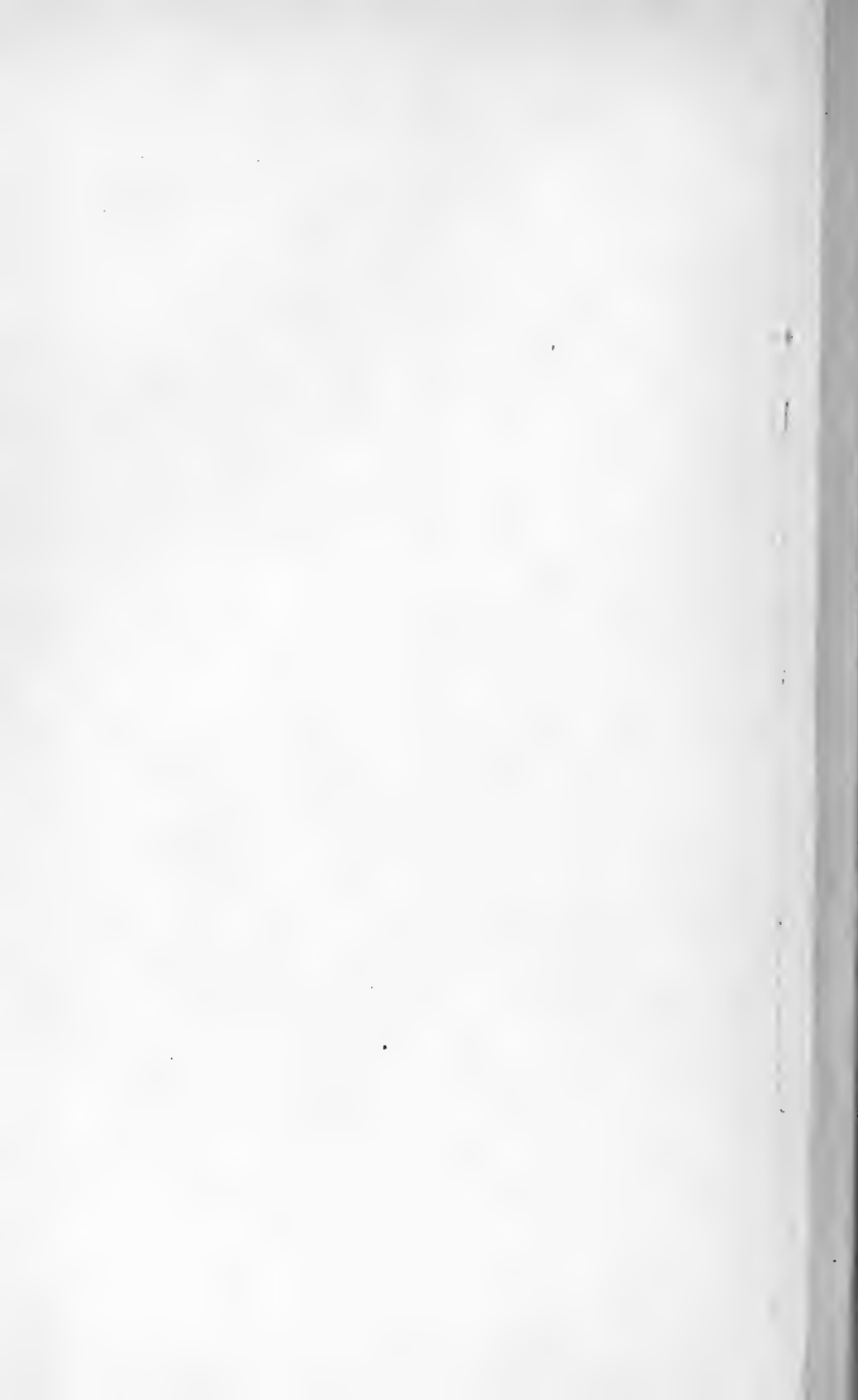


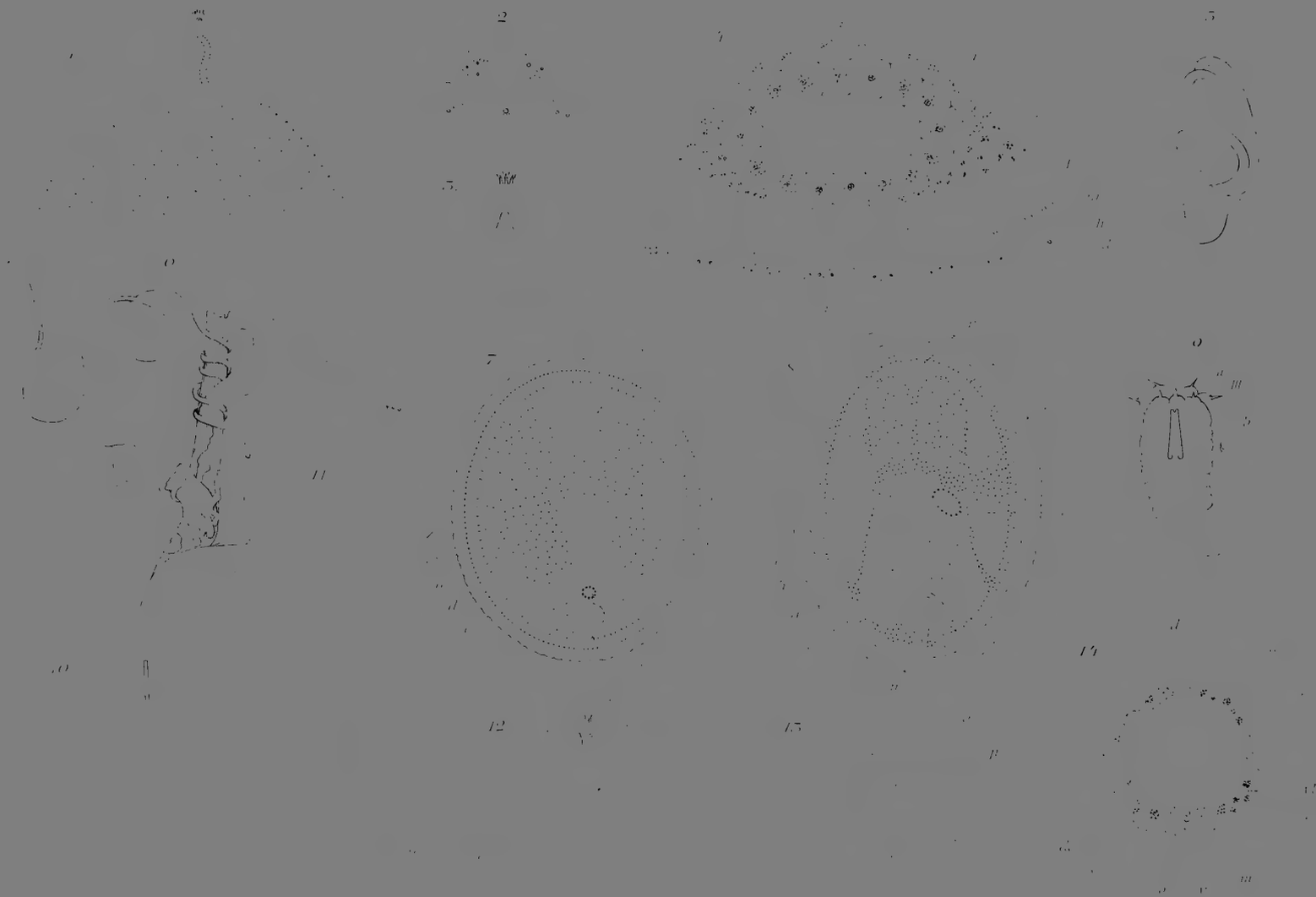


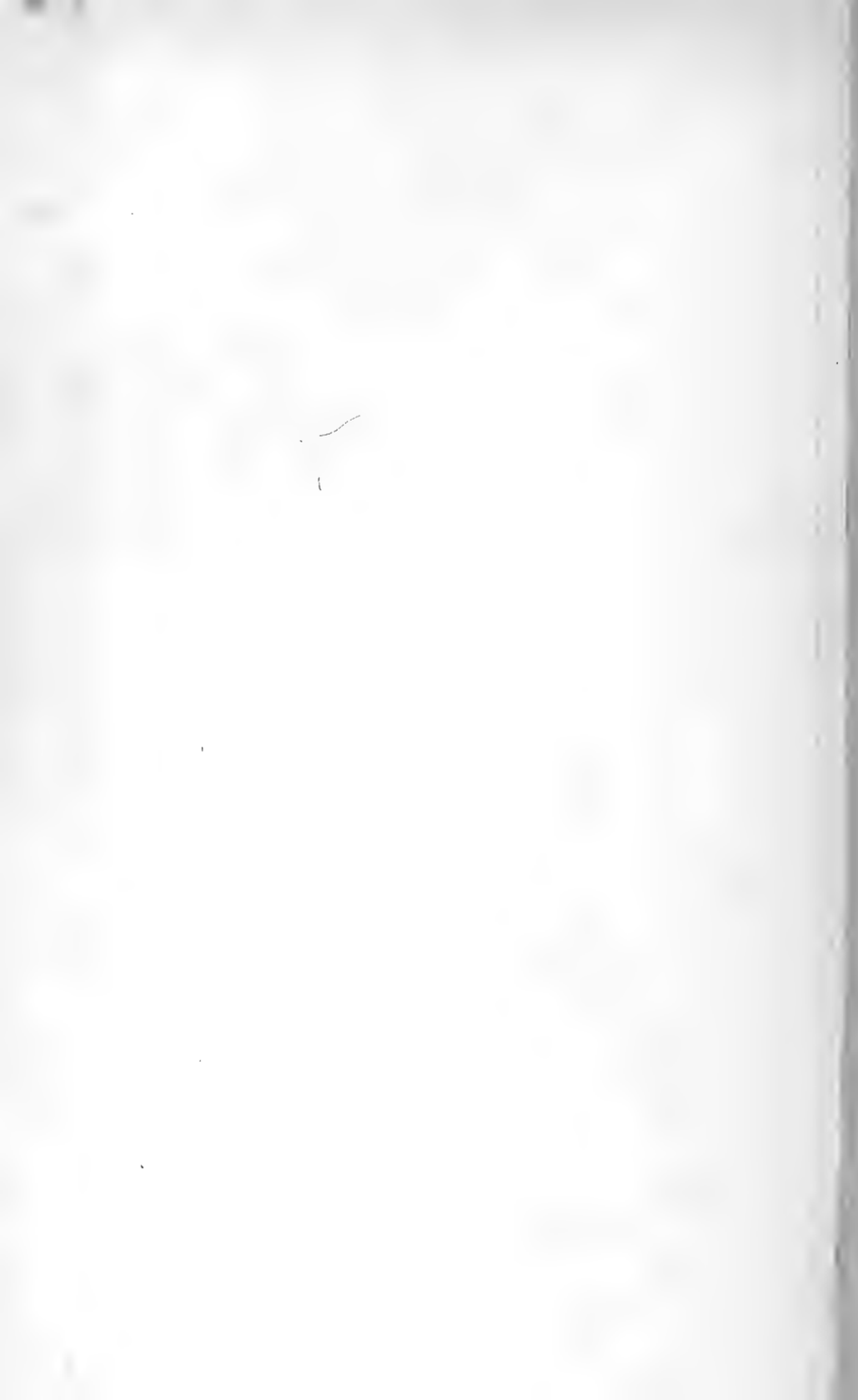


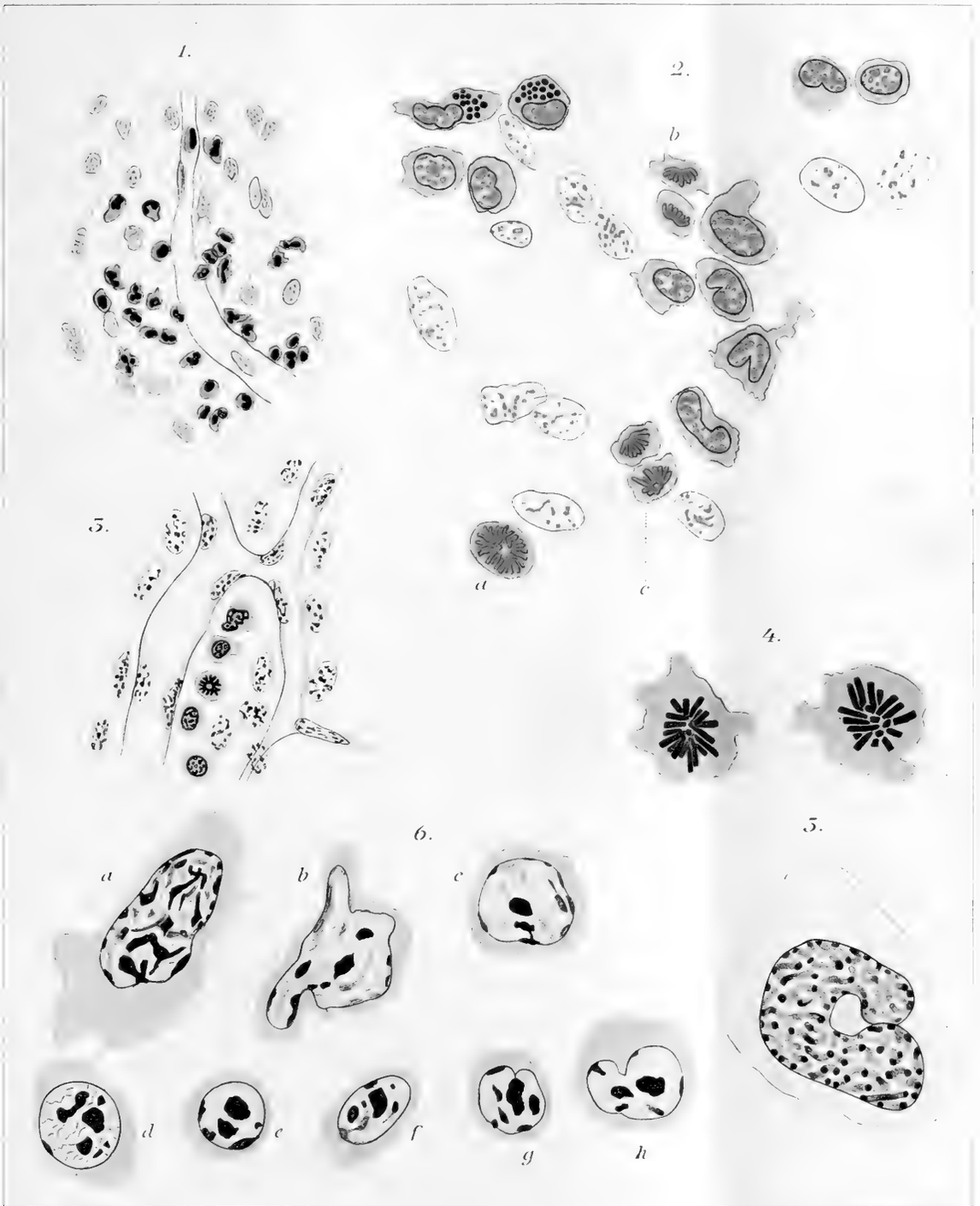










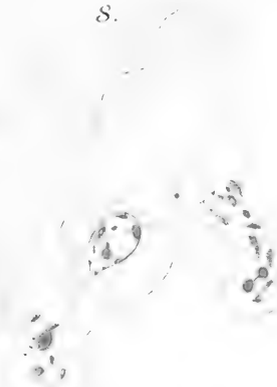




7.



8.



11

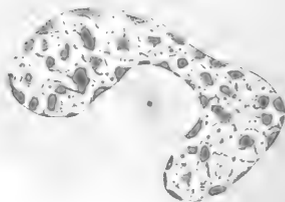


a

b



9.



12.

15.



14.

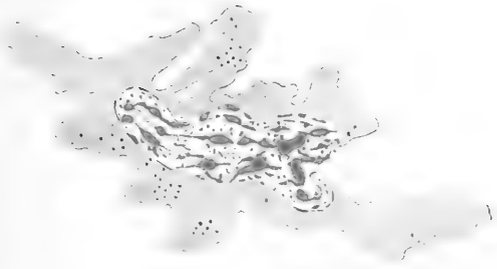


10.

13.



15.



19.



16.



20.



17.



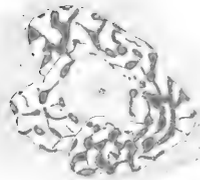
21.



18.

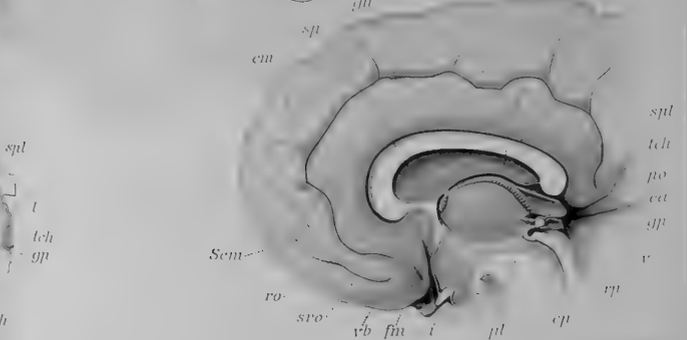
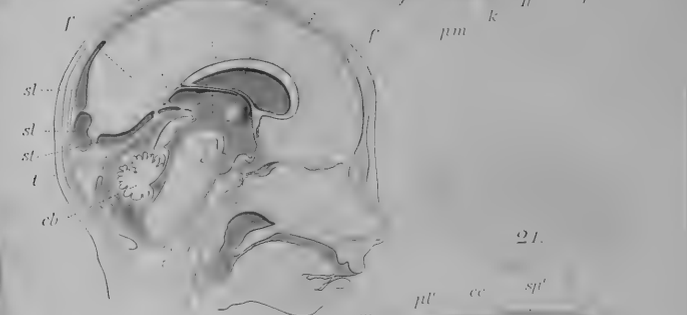
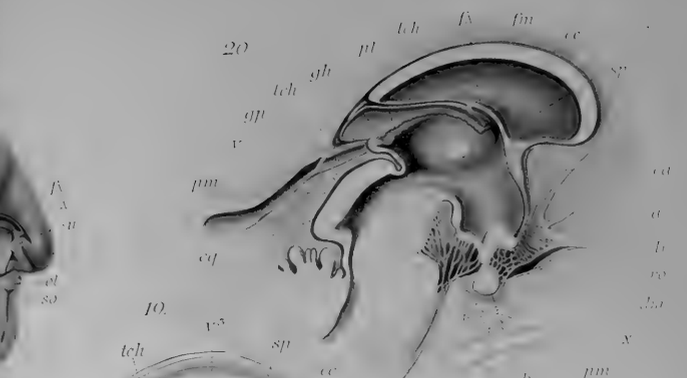
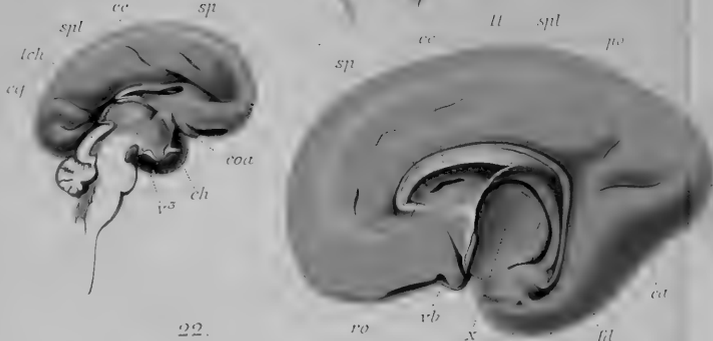
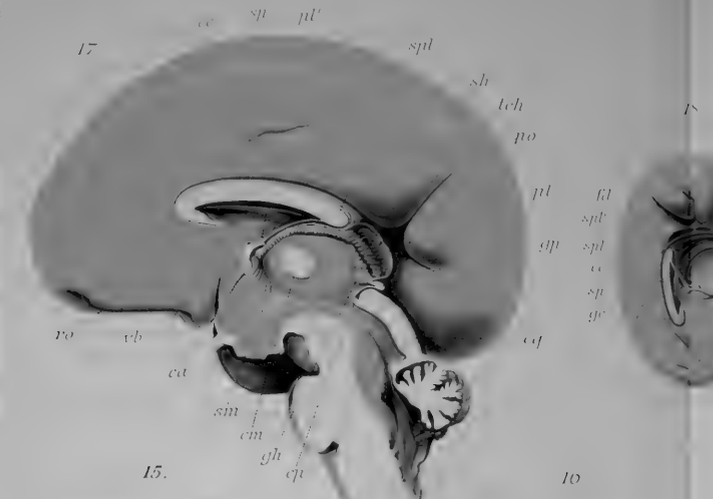


22.





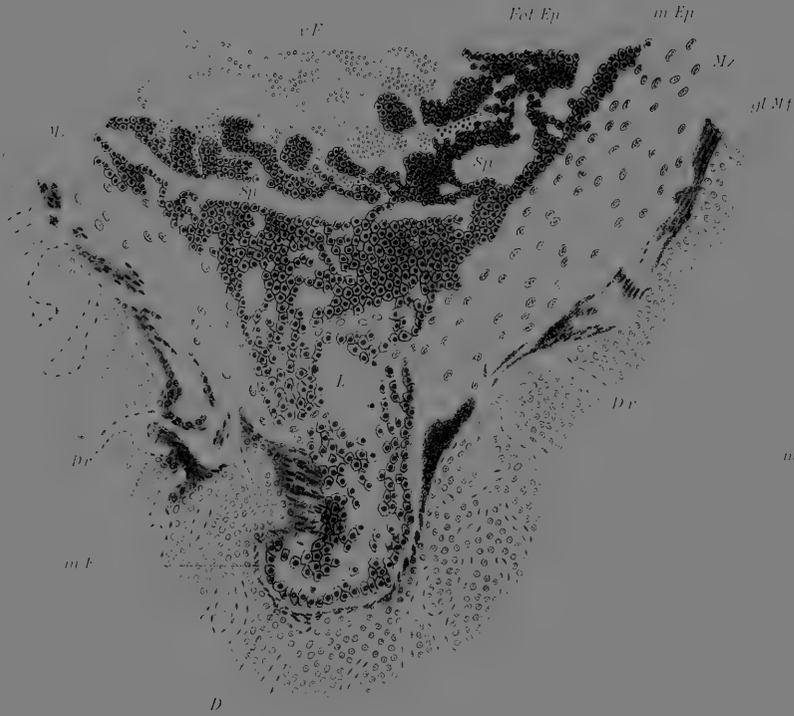




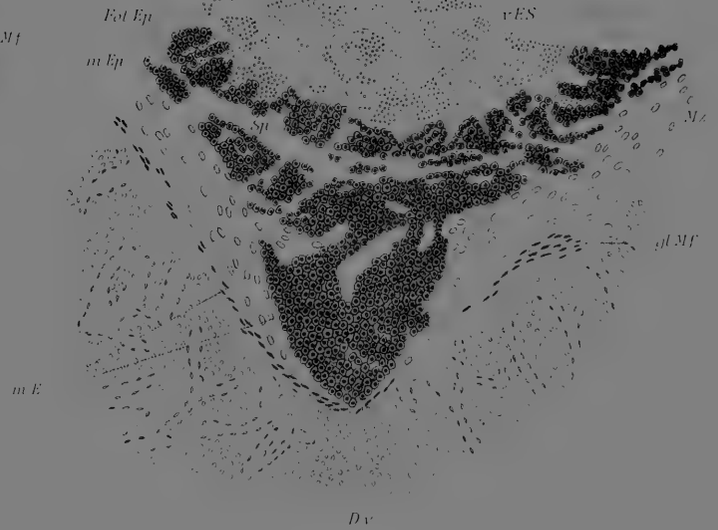




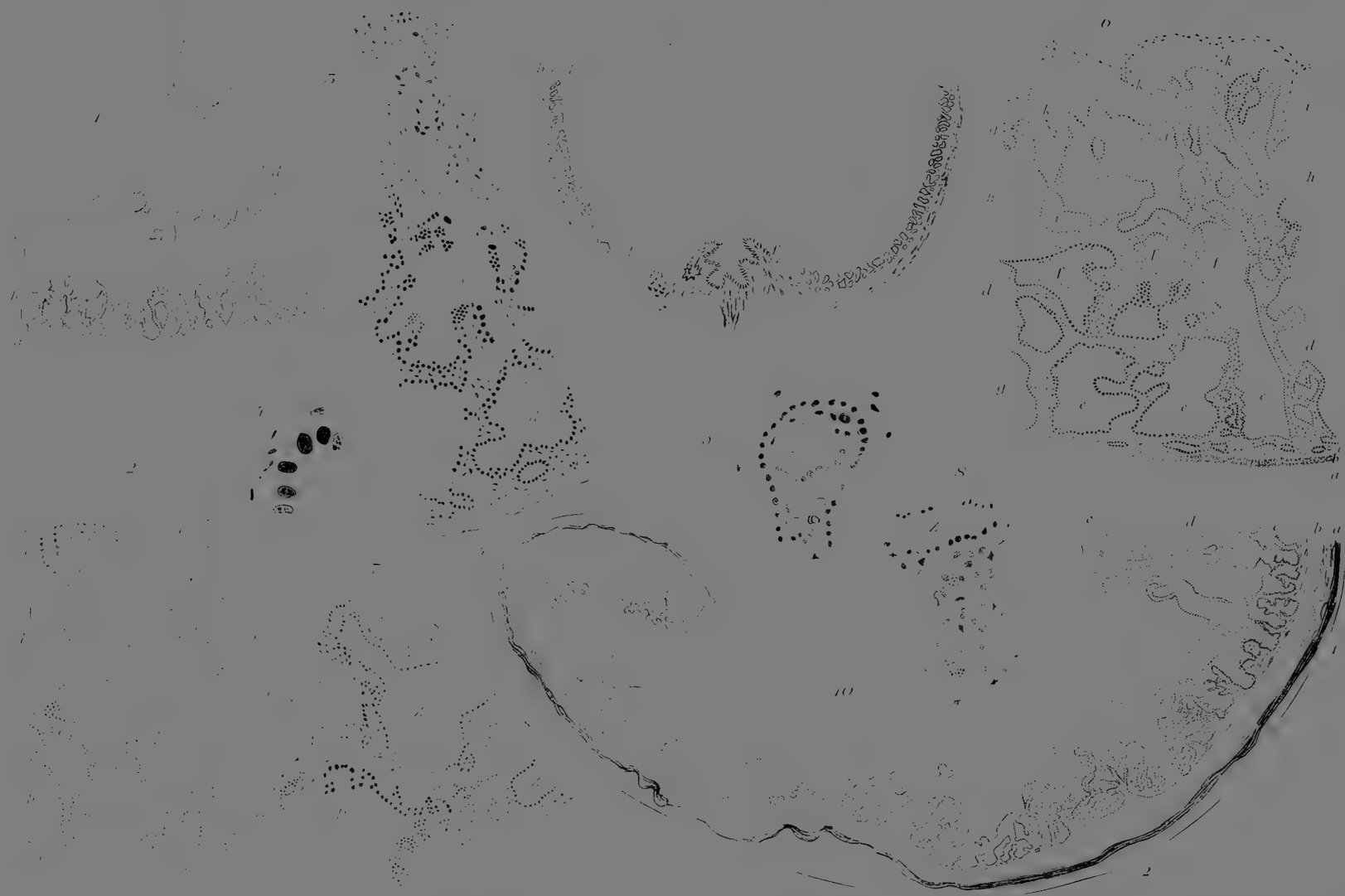
5.



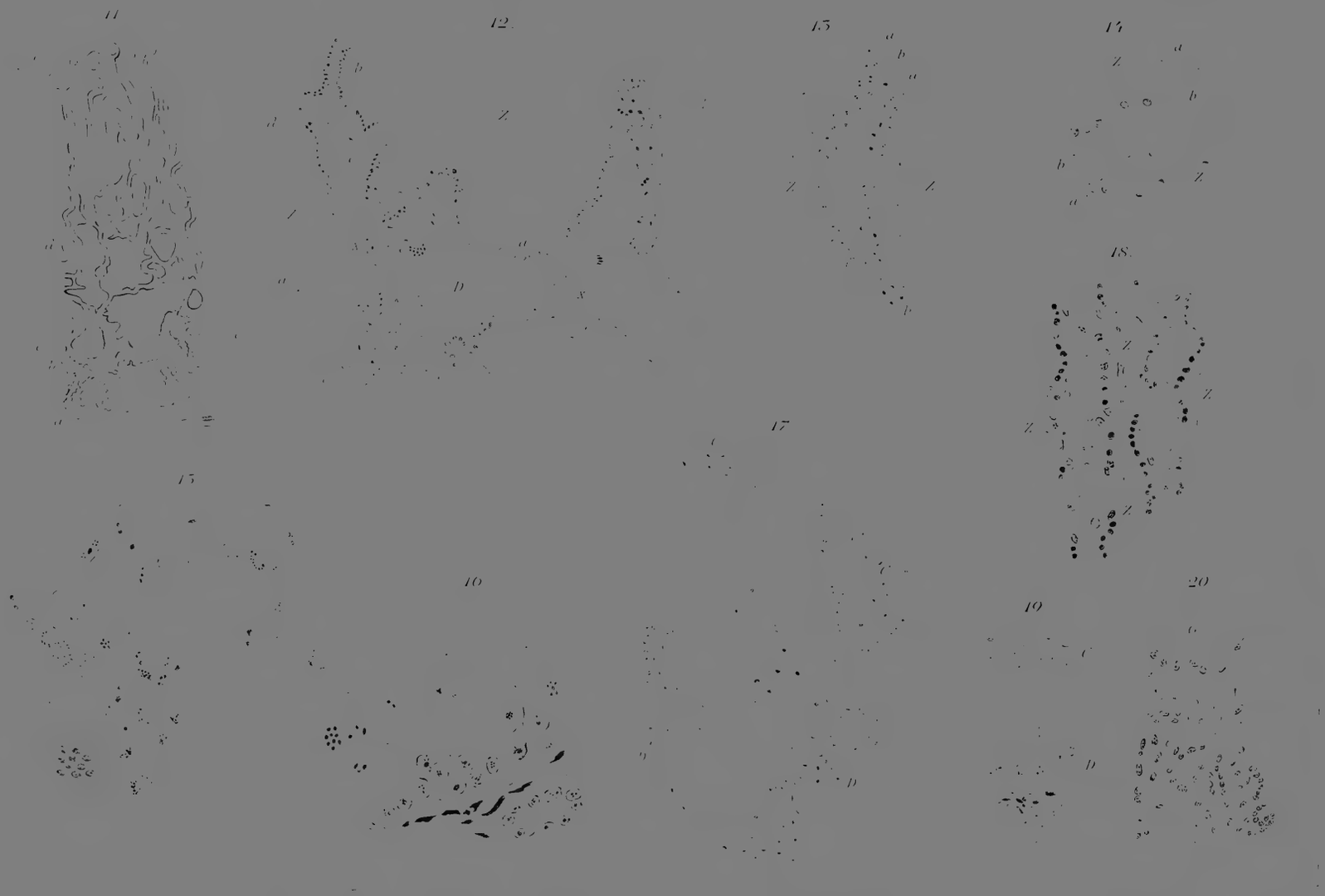
2.



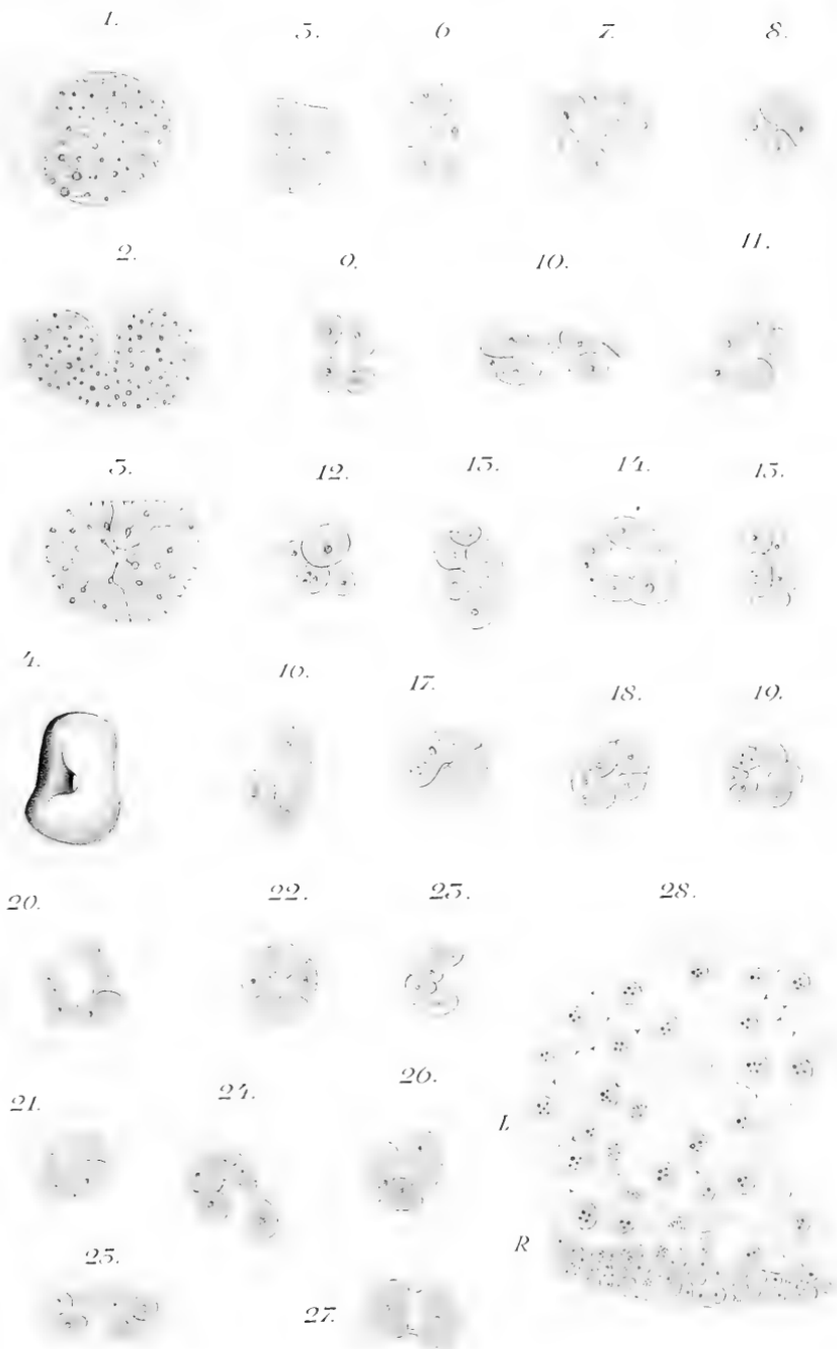


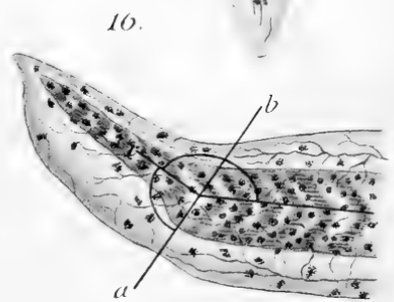
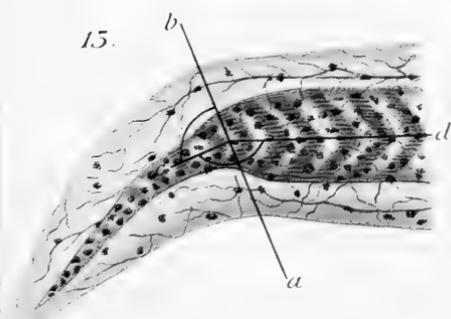
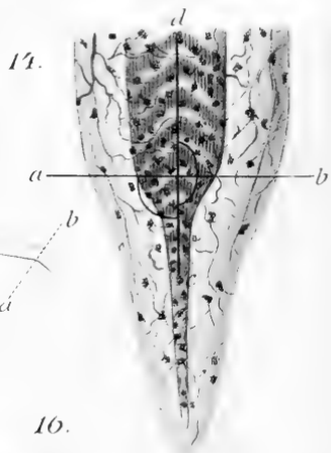
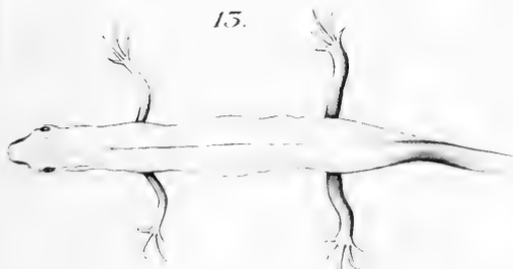
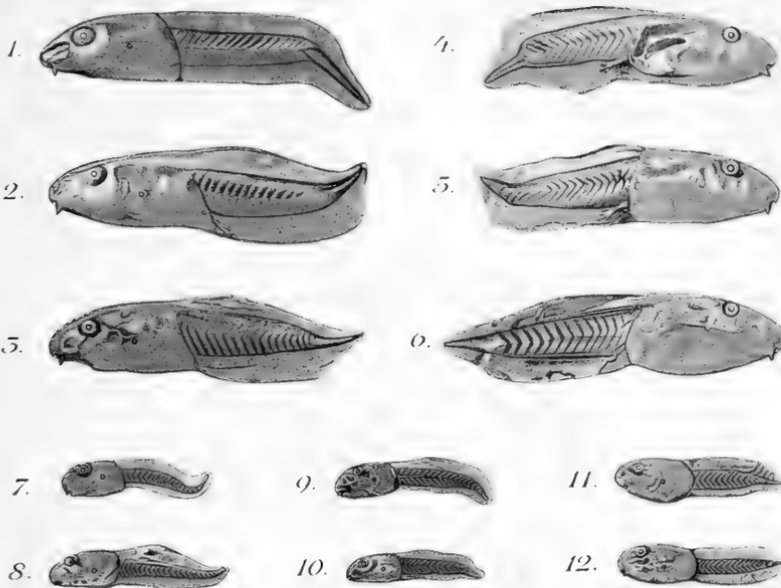




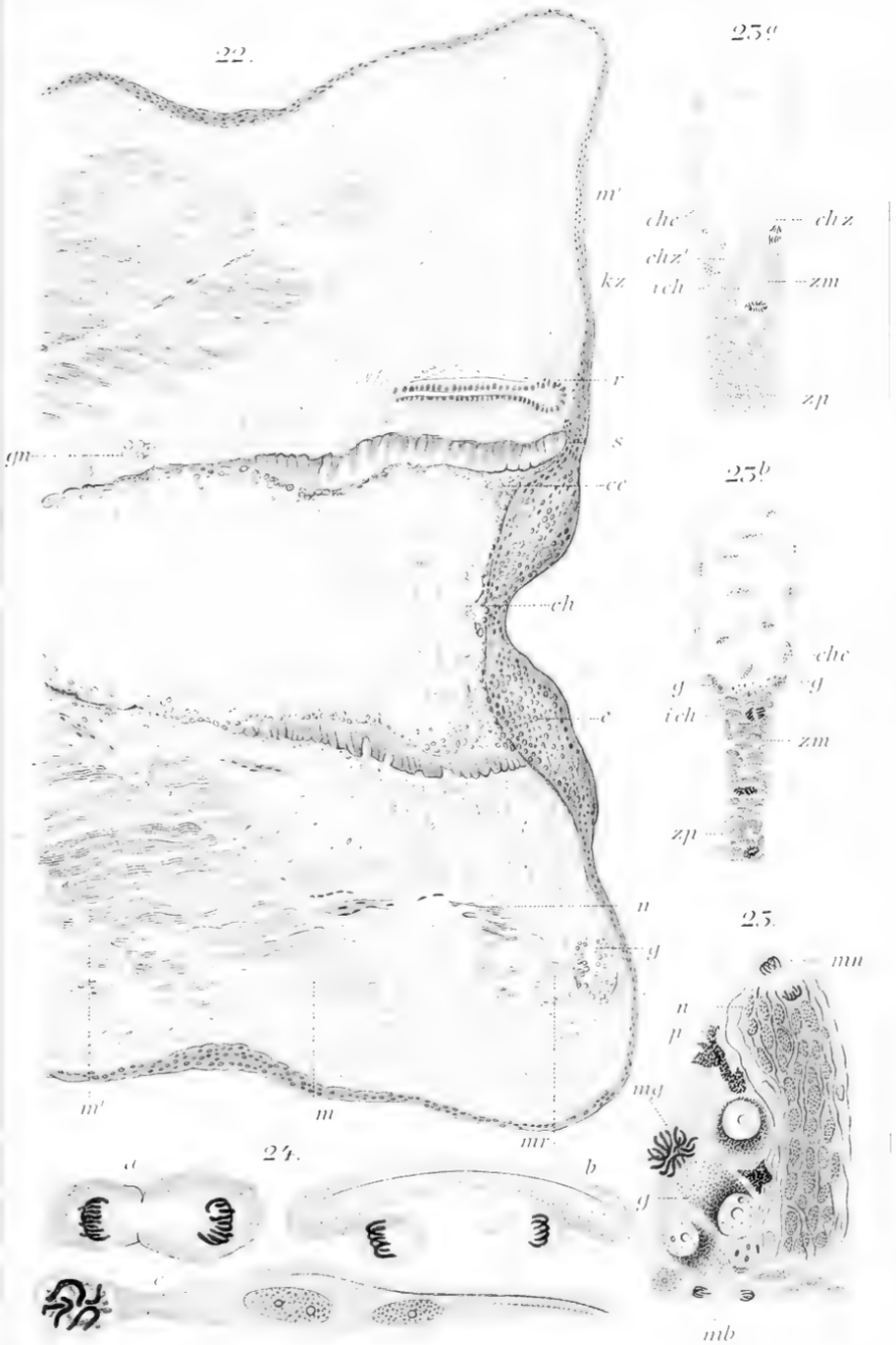


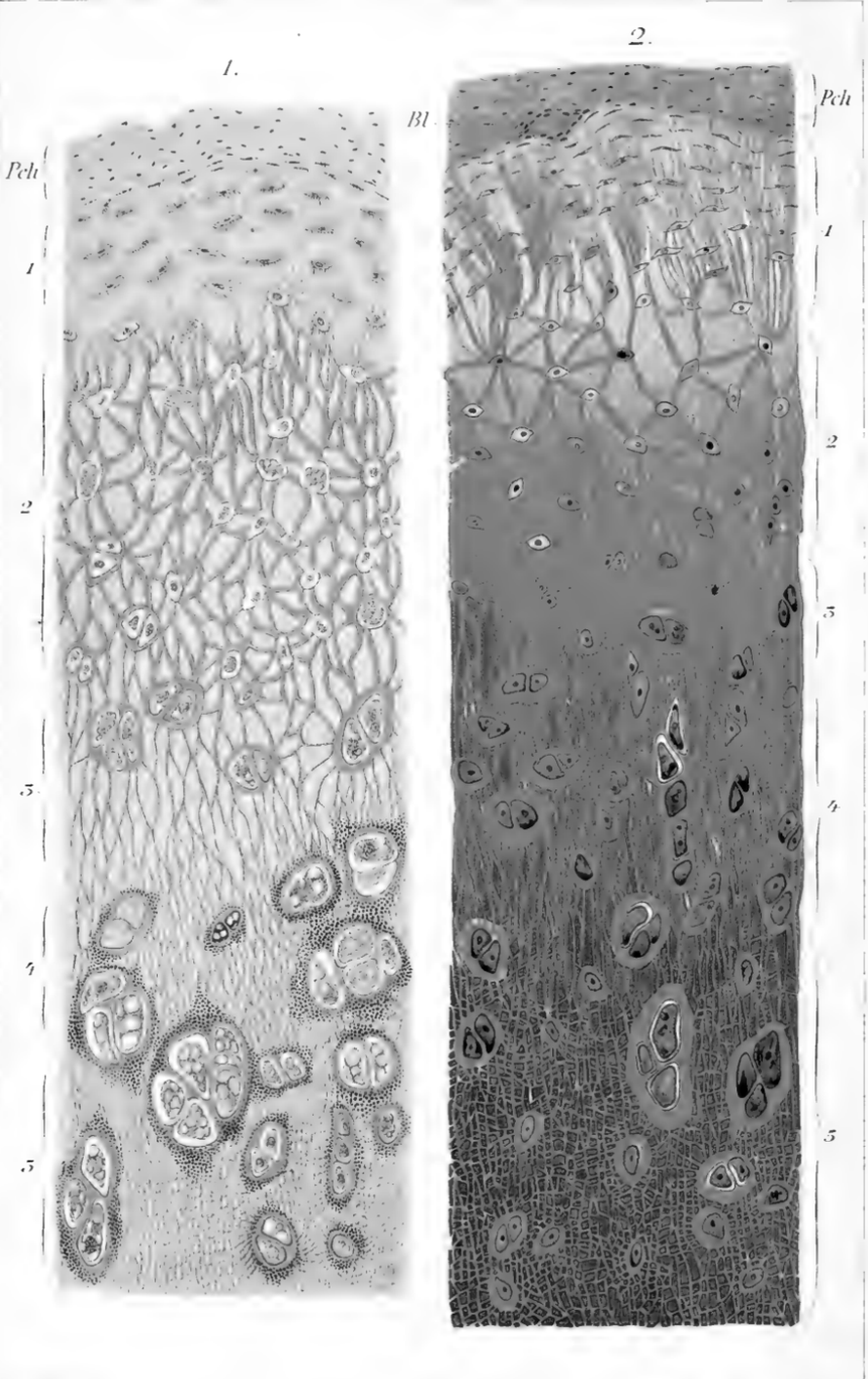


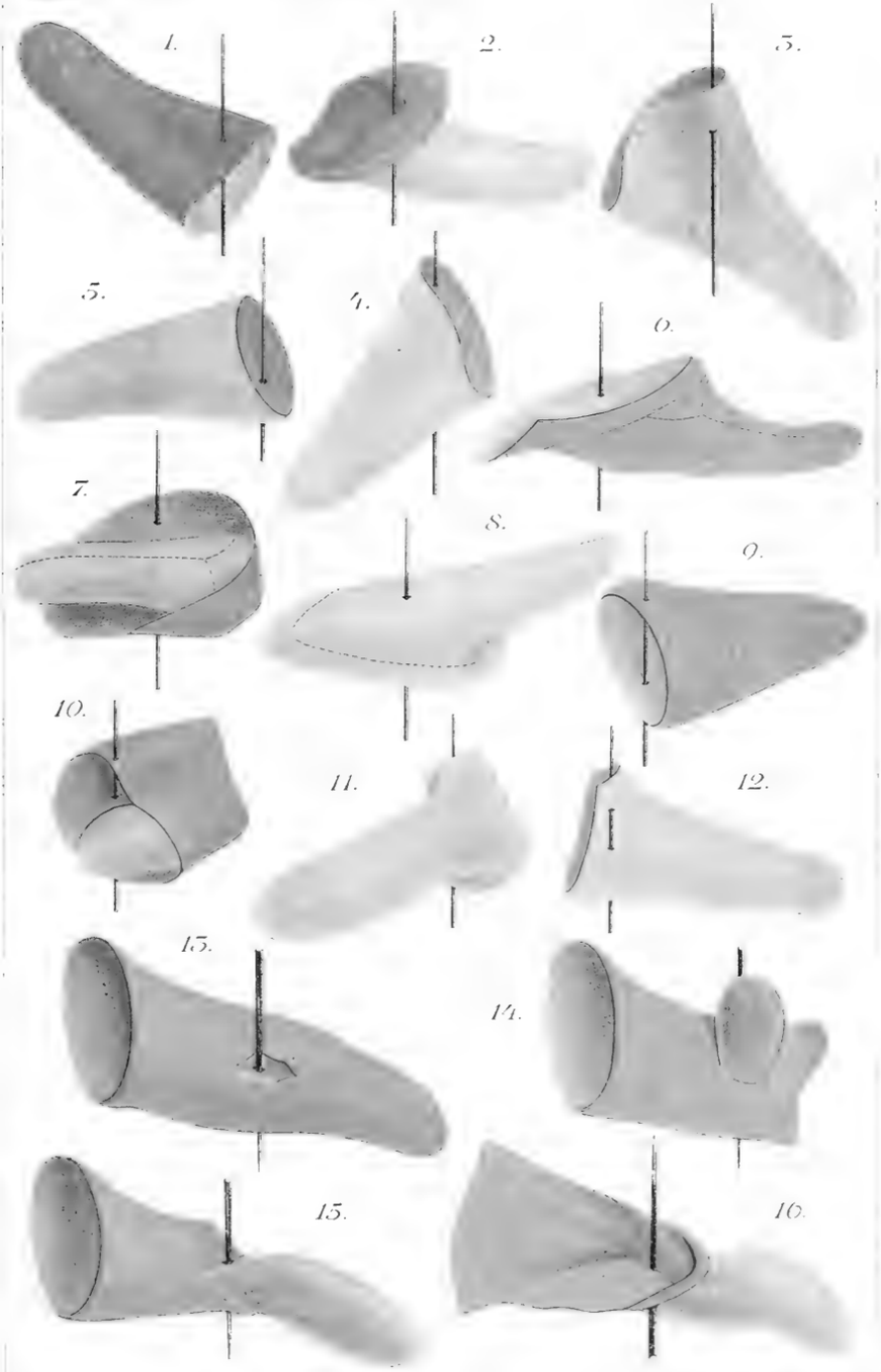














1.



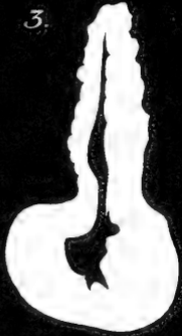
2.



5.



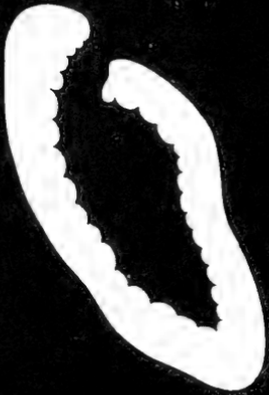
3.



6.



4.





5.

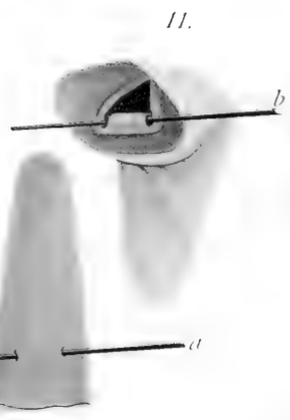
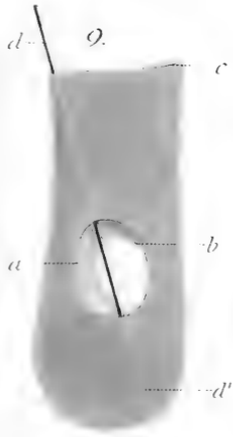


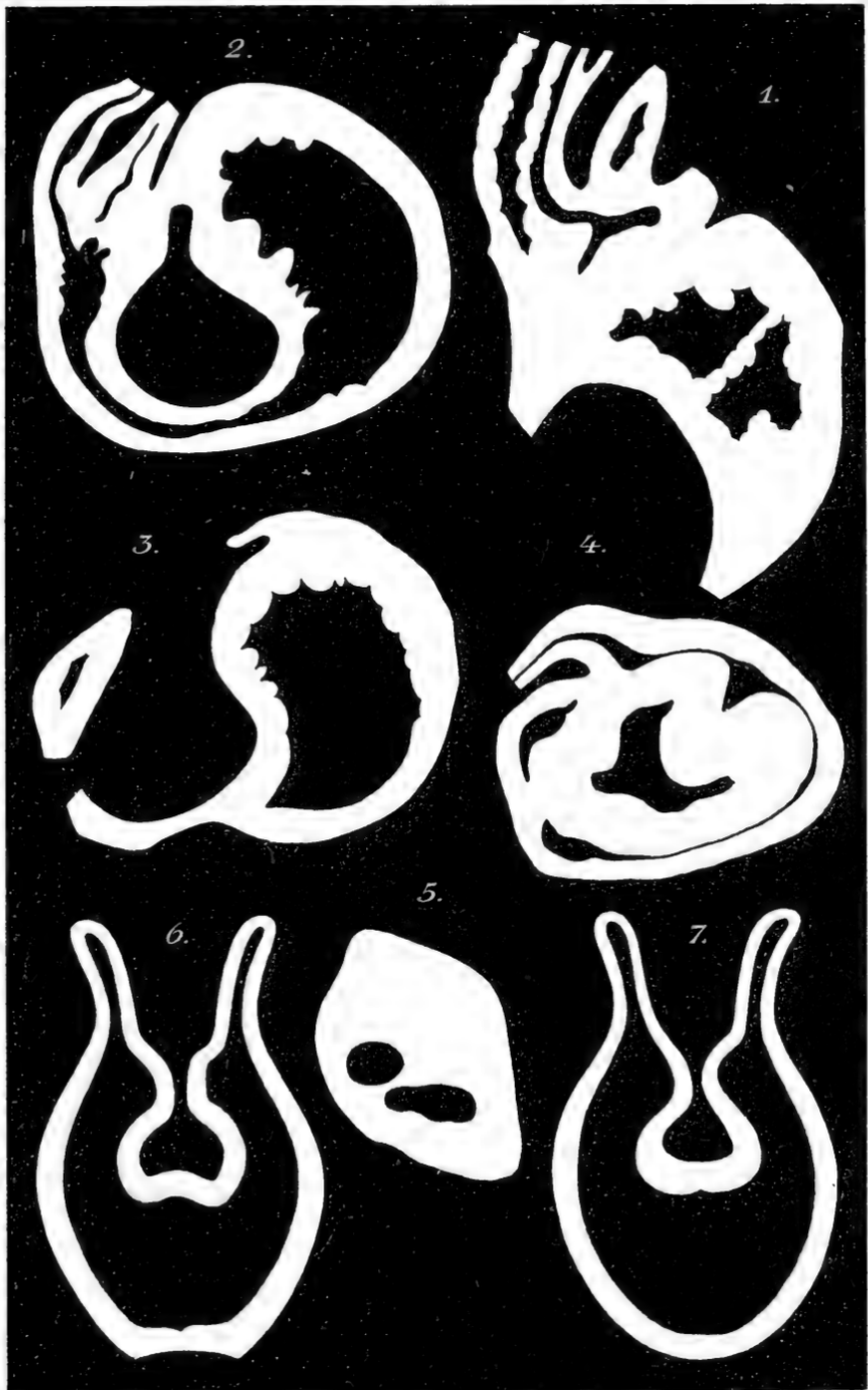
8.

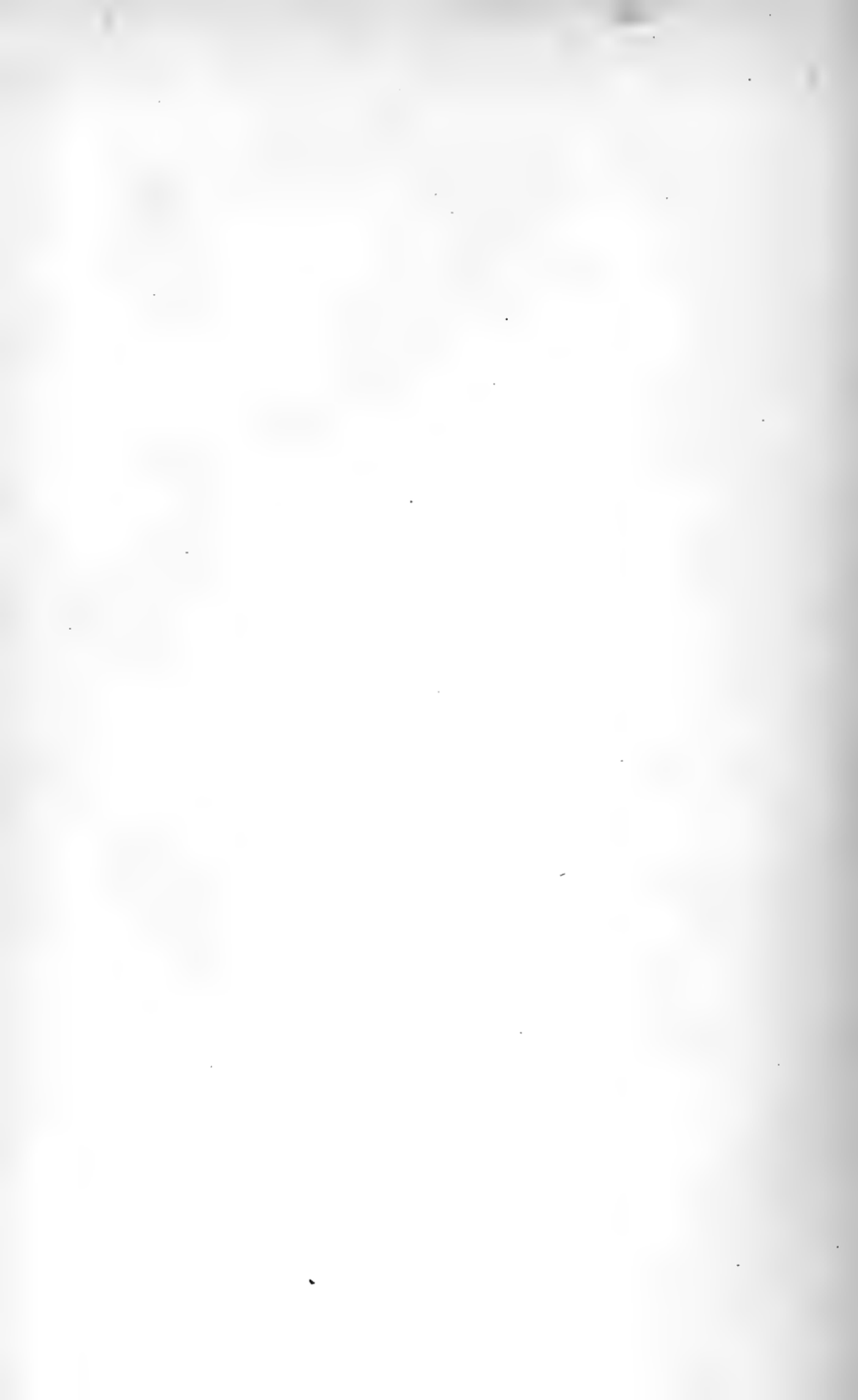
8^a



7.











1



2



11



3



4



12



13



14



5

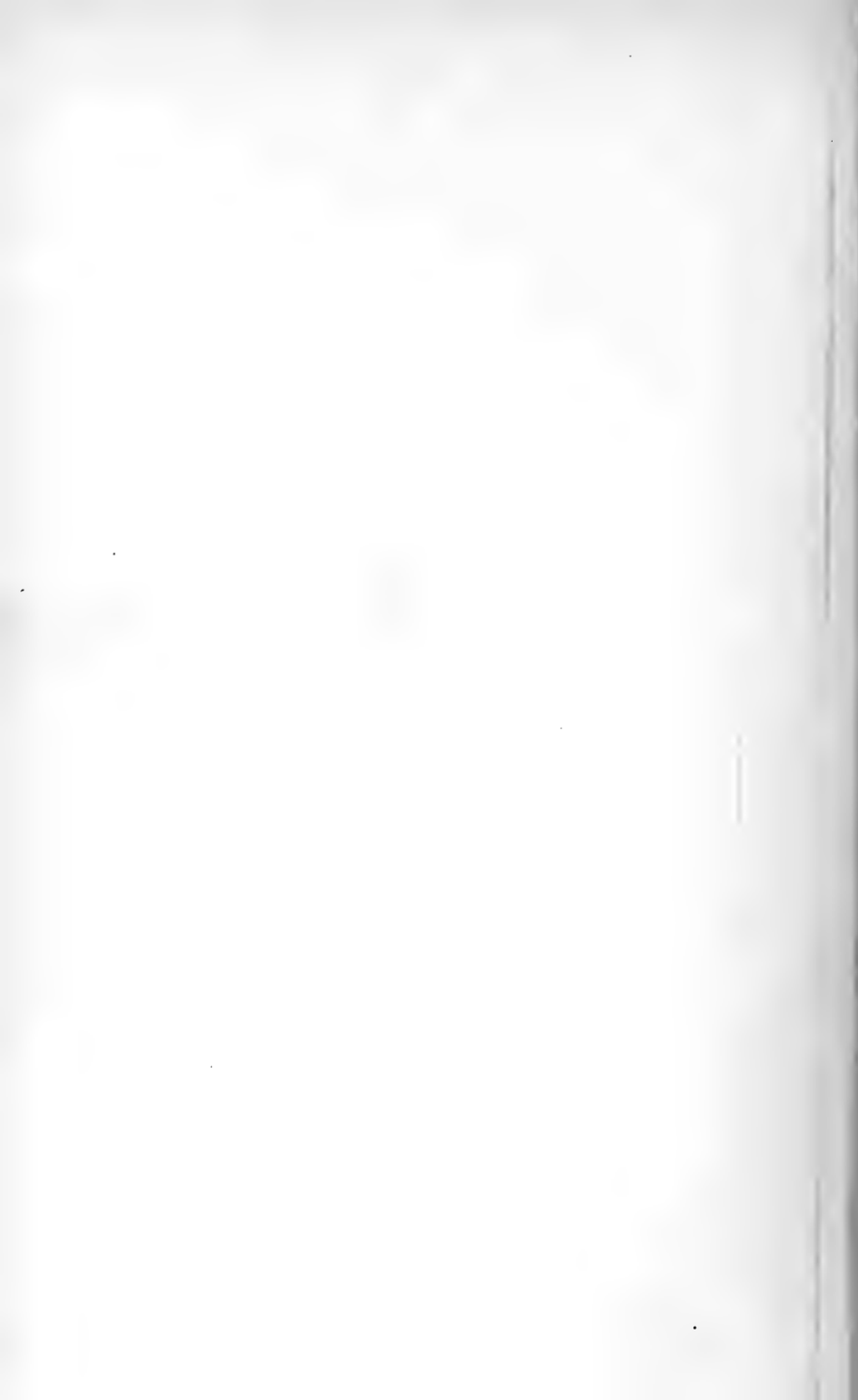


10













MG

L.

bl



SU

1''

(hinten)

(vorne)



4.



0.

7.

MG

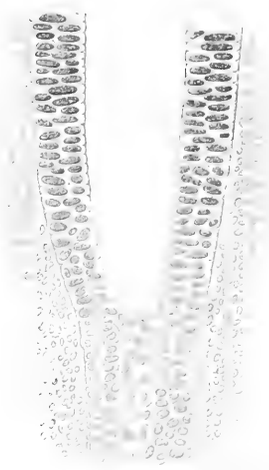
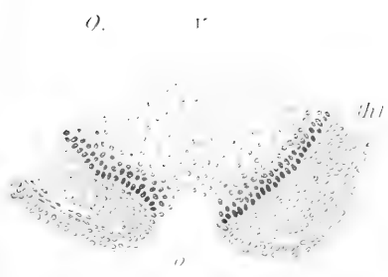
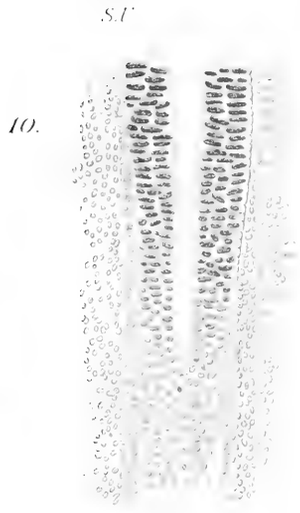
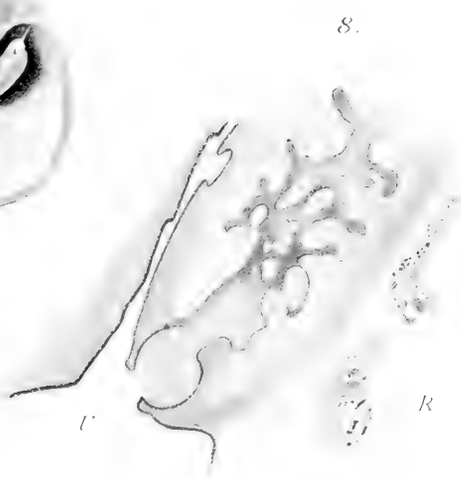
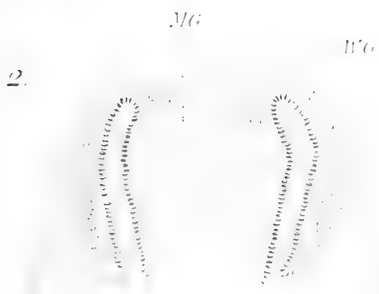
Bl

17



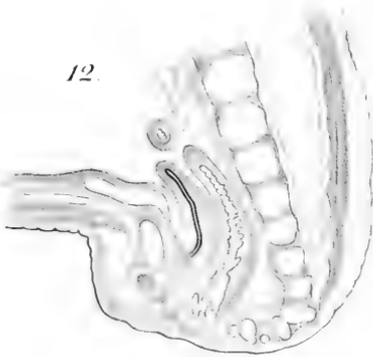
SU



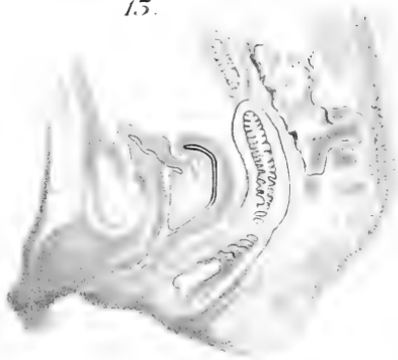




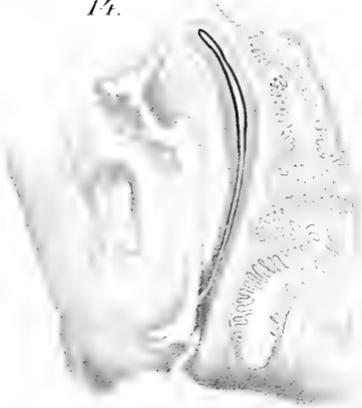
12.



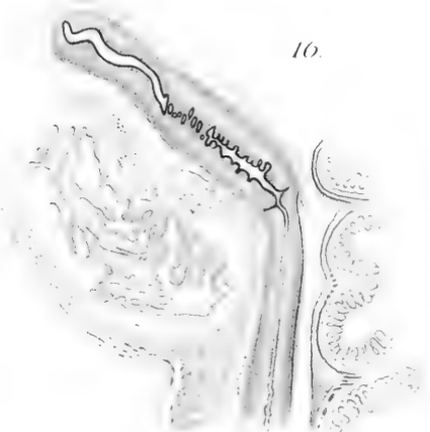
13.



14.



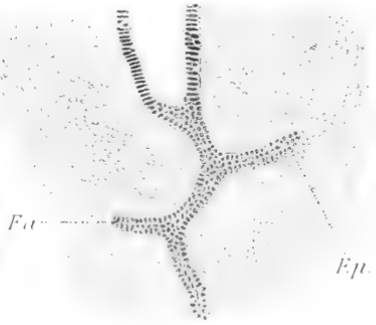
16.

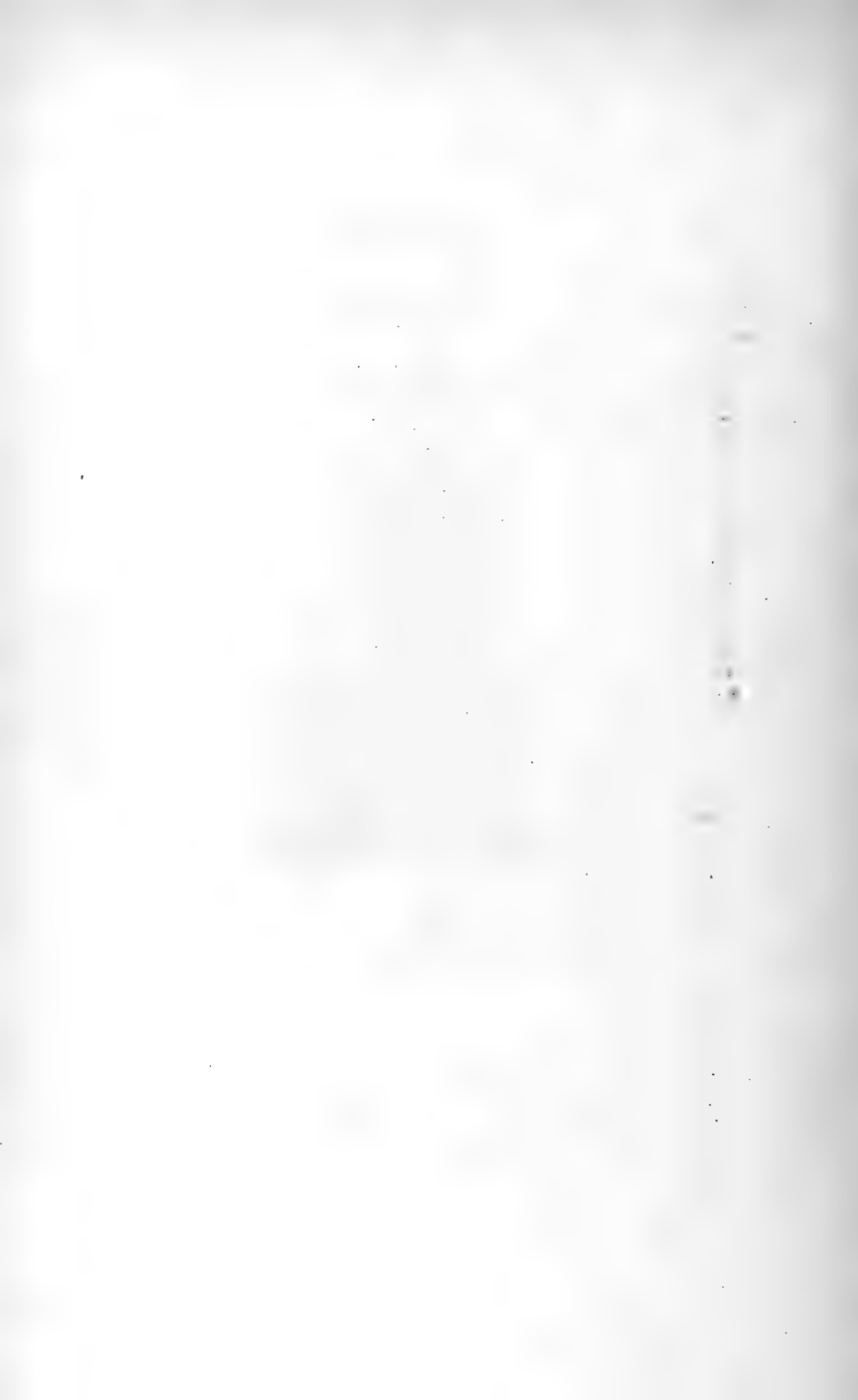


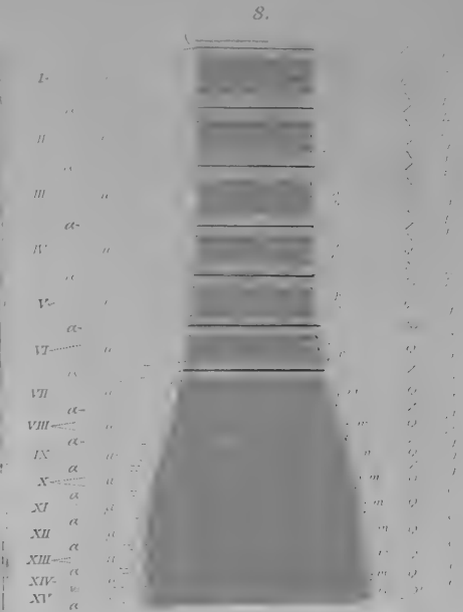
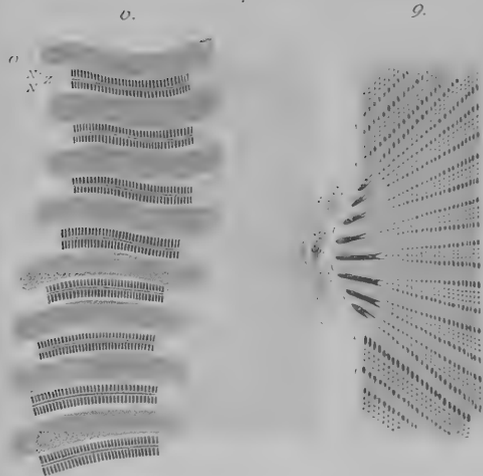
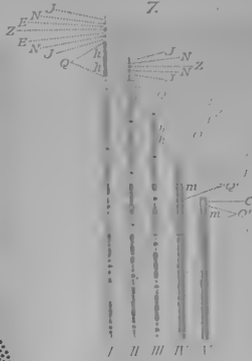
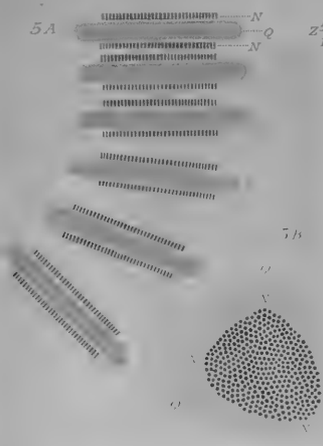
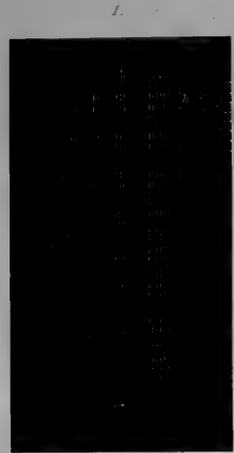
15.



17.







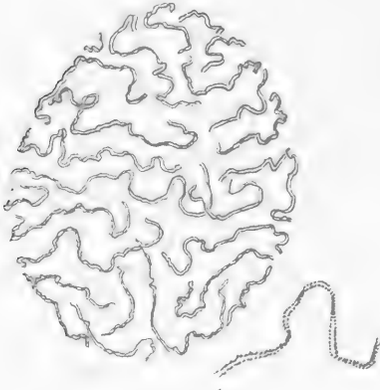




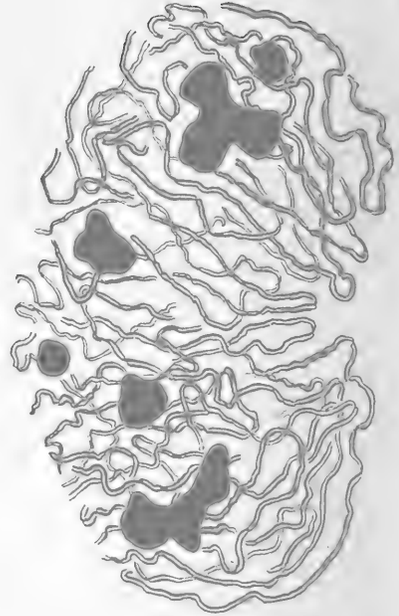




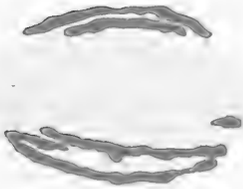
16.



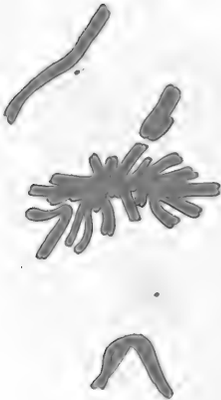
17.



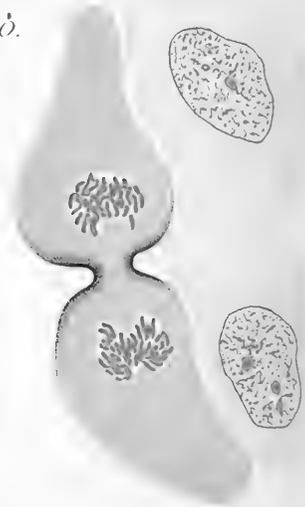
18.



19.



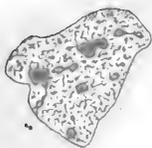
20.



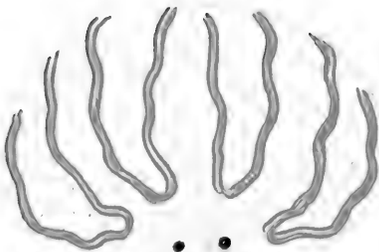
21.



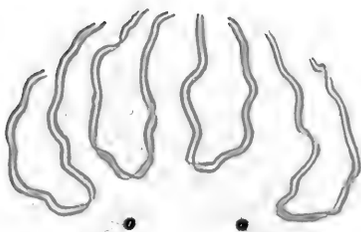
24.



27.



28.



22.



25.



22a



25.

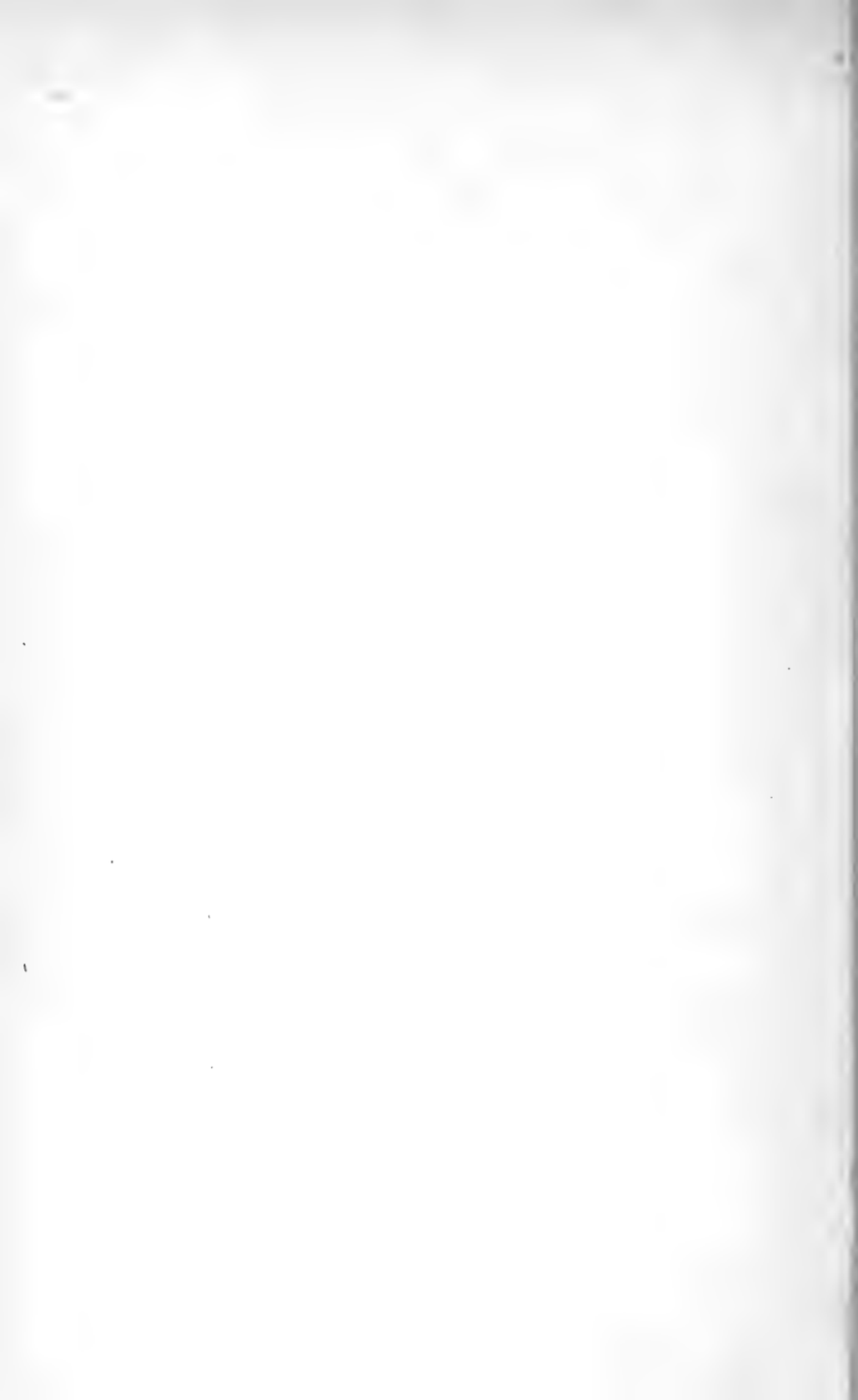


26.

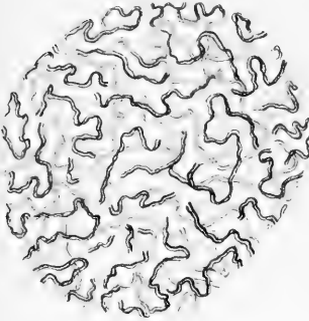


29.

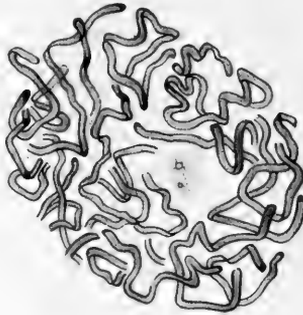




50.



52.



55.



51.



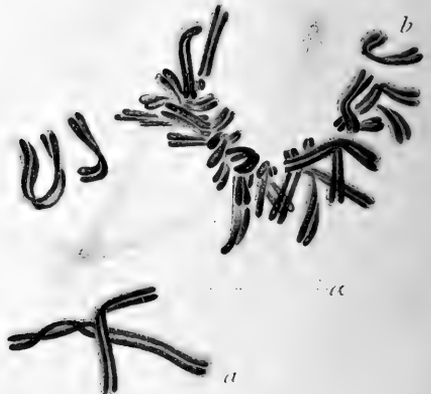
54.



57.



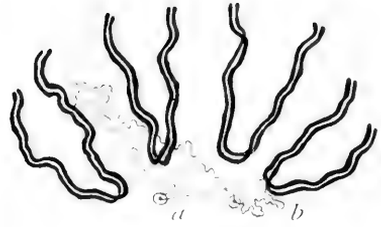
58.



50.



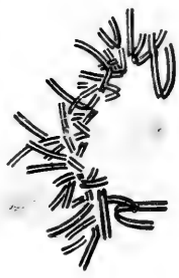
41.



55.



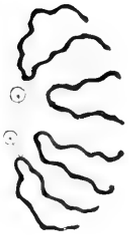
50.



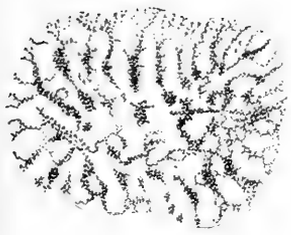
42.



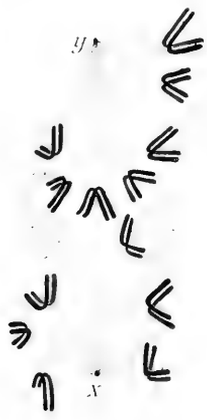
45.



40.



44.



45.

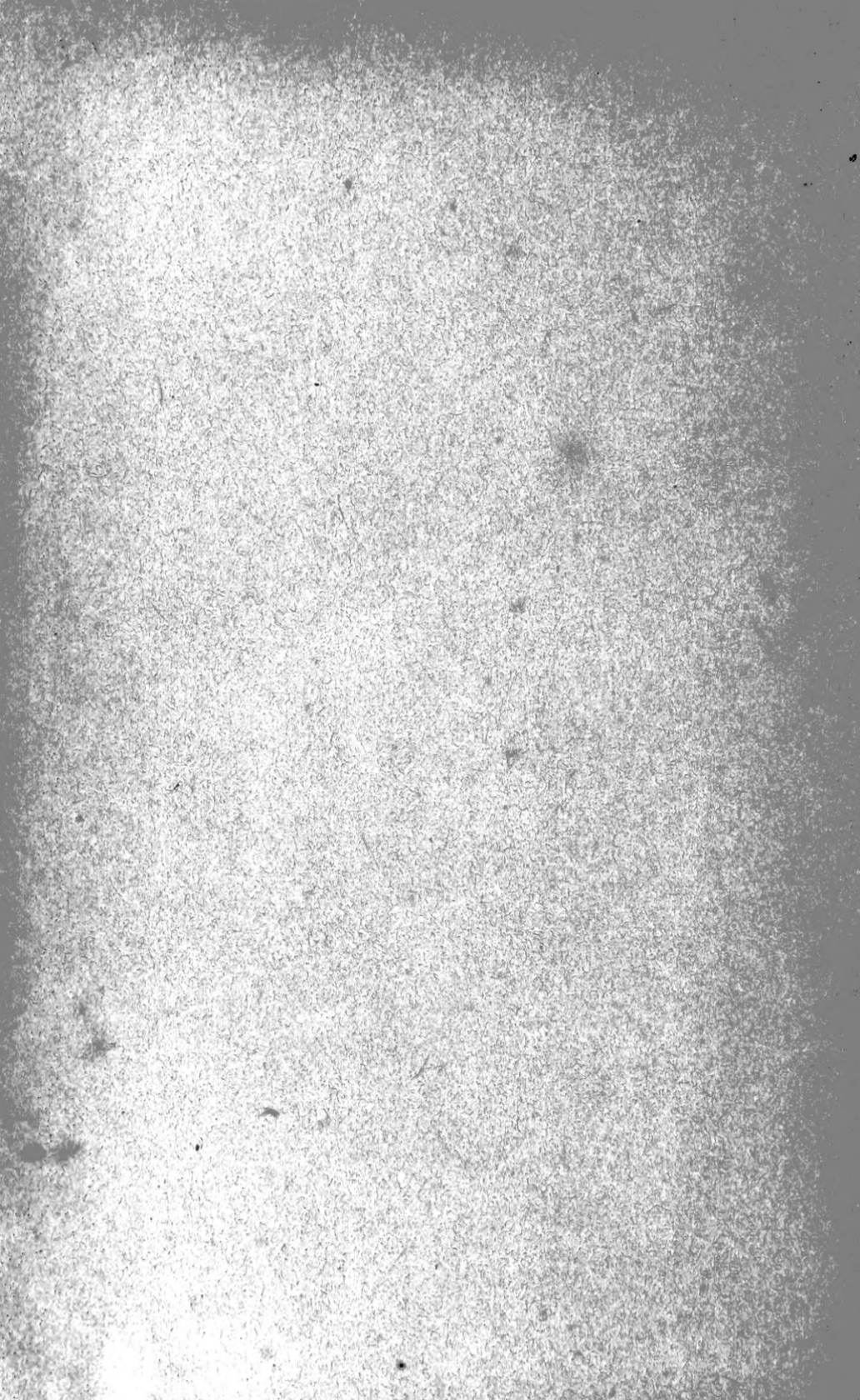












1414

MBL WHOI Library - Serials



5 WHSE 02610

